

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 1 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 38.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 175.940,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
05.252.941/0001-36	STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI	38000	165.000,0000	10/07/2020 09:57:54:423			

Marca: MEGA QUIMICA

Fabricante: MEGA QUIMICA [Consultar](#)

Modelo / Versão: MEGA QUIMICA

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISSEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%. ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML. COM TAMPA T...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

19.288.989/0001-09	M INDUSTRIA COMERCIO DE PAPEIS LTDA	C E 38000	175.940,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	-------------------------------------	-----------	--------------	-------------------------	--

Marca: SANTA CRUZ

Fabricante: SANTA CRUZ [Consultar](#)

Modelo / Versão: SANTA CRUZ

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISSEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%. ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML. COM TAMPA T...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	38000	245.480,0000	10/07/2020 09:51:18:900	
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: CICLO FARMA

Acima do valor estimado

Fabricante: CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP [Consultar](#)

Modelo / Versão: CICLO GEL 70

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISSEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%. ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML. COM TAMPA T...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E 38000	252.700,0000	10/07/2020 09:50:32:750	
--------------------	-----------------------------------	---------	--------------	-------------------------	--

Marca: Ciclofarma

Acima do valor estimado

Fabricante: Ciclofarma [Consultar](#)

Modelo / Versão: Álcool em gel 70%

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISSEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%. ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML. COM TAMPA T...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA DO NORTE LTDA	- E 38000	433.200,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	---	-----------	--------------	-------------------------	--

Marca: CICLOFARMA**Acima do valor estimado****Fabricante:** CICLOFARMA**Modelo / Versão:** CICLOFARMA**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISSEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍLICO 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML. COM TAMPA T...

Porte da Empresa: ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:** 300[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 2 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 14.600 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 92.710,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
05.252.941/0001-36	STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI	14600	87.000,0000	10/07/2020 09:58:33:293			

Marca: MEGA QUIMICA

Fabricante: MEGA QUIMICA [Consultar](#)

Modelo / Versão: MEGA QUIMICA

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL ETÍLICO 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

19.288.989/0001-09	M INDUSTRIA COMERCIO DE PAPEIS LTDA	C E 14600	92.710,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	-------------------------------------	-----------	-------------	-------------------------	--

Marca: SANTA CRUZ

Fabricante: SANTA CRUZ [Consultar](#)

Modelo / Versão: SANTA CRUZ

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL ETÍLICO 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	14600	100.214,4000	10/07/2020 09:51:11:043	
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: PROLINK [Consultar](#)

Fabricante: PROLINK

Modelo / Versão: PROLINK

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL ETÍLICO 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	14600	116.654,0000	10/07/2020 09:51:42:133	
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: CICLO FARMA INDÚSTRI

Acima do valor estimado

Fabricante: CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP [Consultar](#)

Modelo / Versão: ÁLCOOL BM CICLO HOSPITALAR

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL ETÍLICO 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO....

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E	14600	120.085,0000	10/07/2020 09:50:51:387	
--------------------	-----------------------	-------	--------------	-------------------------	--

[Consultar](#)

SERVICOS LTDA

Marca: Ciclofarma**Acima do valor estimado****Fabricante:** Ciclofarma**Modelo / Versão:** Álcool Etílico 92,8%**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL ETÍLICO 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO. ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 COVAN	-					
02.475.985/0001-37	COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA DO NORTE LTDA	E	14600	205.860,0000	10/07/2020 09:13:30:630	<input type="text"/>

Marca: CICLOFARMA**Acima do valor estimado**[Consultar](#)**Fabricante:** CICLOFARMA**Modelo / Versão:** CICLOFARMA**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL ETÍLICO 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO. ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:**

Caracteres restantes:
[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 3 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 29.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 480.820,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.598.413/0003-32	RECOL DISTRIBUICAO E COMERCIO LTDA	E 29000	480.820,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

Modelo / Versão: Frs

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA (DIGLUCONATO), SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %, INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SEPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML. ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORI...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALATORY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	29000	537.370,0000	10/07/2020 09:52:05:780		
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: VIC PHARMA INDUSTRIA

Acima do valor estimado

Fabricante: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% (SOLUÇÃO COM TENSOATIV

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA (DIGLUCONATO), SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %, INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SEPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML. ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORI...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E 29000	553.175,0000	10/07/2020 09:51:09:547		
--------------------	-----------------------------------	---------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: Vic pharma

Acima do valor estimado

Fabricante: Vic pharma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Clorexidina Degermante

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA (DIGLUCONATO), SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %, INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SEPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML. ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORI...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

21.681.325/0001-57	MULTIFARMA COMERCIO REPRESENTACOES LTDA.	E 29000	928.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630		
--------------------	--	---------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: DIGL DE CLOREXIDINA

Acima do valor estimado

Fabricante: FARMAX

[Consultar](#)

Modelo / Versão: 2% COM TENSOATIVOS SEPTMAX CX C/12 FR 1L

Descrição detalhada do objeto ofertado: DIGLICONATO DE CLOREXIDINA 2% COM TENSOATIVOS SEPTMAX CX C/12 FR 1L /RDC...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA NORTE LTDA	E DO	1.075.320,0000	10/07/2020 09:13:30:630		
--------------------	--	------	----------------	-------------------------	--	--

Marca: VIC PHARMA

Acima do valor estimado

Fabricante: VIC PHARMA

Modelo / Versão: VIC PHARMA

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA (DIGLUCONATO), SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %, INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SEPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML. ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORI...

%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML. ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORI...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#) [Convocar Anexo](#)
[Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 4 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 20.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 205.600,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.598.413/0003-32	RECOL DISTRIBUICAO E COMERCIO LTDA	20000	104.800,0000	10/07/2020 09:58:52:763			

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

Modelo / Versão: Altamolia

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILuíDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISÉPTICO BUCAL; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRO...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.654.861/0001-44	INDALABOR INDAIA LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA	20000	120.000,0000	10/07/2020 09:58:23:183	
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: INDALABOR

Fabricante: INDALABOR INDAIA LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: INDAHEX 0,12%

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA 0,12%, ENXAGUATÓRIO BUCAL ANTISSÉPTICO COM CLOREXIDINA, PRÍNCIPIO ATIVO: DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA 0,12% PREVINE CONTRA OS GERMES QUE CAUSAM: PLACA BACTERIANA, MAU HÁLITO, GENGIVITE, CÁR...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	20000	142.800,0000	10/07/2020 09:57:00:257	
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: VIC PHARMA INDUSTRIA

Fabricante: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: GLICONATO DE CLOREXIDINA 1% (SOLUÇÃO AQUOSA) C

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILuíDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISÉPTICO BUCAL; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRO...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO DE SERVICOS LTDA	20000	147.000,0000	10/07/2020 09:59:34:563	
--------------------	--------------------------------------	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: Vic pharma

Fabricante: Vic pharma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Clorexidina Aquosa

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILuíDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISÉPTICO BUCAL; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRO...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

05.252.941/0001-36	STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI	20000	190.000,0000	10/07/2020 09:52:38:307	
--------------------	-------------------------------------	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: COSMOGARD

Fabricante: COSMOGARD**Modelo / Versão:** COSMOGARD**Descrição detalhada do objeto ofertado:** CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISÉPTICO BUCAL; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRO...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 MAXLAB PRODUTOS 04.724.729/0001-61 PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	20000	195.840,0000	10/07/2020 09:52:22:317	<input type="button" value=""/>
--	-------	--------------	----------------------------	---------------------------------

 Marca: VIC[Consultar](#)**Fabricante:** VIC**Modelo / Versão:** VIC**Descrição detalhada do objeto ofertado:** CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISÉPTICO BUCAL; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRO...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 A G D DE OLIVEIRA EIRELI	20000	205.600,0000	10/07/2020 09:13:30:630	<input type="button" value=""/>
---	-------	--------------	----------------------------	---------------------------------

Marca: Vic Pharma**Fabricante:** Vic Pharma **Modelo / Versão:** Vic Pharma[Consultar](#)**Descrição detalhada do objeto ofertado:** CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISÉPTICO BUCAL; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRO...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:**

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 5 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 35.000 **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado:** R\$ 89.600,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.598.413/0003-32	RECOL DISTRIBUICAO E COMERCIO LTDA	35000	89.600,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

Modelo / Versão: Altamolia

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI- SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	35000	98.175,0000	10/07/2020 09:55:28:623	
--------------------	--	-------	-------------	-------------------------	--

Marca: VIC PHARMA INDUSTRIA

Acima do valor estimado

Fabricante: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% (SOLUÇÃO COM TENSOATIV

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	35000	101.062,5000	10/07/2020 09:51:52:813	
--------------------	-----------------------------------	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: Vic pharma

Acima do valor estimado

Fabricante: Vic pharma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Clorexidina Degermante 100 ml

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

21.681.325/0001-57	MULTIFARMA COMERCIO REPRESENTACOES LTDA.	35000	140.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: DIGL DE CLOREXIDINA

Acima do valor estimado

Fabricante: FARMAX

[Consultar](#)

Modelo / Versão: 2% COM TENSOATIVOS SEPTMAX CX C/48 FR 100ML

Descrição detalhada do objeto ofertado: DIGLICONATO DE CLOREXIDINA 2% COM TENSOATIVOS SEPTMAX CX C/48 FR 100ML/RDC...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA NORTE LTDA	35000	216.300,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: VIC PHARMA

Acima do valor estimado

Fabricante: VIC PHARMA

Modelo / Versão: VIC PHARMA**Descrição detalhada do objeto ofertado:** CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %, INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:** 300[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 6 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 30.500 **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado:** R\$ 317.200,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E 30500	295.000,0000	10/07/2020 11:09:54:107			

Marca: Vic pharma

Fabricante: Vic pharma

Modelo / Versão: Clorexidina Hidroalcoólica 100 ml

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUÍDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPON...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Enviou Lance

04.598.413/0003-32	RECOL DISTRIBUICAO COMERCIO LTDA	E 30500	301.340,0000	10/07/2020 09:55:34:337		
--------------------	----------------------------------	---------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

Modelo / Versão: Frs

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUÍDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI- SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

05.252.941/0001-36	STAR COMERCIO SUPRIMENTOS EIRELI	DE 30500	317.200,0000	10/07/2020 09:13:30:630		
--------------------	----------------------------------	----------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: SEPTMAX

Fabricante: SEPTMAX

Modelo / Versão: SEPTMAX

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUÍDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPON...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALATORY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	30500	331.840,0000	10/07/2020 09:53:06:310		
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: VIC PHARMA INDUSTRIA

Acima do valor estimado

Fabricante: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: GLICONATO DE CLOREXIDINA 0,5% (SOLUÇÃO ALCOÓLICA)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUÍDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPON...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

21.681.325/0001-57	MULTIFARMA COMERCIO REPRESENTACOES LTDA.	E 30500	732.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630		
--------------------	--	---------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: DIGL DE CLOREXIDINA

Acima do valor estimado

Fabricante: FARMAX

Modelo / Versão: 0,5% SOLUÇÃO ALCOÓLICA SEPTMAX CX C/12 FR 1L**Descrição detalhada do objeto ofertado:** DIGLICONATO DE CLOREXIDINA 0,5% SOLUÇÃO ALCOÓLICA SEPTMAX CX C/12 FR 1L /RDC...**Porte da Empresa:** Demais (Diferente de ME/EPP)**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 COVAN	-				
02.475.985/0001-37	COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA NORTE LTDA	E DO	30500	736.575,0000 10/07/2020 09:13:30:630	

Marca: VIC PHARMA

Acima do valor estimado

[Consultar](#)**Fabricante:** VIC PHARMA**Modelo / Versão:** VIC PHARMA**Descrição detalhada do objeto ofertado:** CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUÍDA A 0,5 %;
INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM
EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPON...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:** 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 7 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 1.800 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 134.604,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	1800	104.000,0000	10/07/2020 09:58:07:473			

Marca: Cinord

Fabricante: Cinord

Modelo / Versão: Desincrustante Líquido 5 L

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	1800	106.560,0000	10/07/2020 09:56:50:263	
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	--

Marca: CINORD

[Consultar](#)

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

05.252.941/0001-36	 STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI	1800	110.000,0000	10/07/2020 09:57:03:310	
--------------------	---	------	--------------	-------------------------	--

Marca: CINORD

Fabricante: CINORD

[Consultar](#)

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATERIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	 SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	1800	110.160,0000	10/07/2020 09:57:17:647	
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	--

Marca: CINORD SUDESTE QUÍMI

Fabricante: CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME

[Consultar](#)

Modelo / Versão: DESINCRUSTANTE ALCALINO Galão

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

63.774.269/0001-45	 A G D DE OLIVEIRA EIRELI	1800	133.200,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	--

Marca: Cinord

[Consultar](#)

Fabricante: Cinord**Modelo / Versão:** Cinord**Descrição detalhada do objeto ofertado:** DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não17.221.558/0001-08  ECOLIM
EIRELI1800 134.604,0000 10/07/2020
09:13:30:630 **Marca:** CINORD**Fabricante:** CINORD **Modelo / Versão:** CINORCROS LIQUIDO[Consultar](#)**Descrição detalhada do objeto ofertado:** DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não02.475.985/0001-37  COVAN
COMERCIO
VAREJISTA
ATACADISTA DO
NORTE LTDA- 1800 194.400,0000 10/07/2020
E 09:13:30:630 **Marca:** CINORD SUD**Acima do valor estimado**[Consultar](#)**Fabricante:** CINORD SUD**Modelo / Versão:** CINORD SUD**Descrição detalhada do objeto ofertado:** DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:** 300
[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 8 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 2.300 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 357.765,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	2300	186.000,0000	10/07/2020 10:00:31:273	[REDACTED]		

Marca: Prolink Ind. Química

Fabricante: Prolink Ind. Química

Modelo / Versão: Detergente Enzimático

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.654.861/0001-44	INDALABOR INDAIA LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA	2300	190.000,0000	10/07/2020 10:00:09:130	[REDACTED]
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	------------

Marca: INDALABOR

Fabricante: INDALABOR INDAIA LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: INDAZYME 6 PRO

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COM 6 ENZIMAS, PARA LIMPEZA DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES COMPOSTO POR PROTEASE, LIPASE, CARBOHIDRASE, AMILASE, CELULASE E PEPTIDASE, DETERGENTE NÃO IÔNICO, COM PH NEUTRO, BIOD...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	2300	190.808,0000	10/07/2020 10:02:05:207	[REDACTED]
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	------------

Marca: PROLINK

[Consultar](#)

Fabricante: PROLINK

Modelo / Versão: PROLINK

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.598.413/0003-32	RECOL DISTRIBUICAO E COMERCIO LTDA	2300	200.882,0000	10/07/2020 09:59:16:093	[REDACTED]
--------------------	------------------------------------	------	--------------	-------------------------	------------

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

Modelo / Versão: Galão

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

31.556.536/0001-11	DL DISTRIBUIDORA DE	2300	244.000,0000	10/07/2020 10:00:21:210	[REDACTED]
--------------------	---------------------	------	--------------	-------------------------	------------

[Consultar](#)

MEDICAMENTOS
EIRELI

Marca: ZYMEDET GOLD 5-E

Fabricante: PROLINK

Modelo / Versão: 5 LITROS

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 OPEN FARMA COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA 27.130.979/0001-79	2300	272.000,0000	10/07/2020 09:56:24:837	
---	------	--------------	----------------------------	---

Marca: ENZIMOX

Fabricante: ENZIMOX

[Consultar](#)

Modelo / Versão: ENZIMOX

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI 04.383.642/0001-78	2300	273.700,0000	10/07/2020 09:57:31:883	
---	------	--------------	----------------------------	---

Marca: CICLO FARMA INDÚSTRI

Fabricante: CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP

[Consultar](#)

Modelo / Versão: DETERGENTE ENZIMÁTICO CICLO ZYME Galão 5 Litros

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI 05.252.941/0001-36	2300	320.000,0000	10/07/2020 09:53:33:447	
--	------	--------------	----------------------------	---

Marca: ICARAI

Fabricante: ICARAI

[Consultar](#)

Modelo / Versão: ICARAI

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 A G D DE OLIVEIRA EIRELI 63.774.269/0001-45	2300	345.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
---	------	--------------	----------------------------	---

Marca: Keldrin

Fabricante: Keldrin

Modelo / Versão: Keldrin

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 ECOLIM EIRELI 17.221.558/0001-08	2300	357.765,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--	------	--------------	----------------------------	---

Marca: KELLDREN

Fabricante: KELLDREN

Modelo / Versão: 5 LT

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 COVAN COMERCIO 02.475.985/0001-37	2300	612.720,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
---	------	--------------	----------------------------	---

VAREJISTA E
ATACADISTA DO
NORTE LTDA

Marca: CICLOFARMA

Acima do valor estimado

Fabricante: CICLOFARMA

Modelo / Versão: CICLOFARMA

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MINIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 9 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 7.800 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 216.294,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	7800	145.000,0000	10/07/2020 09:59:11:677			

Marca: Prolink Ind. Química

Fabricante: Prolink Ind. Química

Modelo / Versão: Detergente Enzimático

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	7800	159.120,0000	10/07/2020 09:58:41:900		
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: PROLINK

[Consultar](#)

Fabricante: PROLINK

Modelo / Versão: PROLINK

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.654.861/0001-44	 INDALABOR INDAIÁ LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA	7800	164.190,0000	10/07/2020 09:59:23:127		
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: INDALABOR

Fabricante: INDALABOR INDAIA LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: INDAZYME 6 PRO

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COM 6 ENZIMAS, PARA LIMPEZA DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES COMPOSTO POR PROTEASE, LIPASE, CARBOHIDRASE, AMILASE, CELULASE E PEPTIDASE, DETERGENTE NÃO IÔNICO, COM PH NEUTRO, BIOD...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.598.413/0003-32	 RECOL DISTRIBUICAO E COMERCIO LTDA	7800	175.188,0000	10/07/2020 10:01:10:990		
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

Modelo / Versão: Frs

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

27.130.979/0001-79	 OPEN FARMA COMERCIO DE PRODUTOS	7800	189.540,0000	10/07/2020 09:57:29:360		
--------------------	---	------	--------------	-------------------------	--	--

[Consultar](#)

HOSPITALARES
LTDA

Marca: ENZIMOX

Fabricante: ENZIMOX

Modelo / Versão: ENZIMOX

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

17.221.558/0001-08  ECOLIM
EIRELI

7800 216.294,0000 10/07/2020
09:13:30:630



Marca: KELLDRIN

Fabricante: KELLDRIN

Modelo / Versão: 1 LT

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 DL
31.556.536/0001-11 DISTRIBUIDORA
DE
MEDICAMENTOS
EIRELI

7800 216.294,0000 10/07/2020
09:58:32:643



Marca: ZYMEDET GOLD 5-E

Fabricante: PROLINK

[Consultar](#)

Modelo / Versão: FR 1 LITRO

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 STAR
05.252.941/0001-36 COMERCIO DE
SUPRIMENTOS
EIRELI

7800 220.000,0000 10/07/2020
09:53:44:277



Marca: ICARAI

Acima do valor estimado

Fabricante: ICARAI

[Consultar](#)

Modelo / Versão: ICARAI

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 SALUTARY
04.383.642/0001-78 CENTRO NORTE
COMERCIAL
EIRELI

7800 233.376,0000 10/07/2020
09:54:06:427



Marca: CICLO FARMA INDÚSTRI

Acima do valor estimado

Fabricante: CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP

[Consultar](#)

Modelo / Versão: DETERGENTE ENZIMÁTICO CICLO ZYME Frasco 1Litro

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 COVAN
02.475.985/0001-37 COMERCIO
VAREJISTA
ATACADISTA DO
NORTE LTDA

7800 411.840,0000 10/07/2020
09:13:30:630



Marca: CICLOFARMA

Acima do valor estimado

Fabricante: CICLOFARMA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: CICLOFARMA

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: L...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:**Caracteres restantes:** 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 10 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 5.600 **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado:** R\$ 398.552,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	5600	333.000,0000	10/07/2020 10:00:23:740			

Marca: Cinord

Fabricante: Cinord

Modelo / Versão: Detergente Alcalino

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO. FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTORAS E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTAIS. NÃO ATAC...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

29.004.099/0001-81	BONIN BONIN LTDA	& 5600	341.040,0000	10/07/2020 10:00:01:643		
--------------------	------------------	--------	--------------	----------------------------	--	--

Marca: start

Fabricante: start

Modelo / Versão: detergente

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO. FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTORAS E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTAIS. NÃO ATA...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

17.221.558/0001-08	ECOLIM EIRELI	5600	398.552,0000	10/07/2020 09:13:30:630		
--------------------	---------------	------	--------------	----------------------------	--	--

Marca: CLARALUX

Fabricante: CLARALUX

Modelo / Versão: 5 LT

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO. FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTORAS E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTAIS. NÃO ATA...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	5600	404.320,0000	10/07/2020 09:13:30:630		
--------------------	--	------	--------------	----------------------------	--	--

Marca: CINORD SUDESTE QUÍMI

Acima do valor estimado

Fabricante: CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME

[Consultar](#)

Modelo / Versão: DETERGENTE ENZIMÁTICO NEXZYME III Galão 5 Litros

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO. FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTORAS E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTAIS. NÃO ATA...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

<input type="radio"/>	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	5600	3.985.520,0000	10/07/2020 09:13:30:630		
-----------------------	--	------	----------------	----------------------------	--	--

Marca: BEOTYPE

Acima do valor estimado

Fabricante: BEOTYPE

Modelo / Versão: BEOTYPE

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO. FORMULADO ESPECIALMENTE PARA

USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMOESINFECTORAS E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTAIS. NÃO ATAC...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 11 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 30.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 777.000,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
54.565.478/0001-98	SISPACK MEDICAL LTDA.	30000	270.000,0000	10/07/2020 10:12:18:587			

Marca: SISPACK

Fabricante: TERRAGENE

Modelo / Versão: SP220

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: Indicador Biológico autocontido, de terceira geração, com resposta final em 3 horas, para controle biológico dos processos de esterilização a Vapor saturado em autoclaves gravitacionais ou a vácuo. A...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

67.729.178/0004-91	COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA	30000	286.500,0000	10/07/2020 10:12:45:730	
--------------------	--------------------------------------	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: IND BIOLOGICO ATTEST

Fabricante: 3M

Modelo / Versão: CX C/50UN

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: IND BIOLOGICO ATTEST 1292 3H VAPOR CX C/50UN H0001769308 INDICADOR BIOLOGICO Indicador biológico de leitura rápida (3 Horas) para Vapor do tipo autocontido. Possui indicador de processo externo,...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

10.193.608/0002-14	MEDPLUS COMERCIO REPRESENTACAO LTDA	E 30000	345.000,0000	10/07/2020 10:10:55:543	
--------------------	-------------------------------------	---------	--------------	-------------------------	--

Marca: MAXXIMED

Fabricante: MAXXIMED

[Consultar](#)

Modelo / Versão: CLICKTESTE

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VACUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	30000	551.040,0000	10/07/2020 10:05:32:360	
--------------------	--	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: MAXXIMED

Fabricante: MAXXIMED

[Consultar](#)

Modelo / Versão: MAXXIMED

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VACUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E 30000	567.000,0000	10/07/2020 10:02:38:110	
--------------------	-----------------------------------	---------	--------------	-------------------------	--

Marca: MAXXITEST

Fabricante: MAXXITEST

Modelo / Versão: Indicador biológico

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO

TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

	DISTRIBUIDORA BRASIL COMIL DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALA	30000	586.000,0000	10/07/2020 10:13:48:500	<input type="button" value="Consultar"/>
07.640.617/0001-10					

Marca: 3M **Fabricante:** 3M[Consultar](#)**Modelo / Versão:** H0001769522 S - ATTEST 1291 VAPOR - 1H - CX 50**Descrição detalhada do objeto ofertado:** INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM...**Porte da Empresa:** Demais (Diferente de ME/EPP)**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	30000	688.500,0000	10/07/2020 10:05:41:233	<input type="button" value="Consultar"/>
04.383.642/0001-78					

Marca: Clicktest/ Maycon Ro **Fabricante:** Clicktest/ Maycon Robert Niedhardt[Consultar](#) **Modelo / Versão:** Indicador biológico IBVF3:H**Descrição detalhada do objeto ofertado:** INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM...**Porte da Empresa:** Demais (Diferente de ME/EPP)**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

	STAR COMERCIO SUPRIMENTOS EIRELI	DE 30000	900.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630	<input type="button" value="Consultar"/>
05.252.941/0001-36					

Marca: STERICONTROL**Acima do valor estimado** **Fabricante:** STERICONTROL[Consultar](#) **Modelo / Versão:** STERICONTROL**Descrição detalhada do objeto ofertado:** INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:**

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#) [Convocar Anexo](#)
[Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 12 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 150.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 10.560.000,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 1,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
07.640.617/0001-10	DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALA	150000	130.000,0000	10/07/2020 10:14:45:240			

Marca: 3M

Fabricante: 3M

[Consultar](#)

Modelo / Versão: 3M

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	150000	135.000,0000	10/07/2020 10:13:40:040	
--------------------	--	--------	--------------	-------------------------	--

Marca: MAXXITEST/ Maycon Ro

Fabricante: MAXXITEST/ Maycon Robert Niedhardt

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Indicador QuímicoTipo 5

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

54.565.478/0001-98	SISPACK MEDICAL LTDA.	150000	150.000,0000	10/07/2020 10:12:26:113	
--------------------	-----------------------	--------	--------------	-------------------------	--

Marca: INTEGRON

Fabricante: TERRAGENE

Modelo / Versão: it26-c

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: O indicador integrador IT26-C Integron® Terragene® foi desenvolvido para a monitoração de processos de esterilização por vapor entre 118 °C e 138 °C, assegurando um controle adequado da eficácia dos ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E 150000	178.000,0000	10/07/2020 10:15:59:953	
--------------------	-----------------------------------	----------	--------------	-------------------------	--

Marca: Clean Up Brazil

Fabricante: Clean Up Brazil

Modelo / Versão: Indicador Químico

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

05.252.941/0001-36	STAR COMERCIO SUPRIMENTOS EIRELI	DE 150000	9.500.000,0000	10/07/2020 10:14:57:237	
--------------------	----------------------------------	-----------	----------------	-------------------------	--

Marca: STERICONTROL

Fabricante: STERICONTROL

Modelo / Versão: STERICONTROL

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 MAXLAB
 04.724.729/0001-61 PRODUTOS PARA 150000 15.600.000,0000 10/07/2020 10:08:30:940

DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA

Marca: MAXXIMED**Acima do valor estimado**[Consultar](#)**Fabricante:** MAXXIMED**Modelo / Versão:** MAXXIMED**Descrição detalhada do objeto ofertado:** INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 MEDPLUS
 10.193.608/0002-14 COMERCIO E 150000 47.250.000,0000 10/07/2020 09:13:30:630

REPRESENTACAO LTDA

Marca: Browne**Acima do valor estimado**[Consultar](#)**Fabricante:** Browne**Modelo / Versão:** 3100**Descrição detalhada do objeto ofertado:** INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM ...**Porte da Empresa:** Demais (Diferente de ME/EPP)**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:** 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#) [Convocar Anexo](#)
[Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 13 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 7.300 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 102.200,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
54.565.478/0001-98	SISPACK MEDICAL LTDA.	7300	66.000,0000	10/07/2020 10:11:54:847			

Marca: CHEMDYE

Fabricante: TERRAGENE

Modelo / Versão: BD125X/2

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: O teste Bowie & Dick foi desenvolvido para detecção da falha de funcionamento da bomba de vácuo e penetração de vapor dos esterilizadores com bomba vácuo. Problemas com a remoção de ar e a penetração ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não



09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E	7300	70.000,0000	10/07/2020 10:11:16:160	
--------------------	-----------------------------------	---	------	-------------	-------------------------	--

Marca: STERICONTROL

Fabricante: STERICONTROL

Modelo / Versão: Teste Bowie Dick

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

10.193.608/0002-14	MEDPLUS COMERCIO REPRESENTACAO LTDA	E	7300	102.200,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	-------------------------------------	---	------	--------------	-------------------------	--

Marca: MAXXIMED

Fabricante: MAXXIMED

[Consultar](#)

Modelo / Versão: TESTE BOWIE DICK

Descrição detalhada do objeto ofertado: PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	7300	122.859,0000	10/07/2020 10:03:41:797	
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	--

Marca: MAXXIMED/ Maycon Rob

Acima do valor estimado

Fabricante: MAXXIMED/ Maycon Robert Niedhardt

Modelo / Versão: Pacote teste B.D. 4 kg

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	7300	171.696,0000	10/07/2020 10:09:08:607	
--------------------	--	------	--------------	-------------------------	--

Marca: MAXXIMED

Acima do valor estimado

Fabricante: MAXXIMED

Modelo / Versão: MAXXIMED

Descrição detalhada do objeto ofertado: PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO

[SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM...](#)**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALA 07.640.617/0001-10	7300 197.100,0000 10/07/2020 09:13:30:630
---	--

Marca: 3M**Acima do valor estimado** **Fabricante:** 3M[Consultar](#)**Modelo / Versão:** HB004282651 C - 1233LFBR PACOTE B&D CX C/ 30**Descrição detalhada do objeto ofertado:** PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM...**Porte da Empresa:** Demais (Diferente de ME/EPP)**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA 67.729.178/0004-91	7300 454.571,0000 10/07/2020 10:05:07:540
--	--

Marca: COMPLY TESTE DESAFIO**Acima do valor estimado** **Fabricante:** 3M[Consultar](#)**Modelo / Versão:** C/20**Descrição detalhada do objeto ofertado:** COMPLY TESTE DESAFIO BOWIE & DICK C/20 1300 H0002188292 PACOTE TESTE DESAFIO VAPOR Pacote teste Bowie & Dick para controle do equipamento. Indicado para pacote padrão 7Kg. Constituído por duas f...**Porte da Empresa:** Demais (Diferente de ME/EPP)**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:** 300
[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#) [Convocar Anexo](#)
[Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 14 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 6.500 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 253.500,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
54.565.478/0001-98	SISPACK MEDICAL LTDA.	6500	205.000,0000	10/07/2020 10:13:35:063			

Marca: BIONOVA

Fabricante: TERRAGENE

Modelo / Versão: PCD220/1

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: PACOTE TESTE DESAFIO (PCD) Desenvolvido para verificar a penetração de vapor em autoclaves. O teste de prova avalia o correto funcionamento da autoclave a vapor expondo o equipamento aos teste mais ri...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

10.193.608/0002-14	MEDPLUS COMERCIO REPRESENTACAO LTDA	E	6500	216.125,0000	10/07/2020 10:13:12:147		
--------------------	-------------------------------------	---	------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: MAXXIMED

Fabricante: MAXXIMED

[Consultar](#)

Modelo / Versão: TESTE DESAFIO

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

07.640.617/0001-10	DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALA	E	6500	253.500,0000	10/07/2020 09:13:30:630		
--------------------	---	---	------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: 3M

Fabricante: 3M

[Consultar](#)

Modelo / Versão: HB004282685 C - 41382BR PCT DES C1292+IQ C/16

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA O...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	E	6500	299.520,0000	10/07/2020 10:09:35:503		
--------------------	--	---	------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: MAXXIMED

Fabricante: MAXXIMED

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Modelo / Versão: MAXXIMED

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA O...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E	6500	328.737,5000	10/07/2020 10:04:47:897		
--------------------	-----------------------------------	---	------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: MAXXIPACK

Acima do valor estimado

Fabricante: MAXXIPACK

Modelo / Versão: Indicador biológico

Descrição detalhada do objeto ofertado: INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA O...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 SALUTARY 04.383.642/0001-78 CENTRO NORTE 6500	372.937,5000	10/07/2020	10:04:37:903	
--	--------------	------------	--------------	--

Marca: MAXXIMED/ Maycon Rob

Acima do valor estimado

Fabricante: MAXXIMED/ Maycon Robert Niedhardt



Modelo / Versão: Pacote teste B.D. 4 kg

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSIVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes:

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#) [Convocar Anexo](#)
[Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 15 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 8.900 **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado:** R\$ 194.821,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.598.413/0003-32	RECOL DISTRIBUICAO E COMERCIO LTDA	8900	121.040,0000	10/07/2020 10:10:59:803			

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Frs

Descrição detalhada do objeto ofertado: "SABONETE LIQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO 1.000 ML..."

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	8900	137.500,0000	10/07/2020 10:10:41:717	
--------------------	-------------------------------------	------	--------------	----------------------------	--

Marca: Vic pharma

Fabricante: Vic pharma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Sabonete Líquido

Descrição detalhada do objeto ofertado: "SABONETE LIQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML..."

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALATORY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	8900	164.917,0000	10/07/2020 10:08:59:543	
--------------------	--	------	--------------	----------------------------	--

Marca: VIC PHARMA INDUSTRIA

Fabricante: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% (SOLUÇÃO COM TENSOATIV

Descrição detalhada do objeto ofertado: "SABONETE LIQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML..."

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA E ATACADISTA DO NORTE LTDA	-	8900	176.006,4000	10/07/2020 10:06:08:547	
--------------------	---	---	------	--------------	----------------------------	--

Marca: VIC PHARMA

Fabricante: VIC PHARMA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: VIC PHARMA

Descrição detalhada do objeto ofertado: "SABONETE LIQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML..."

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

63.774.269/0001-45	A G D DE OLIVEIRA EIRELI	8900	194.821,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	--------------------------	------	--------------	----------------------------	--

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Vic Pharma

Descrição detalhada do objeto ofertado: "SABONETE LIQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML..."

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61  MAXLAB
PRODUTOS
PARA
DIAGNOSTICOS
E PESQUISAS
LTDA

8900 1.948.210,0000 10/07/2020
09:13:30:630

[Consultar](#)

Marca: CINORD

Acima do valor estimado

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LIQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 16 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 8.800 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 112.992,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E 8800	38.000,0000	10/07/2020 10:11:37:863			

Marca: Ciclofarma

Fabricante: Ciclofarma [Consultar](#)

Modelo / Versão: Sabonete Neutro 1000 ml

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LÍQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALATORY CENTRO NORTE	8800	41.888,8000	10/07/2020 10:11:15:230	
	COMERCIAL EIRELI				

Marca: CICLO FARMA INDÚSTRI

Fabricante: CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP [Consultar](#)

Modelo / Versão: Sabonete Líquido

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LÍQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

17.221.558/0001-08	ECOLIM EIRELI	8800	46.200,0000	10/07/2020 10:11:19:273	

Marca: BIOLUX

Fabricante: CLARALUX [Consultar](#)

Modelo / Versão: 1 LT

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LÍQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	8800	46.464,0000	10/07/2020 10:10:38:520	

Marca: PROLINK

Fabricante: PROLINK [Consultar](#)

Modelo / Versão: PROLINK

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LÍQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.654.861/0001-44	INDALABOR INDAIA LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA	8800	58.000,0000	10/07/2020 10:09:59:377	

Marca: INDALABOR

Fabricante: INDALABOR INDAIA LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA [Consultar](#)

Modelo / Versão: INDACLEAN PEROLADO ERVA DOCE

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LÍQUIDO PEROLADO ERVA DOCE, ACONDICIONADO EM FRASCO COM 1 LITRO. MODELO: INDACLEAN PEROLADO ERVA DOCE. MARCA: INDALABOR FABRICANTE: INDALABOR INDAIA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO LTDA. PROCEDÊNCIA...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

05.252.941/0001-36	STAR COMERCIO DE	8800	70.000,0000	10/07/2020 10:09:06:550	

[Consultar](#)

SUPRIMENTOS
EIRELI

Marca: RONDOQUIMICA

Fabricante: RONDOQUIMICA

Modelo / Versão: RONDOQUIMICA

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LIQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

08.676.370/0001-55	DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS PRO SAUDE LTDA	8800	105.599,9900	10/07/2020	10:11:16:157	
--------------------	--	------	--------------	------------	--------------	--

Marca: CINORD

Fabricante: CINORD

[Consultar](#)

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LIQUIDO ERVA-DOCE 1000ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim **Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

63.774.269/0001-45	A G D DE OLIVEIRA EIRELI	8800	105.600,0000	10/07/2020	09:13:30:630	
--------------------	-----------------------------	------	--------------	------------	--------------	--

Marca: Ciclofarma

Fabricante: Ciclofarma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Ciclofarma

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LIQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA NORTE LTDA	- E DO 8800	123.200,0000	10/07/2020	09:13:30:630	
--------------------	--	----------------------	--------------	------------	--------------	--

Marca: CICLOFARMA

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: CICLOFARMA

Modelo / Versão: CICLOFARMA

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LIQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#) [Convocar Anexo](#)
[Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 17 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 3.100 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 329.127,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	3100	229.000,0000	10/07/2020 10:12:30:727	[REDACTED]		

Marca: LUCKMANN

Fabricante: LUCKMANN

Modelo / Versão: Teste de Urease

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY. ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 SALUTARY	CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	3100	234.515,0000	10/07/2020 10:11:42:017	[REDACTED]
--	-------------------------------------	------	--------------	-------------------------	------------

Marca: LUCKMANN

Fabricante: LUCKMANN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A S

[Consultar](#)

Modelo / Versão: CAIXA COM 50 TESTES

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY. ...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 COVAN	-	3100	303.800,0000	10/07/2020 10:08:27:023	[REDACTED]
---	---	------	--------------	-------------------------	------------

Marca: RENYLAB

Fabricante: RENYLAB

[Consultar](#)

Modelo / Versão: RENYLAB

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY. ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	3100	406.720,0000	10/07/2020 10:11:01:323	[REDACTED]
---	------	--------------	-------------------------	------------

Marca: NEWPROV

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: NEWPROV

Modelo / Versão: NEWPROV

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY. RG ANVISA 10287910054...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes:

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 18 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 125.000 **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado:** R\$ 762.500,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
27.130.979/0001-79	OPEN FARMA COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	125000	605.247,0200	10/07/2020 10:13:16:403			

Marca: ITAJA

Fabricante: ITAJA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: ITAJA

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.598.413/0003-32	RECOL DISTRIBUICAO E COMERCIO LTDA	125000	636.700,0000	10/07/2020 10:08:08:423		
--------------------	------------------------------------	--------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: Vic Pharma

Fabricante: Vic Pharma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Frs

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	125000	660.000,0000	10/07/2020 10:11:23:040		
--------------------	--	--------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: JFERES

[Consultar](#)

Fabricante: JFERES

Modelo / Versão: JFERES

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

05.252.941/0001-36	STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI	125000	720.000,0000	10/07/2020 10:04:21:903		
--------------------	-------------------------------------	--------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: MEGA QUIMICA

Fabricante: MEGA QUIMICA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: MEGA QUIMICA

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.383.642/0001-78	SALATORY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	125000	722.500,0000	10/07/2020 10:09:55:797		
--------------------	--	--------	--------------	-------------------------	--	--

Marca: VIC PHARMA INDUSTRIA**Fabricante:** VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA**Modelo / Versão:** ALCOOL 70 1000ml**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...**Porte da Empresa:** Demais (Diferente de ME/EPP)**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 M	C					
19.288.989/0001-09	INDUSTRIA	E	125000	762.500,0000	10/07/2020 09:13:30:630	

COMERCIO DE PAPEIS LTDA

Marca: SANTA CRUZ **Fabricante:** SANTA CRUZ[Consultar](#)**Modelo / Versão:** SANTA CRUZ**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 A G D DE	OLIVEIRA EIRELI	E	125000	762.500,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--	-----------------	---	--------	--------------	----------------------------	---

Marca: Vic Pharma**Fabricante:** Vic Pharma **Modelo / Versão:** Vic Pharma[Consultar](#)**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 CENTRALMIX	C	E	125000	809.375,0000	10/07/2020 10:09:38:120	
09.222.411/0001-04	COMERCIO	E	SERVICOS LTDA			

Marca: Vic pharma

Acima do valor estimado

 Fabricante: Vic pharma[Consultar](#)**Modelo / Versão:** Álcool 70%**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 INDALABOR	-					
04.654.861/0001-44	INDAIÁ LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA	E	125000	876.250,0000	10/07/2020 09:13:30:630	

Marca: INDALABOR

Acima do valor estimado

 Fabricante: INDALABOR INDAIA LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA[Consultar](#)**Modelo / Versão:** ALCOOL 70%**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL ETÍLICO A 70%, DE USO HOSPITALAR PARA DESINFECÇÃO DE ARTIGOS SEMICRÍTICOS E SUPERFÍCIES FIXAS, ACONDICIONADO EM FRASCO DE 1 LITRO. MARCA: INDALABOR FABRICANTE: INDALABOR INDAIA LABORATÓRIO FARM...**Porte da Empresa:** Demais (Diferente de ME/EPP)**Declaração ME/EPP/COOP:** Não**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 COVAN	-					
02.475.985/0001-37	COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA DO NORTE LTDA	E	125000	1.275.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630	

Marca: VIC PHARMA

Acima do valor estimado

 Fabricante: VIC PHARMA[Consultar](#)**Modelo / Versão:** VIC PHARMA**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

 NOGUEIRA	-					
05.383.313/0001-90	NOBRE COMERCIO SERVICOS LTDA	E	125000	6.200.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630	

Marca: ITAJA**Acima do valor estimado****Fabricante:** ITAJA**Modelo / Versão:** ITAJA**Descrição detalhada do objeto ofertado:** ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:** 300[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 19 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 3.400 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 228.684,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
05.252.941/0001-36	STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI	3400	272.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: ENZYMAX

Acima do valor estimado

Fabricante: ENZYMAX

[Consultar](#)

Modelo / Versão: ENZYMAX

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO LÍQUIDO COM PH NEUTRO, PRONTO PARA USO, NÃO IRRITANTE, NÃO CORROSIVO E BIODEGRADÁVEL, COM NO MÍNIMO 04 ENZIMAS, COM A PRINCIPAL FINALIDADE DE REALIZAR A PRE-LIMPEZA DE MATERIAIS ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	3400	2.286.840,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	--	------	----------------	-------------------------	--

Marca: CINORD

Acima do valor estimado

Fabricante: CINORD

[Consultar](#)

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE ENZIMÁTICO LÍQUIDO COM PH NEUTRO, PRONTO PARA USO, NÃO IRRITANTE, NÃO CORROSIVO E BIODEGRADÁVEL, COM NO MÍNIMO 04 ENZIMAS, COM A PRINCIPAL FINALIDADE DE REALIZAR A PRE-LIMPEZA DE MATERIAIS ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)



Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 20 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 46.200 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 120.582,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	46200	300.000,0000	10/07/2020 10:11:51:410			

- Marca:** MASTERFIX Acima do valor estimado [Consultar](#)
- Fabricante:** MASTERFIX
- Modelo / Versão:** MASTERFIX
- Descrição detalhada do objeto ofertado:** FITA ADESIVA UTILIZADA COMO INDICADOR QUÍMICO DE PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR EM AUTOCLAVES, COM PINTABILIDADE SEGURA. FACE DE ADERÊNCIA COM ADESIVO À BASE DE RESINA E BORRACHA QUE FIXE PACOTES D...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	46200	340.378,5000	10/07/2020 10:12:51:783	
--------------------	-------------------------------------	-------	--------------	-------------------------	--

Marca: Clean Up Brazil Acima do valor estimado

Fabricante: Clean Up Brazil

Modelo / Versão: FITA INDICADOR QUIMICO

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: FITA ADESIVA UTILIZADA COMO INDICADOR QUÍMICO DE PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR EM AUTOCLAVES, COM PINTABILIDADE SEGURA. FACE DE ADERÊNCIA COM ADESIVO À BASE DE RESINA E BORRACHA QUE FIXE PACOTES D...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 21 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 2.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 4.528.360,0000

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 1,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.383.642/0001-78	SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI	2000	4.089.258,9500	10/07/2020 10:33:45:343			

Marca: MAXXIPACK Maycon Rob

Fabricante: MAXXIPACK Maycon Robert Niedhardt

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Teste desafio PCD03:H

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DESAFIO PARA CONTROLE E LIBERAÇÃO DE CARGA; COMPOSTO DE UM SISTEMA DE BARREIRA ASSOCIADO A INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 OU 6 AUTOADESIVOS; CAIXA COM 1 DISPOSITIVO E 400 INTEGRADORES QUÍMICOS AUTO...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	2000	4.300.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	-------------------------------------	------	----------------	-------------------------	--

Marca: "CIPAMED MAXXITEST"

Fabricante: "CIPAMED MAXXITEST"

[Consultar](#)

Modelo / Versão: PAPEL GRAU CIRURGICO CIPAMED; INDICADOR MAXXITEST

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DESAFIO PARA CONTROLE E LIBERAÇÃO DE CARGA; COMPOSTO DE UM SISTEMA DE BARREIRA ASSOCIADO A INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 OU 6 AUTOADESIVOS; CAIXA COM 1 DISPOSITIVO E 400 INTEGRADORES QUÍMICOS AUTO...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

10.193.608/0002-14	MEDPLUS COMERCIO E REPRESENTACAO LTDA	2000	4.528.360,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	---------------------------------------	------	----------------	-------------------------	--

Marca: BROWNE

Fabricante: BROWNE

[Consultar](#)

Modelo / Versão: 2445

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DESAFIO PARA CONTROLE E LIBERAÇÃO DE CARGA; COMPOSTO DE UM SISTEMA DE BARREIRA ASSOCIADO A INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 OU 6 AUTOADESIVOS; CAIXA COM 1 DISPOSITIVO E 400 INTEGRADORES QUÍMICOS AUTO...

Porte da Empresa: Demais (Diferente de ME/EPP)

Declaração ME/EPP/COOP: Não

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes:

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 24 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada: 5.500** **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado: R\$ 55.825,0000**

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
08.676.370/0001-55	DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS PRO SAUDE LTDA	5500	52.606,4000	10/07/2020 10:33:30:533			

Marca: CINORD [Consultar](#)

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁGUA DEIONIZADA (NÃO ESTÉRIL) 5 LITROS...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim **Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	5500	53.680,0000	10/07/2020 10:26:41:163	
--------------------	--	------	-------------	----------------------------	--

Marca: PROLINK [Consultar](#)

Fabricante: PROLINK

Modelo / Versão: PROLINK

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁGUA DEIONIZADA PARA O ENXÁGUE DE INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS COMPLEMENTAÇÃO DE AUTOCLAVES, LAVADORAS ULTRASSÔNICAS OU OUTROS EQUIPAMENTOS QUE REQUEREM USO DE ÁGUA PURIFICADA. REMOVE RESÍDUOS QUÍMICOS, D...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim **Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 25 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada: 4.500** **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado: R\$ 23.445,0000**

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
08.676.370/0001-55	DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS PRO SAUDE LTDA	4500	23.445,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: SEPTMAX

Fabricante: SEPTMAX

[Consultar](#)

Modelo / Versão: SEPTMAX

Descrição detalhada do objeto ofertado: AGUA OXIGENADA 10 VOLUMES 1000ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim **Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 26 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 48.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 70.560,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	48000	68.200,0000	10/07/2020 10:27:10:080	[REDACTED]		

Marca: Ciclofarma

Fabricante: Ciclofarma

Modelo / Versão: Álcool gel 70%

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL GEL SANITIZADOR DE MÃOS 70%, QUE DISPENSA O USO DE ÁGUA OU TOALHAS. FORMULADO COM HIDRATANTES ESPECIAIS QUE DEIXAM AS MÃOS SUAVES E REFRESCANTES. A BASE DE ÁLCOOL É EM FRASCOS DE 100 ML. O PROD...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

19.288.989/0001-09	 M INDUSTRIA COMERCIO PAPEIS LTDA	C E DE	48000	70.560,0000	10/07/2020 09:13:30:630	[REDACTED]	
--------------------	---	--------------	-------	-------------	-------------------------	------------	--

Marca: SANTA CRUZ

Fabricante: SANTA CRUZ

[Consultar](#)

Modelo / Versão: SANTA CRUZ

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL GEL SANITIZADOR DE MÃOS 70%, QUE DISPENSA O USO DE ÁGUA OU TOALHAS. FORMULADO COM HIDRATANTES ESPECIAIS QUE DEIXAM AS MÃOS SUAVES E REFRESCANTES. A BASE DE ÁLCOOL É EM FRASCOS DE 100 ML. O PROD...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	C E DE	48000	705.600,0000	10/07/2020 09:13:30:630	[REDACTED]	
--------------------	--	--------------	-------	--------------	-------------------------	------------	--

Marca: INDALABOR

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: INDALABOR

Modelo / Versão: INDALABOR

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL GEL SANITIZADOR DE MÃOS 70%, QUE DISPENSA O USO DE ÁGUA OU TOALHAS. FORMULADO COM HIDRATANTES ESPECIAIS QUE DEIXAM AS MÃOS SUAVES E REFRESCANTES. A BASE DE ÁLCOOL É EM FRASCOS DE 100 ML. O PROD...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes:

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 28 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 600 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 72.660,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	600	108.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630	[REDACTED]		

Marca: Atrasorb

Acima do valor estimado

Fabricante: Atrasorb

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Cal Sodada Absorvedores

Descrição detalhada do objeto ofertado: CALSODADA - MISTURA ÍNTIMA DE HIDRÓXIDO DE SÓDIO (SODA CÁUSTICA) E HIDRÓXIDO DE CÁLCIO NA FORMA GRANULAR; FORNECIDA EM GRÂNULOS FORTES, POROSOS E EM FORMATOS IRREGULARES; NÃO HIGROSCÓPICA. EMBALAGEM C...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	600	726.600,0000	10/07/2020 09:13:30:630	[REDACTED]
--------------------	--	-----	--------------	-------------------------	------------

Marca: ATRASORB

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: ATRASORB

Modelo / Versão: ATRASORB

Descrição detalhada do objeto ofertado: CALSODADA - MISTURA ÍNTIMA DE HIDRÓXIDO DE SÓDIO (SODA CÁUSTICA) E HIDRÓXIDO DE CÁLCIO NA FORMA GRANULAR; FORNECIDA EM GRÂNULOS FORTES, POROSOS E EM FORMATOS IRREGULARES; NÃO HIGROSCÓPICA. EMBALAGEM C...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 29 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 40.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 63.200,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	40000	60.000,0000	10/07/2020 10:28:07:080			

Marca: vic pharma

Fabricante: vic pharma

Modelo / Versão: Chlorclear 0,2%

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ES...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA DO NORTE LTDA	E	40000	63.000,0000	10/07/2020 10:32:41:627	
--------------------	---	---	-------	-------------	-------------------------	--

Marca: VIC PHARMA

Fabricante: VIC PHARMA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: VIC PHARMA

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ES...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	E	40000	64.000,0000	10/07/2020 10:27:43:820	
--------------------	--	---	-------	-------------	-------------------------	--

Marca: VIC

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: VIC

Modelo / Versão: VIC

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ES...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes:

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 30 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 34.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 72.760,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	34000	85.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: vic pharma

Acima do valor estimado

Fabricante: vic pharma

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Clorexidina Hidroalcoólica

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILuíDA A 0,5 %;
INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA
EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPON...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 31 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 1.700 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 34.442,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	1700	36.000,0000	10/07/2020 10:34:27:810			

Marca: Cinord

Acima do valor estimado

Fabricante: Cinord

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Desincrostante em pó

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINCROSTANTE EM PÓ A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE US...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA DO NORTE LTDA	-	1700	37.807,9900	10/07/2020 10:36:26:423		
--------------------	---	---	------	-------------	-------------------------	--	--

Marca: CINORD SUD

Acima do valor estimado

Fabricante: CINORD SUD

[Consultar](#)

Modelo / Versão: CINORD SUD

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINCROSTANTE EM PÓ A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE US...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	1700	37.808,0000	10/07/2020 10:34:13:813			
--------------------	--	------	-------------	-------------------------	--	--	--

Marca: CINORD

Acima do valor estimado

Fabricante: CINORD

[Consultar](#)

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINCROSTANTE EM PÓ A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE US...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes:

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 33 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 3.100 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 30.504,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	3100	27.230,4000	10/07/2020 10:28:34:337			

Marca: ICARAI

[Consultar](#)

Fabricante: ICARAI

Modelo / Versão: ICARAI

Descrição detalhada do objeto ofertado: FORMOL LÍQUIDO 10% FRASCO 1000 ML, OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA. RDC Nº15...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

05.885.332/0001-14	NRX MEDICAL SYSTEMS COMERCIO ATACADISTA E SERVICOS MANU	3100	30.380,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	---	------	-------------	-------------------------	--

Marca: Indalabor

[Consultar](#)

Fabricante: Indalabor

Modelo / Versão: Indalabor

Descrição detalhada do objeto ofertado: FORMOL LÍQUIDO 10% FRASCO 1000 ML, OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 34 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 800 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 11.752,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	800	117.520,0000	10/07/2020 09:13:30:630			



Marca: ICARAI

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: ICARAI

Modelo / Versão: ICARAI

Descrição detalhada do objeto ofertado: FORMOL LÍQUIDO 37% A 40% FRS. C/1000 ML., OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA. RDC Nº15...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 35 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 900 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 19.449,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	E 900	9.350,0000	10/07/2020 10:53:07:930	[REDACTED]		

Marca: J. PROLAB

Fabricante: J. PROLAB

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Frasco Graduado 1000ml

Descrição detalhada do objeto ofertado: FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 1000 ML....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

15.335.703/0001-48	 IMPOL COMERCIO SERVICOS E REPRESENTACOES EIRELI	E 900	9.604,0000	10/07/2020 10:52:00:633	[REDACTED]		
--------------------	---	-------	------------	-------------------------	------------	--	--

Marca: nalgan

[Consultar](#)

Fabricante: nalgan

Modelo / Versão: 1.000 ml graduado

Descrição detalhada do objeto ofertado: FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 1000 ML....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	 COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA NORTE LTDA	- E DO 900	10.107,9900	10/07/2020 10:48:49:820	[REDACTED]		
--------------------	--	------------	-------------	-------------------------	------------	--	--

Marca: J.PROLAB

[Consultar](#)

Fabricante: J.PROLAB

Modelo / Versão: J.PROLAB

Descrição detalhada do objeto ofertado: FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 1000 ML....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	900	10.108,0000	10/07/2020 10:48:18:193	[REDACTED]		
--------------------	--	-----	-------------	-------------------------	------------	--	--

Marca: JPROLAB

[Consultar](#)

Fabricante: JPROLAB

Modelo / Versão: JPROLAB

Descrição detalhada do objeto ofertado: FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 1000 ML....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 37 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 800 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 11.560,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO SERVICOS LTDA	E 800	6.200,0000	10/07/2020 10:53:36:287			

Marca: J. PROLAB

Fabricante: J. PROLAB

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Frasco graduado 500ml

Descrição detalhada do objeto ofertado: FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 500 ML ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

15.335.703/0001-48	 IMPOL COMERCIO SERVICOS REPRESENTACOES EIRELI	E 800	6.400,0000	10/07/2020 10:52:36:960		
--------------------	---	-------	------------	----------------------------	--	--

Marca: nalgan

[Consultar](#)

Fabricante: nalgan

Modelo / Versão: 500 ml graduado

Descrição detalhada do objeto ofertado: FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 500 ML ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	E 800	7.027,2000	10/07/2020 10:50:47:480		
--------------------	---	-------	------------	----------------------------	--	--

Marca: JPROLAB

Fabricante: JPROLAB

[Consultar](#)

Modelo / Versão: JPROLAB

Descrição detalhada do objeto ofertado: FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 500 ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	 COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA NORTE LTDA	E DO 800	7.027,5000	10/07/2020 10:49:29:603		
--------------------	--	----------	------------	----------------------------	--	--

Marca: J.PROLAB

[Consultar](#)

Fabricante: J.PROLAB

Modelo / Versão: J.PROLAB

Descrição detalhada do objeto ofertado: FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 500 ML ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 38 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 4.200 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 29.484,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	4200	33.300,0000	10/07/2020 10:47:50:863			

Marca: RMC

Acima do valor estimado

Fabricante: RMC

[Consultar](#)

Modelo / Versão: Gel ECG 1Kg

Descrição detalhada do objeto ofertado: [GEL PARA ELETROCARDIOGRAMA FRASCO COM 1 KG.](#)

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	4200	34.809,6000	10/07/2020 10:47:38:980			
--------------------	--	------	-------------	-------------------------	--	--	--

Marca: CARBOGEL

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: CARBOGEL

Modelo / Versão: CARBOGEL

Descrição detalhada do objeto ofertado: [GEL PARA ELETROCARDIOGRAMA FRASCO COM 1 KG....](#)

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	 COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA DO NORTE LTDA	- E 4200	44.100,0000	10/07/2020 09:13:30:630			
--------------------	--	----------------	-------------	-------------------------	--	--	--

Marca: MULTIGEL

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: MULTIGEL

Modelo / Versão: MULTIGEL

Descrição detalhada do objeto ofertado: [GEL PARA ELETROCARDIOGRAMA FRASCO COM 1 KG.](#)

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 39 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 4.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 20.040,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	4000	16.640,0000	10/07/2020 10:47:57:363			

Marca: CARBOGEL [Consultar](#)

Fabricante: CARBOGEL

Modelo / Versão: CARBOGEL

Descrição detalhada do objeto ofertado: GEL PARA ELETROCARDIÓGRAFO FRASCO COM BICO APLICADOR COM 250 MG....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	4000	19.000,0000	10/07/2020 10:48:50:693	
--------------------	-------------------------------------	------	-------------	-------------------------	--

Marca: RMC

Fabricante: RMC [Consultar](#)

Modelo / Versão: Gel ECG 250mg

Descrição detalhada do objeto ofertado: GEL PARA ELETROCARDIÓGRAFO FRASCO COM BICO APLICADOR COM 250 MG. ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA E ATACADISTA DO NORTE LTDA	4000	24.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	---	------	-------------	-------------------------	--

Marca: MULTIGEL

Fabricante: MULTIGEL [Consultar](#)

Modelo / Versão: MULTIGEL

Descrição detalhada do objeto ofertado: GEL PARA ELETROCARDIÓGRAFO FRASCO COM BICO APLICADOR COM 250 MG ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 40 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 2.500 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 13.025,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	2500	14.750,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: RMC

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: RMC

Modelo / Versão: Gel 1Kg

Descrição detalhada do objeto ofertado: [GEL PARA ULTRASSONOGRAFIA FRASCO COM 1 KG.](#)

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	2500	20.720,0000	10/07/2020 10:46:13:803			
--------------------	--	------	-------------	-------------------------	--	--	--

Marca: CARBOGEL

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: CARBOGEL

Modelo / Versão: CARBOGEL

Descrição detalhada do objeto ofertado: [GEL PARA ULTRASSONOGRAFIA FRASCO COM 1 KG....](#)

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	 COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA DO NORTE LTDA	-	26.250,0000	10/07/2020 09:13:30:630			
--------------------	--	---	-------------	-------------------------	--	--	--

Marca: MULTIGEL

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: MULTIGEL

Modelo / Versão: MULTIGEL

Descrição detalhada do objeto ofertado: [GEL PARA ULTRASSONOGRAFIA FRASCO COM 1 KG.](#)

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 42 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 1.500 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 24.270,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	1500	15.200,0000	10/07/2020 10:49:44:893			

Marca: Prolink Ind. Química

Fabricante: Prolink Ind. Química

Modelo / Versão: Hipoclorito de Sódio

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS, POSSUI AÇÃO BACTERICIDA. RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	1500	15.600,0000	10/07/2020 10:49:17:723	
--------------------	--	------	-------------	-------------------------	--

Marca: TEXCLOR

[Consultar](#)

Fabricante: TEXCLOR

Modelo / Versão: TEXCLOR

Descrição detalhada do objeto ofertado: HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS, POSSUI AÇÃO BACTERICIDA. RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA E ATACADISTA DO NORTE LTDA	-	1500	19.599,9900	10/07/2020 10:50:01:370	
--------------------	---	---	------	-------------	-------------------------	--

Marca: CICLOFARMA

[Consultar](#)

Fabricante: CICLOFARMA

Modelo / Versão: CICLOFARMA

Descrição detalhada do objeto ofertado: HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS, POSSUI AÇÃO BACTERICIDA. RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

17.221.558/0001-08	ECOLIM EIRELI	-	1500	19.600,0000	10/07/2020 10:46:56:600	
--------------------	---------------	---	------	-------------	-------------------------	--

Marca: CINORD

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CLORO CIN 1%

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS, POSSUI AÇÃO BACTERICIDA. RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

29.004.099/0001-81	BONIN BONIN LTDA	&	1500	24.270,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	------------------	---	------	-------------	-------------------------	--

Marca: start

[Consultar](#)

Fabricante: start**Modelo / Versão:** hipoclorito**Descrição detalhada do objeto ofertado:** HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS, POSSUI AÇÃO BACTERICIDA. RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA ...**Porte da Empresa:** ME/EPP**Declaração ME/EPP/COOP:** Sim**Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não**Observações:****Caracteres restantes:** 300[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 43 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 15.000 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 5.100,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	15000	51.000,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: MAXXIMED

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: MAXXIMED

Modelo / Versão: MAXXIMED

Descrição detalhada do objeto ofertado: INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 6 DO TIPO EMULADOR, PARA MONITORAÇÃO DO CICLO E ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, EFETIVO ENTRE 115° a 140° C, COM LEITURA PROGRESSIVA POR MÉTODO DE MUDANÇA DE COR (CONFORME GUIA DE R...)

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 44 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 300 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 15.096,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	300	150.960,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: CINORD

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: EMULSÃO LUBRIFICANTE PARA INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS, PROTEGENDO CONTRA FERRUGEM E OXIDAÇÃO. APPLICAR EM TODAS AS SUPERFÍCIES EXTERNAS, INCLUINDO TODAS AS PARTES MÓVEIS COMO ANEIS E AROS DE METAL, TRAVAS ...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 45 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 300 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 8.796,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	300	87.960,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: CINORD

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: REMOVEDOR DECAPANTE ÁCIDO, PARA REMOVER OXIDAÇÃO E MANCHAS DE AUTO-CLAVES E INSTRUMENTOS EM GERAL. TIRA AS CROSTAS DE OXIDAÇÃO E MANCHAS, DE AÇO INOX, MANTENDO OS INSTRUMENTOS FUNCIONANDO POR MAIS TEM...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 46 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 5.900 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 36.049,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	5900	360.490,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: INDALABOR

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: INDALABOR

Modelo / Versão: INDALABOR

Descrição detalhada do objeto ofertado: REMOVEDOR DECAPANTE ÁCIDO, PARA REMOVER OXIDAÇÃO E MANCHAS DE AUTO-CLAVES E INSTRUMENTOS EM GERAL. TIRA AS CROSTAS DE OXIDAÇÃO E MANCHAS, DE AÇO INOX, MANTENDO OS INSTRUMENTOS FUNCIONANDO POR MAIS TEM...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 47 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 3.800 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 27.512,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	3800	232.180,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: INDALABOR

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: INDALABOR

Modelo / Versão: INDALABOR

Descrição detalhada do objeto ofertado: SABONETE LIQUIDO COM TRICLOSAN 0;5% ANTI - SÉPTICO FRASCO COM 1.000 ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 49 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 2.200 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 38.984,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	2200	389.840,0000	10/07/2020 09:13:30:630			



Marca: CINORD

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: VASELINA LÍQUIDA FARMACÊUTICA 100%. FRASCO COM 1000 ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 50 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 400 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 13.164,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	400	131.640,0000	10/07/2020 09:13:30:630			



Marca: CINORD

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: VASELINA SOLIDA FARMACÊUTICA 100% . POTE COM 1000 ML...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes:

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 51 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 300 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 9.930,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	300	9.930,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: Clean Up Brazil

Fabricante: Clean Up Brazil

Modelo / Versão: Teste de Detecção de proteína

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNA PARA INSTRUMENTAIS. COM INTERPRETAÇÃO DE RESULTADO POR MUDANÇA DE COR RÁPIDOS, PERMITEM VERIFICAR RESÍDUOS DE PROTEÍNAS EM INSTRUMENTAIS, INCLUINDO ENDOSCÓPIOS FLEXÍVEIS....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	300	12.403,2000	10/07/2020 10:56:51:323	
--------------------	---	-----	-------------	-------------------------	--

Marca: SISPACK

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: SISPACK

Modelo / Versão: SISPACK

Descrição detalhada do objeto ofertado: TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNA PARA INSTRUMENTAIS. COM INTERPRETAÇÃO DE RESULTADO POR MUDANÇA DE COR RÁPIDOS, PERMITEM VERIFICAR RESÍDUOS DE PROTEÍNAS EM INSTRUMENTAIS, INCLUINDO ENDOSCÓPIOS FLEXÍVEIS....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 52 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 6.200 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 50.840,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	6200	48.500,0000	10/07/2020 10:56:06:237			

Marca: vic pharma

Fabricante: vic pharma

Modelo / Versão: Clorexidina Aquosa

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ES...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

05.885.332/0001-14	NRX MEDICAL SYSTEMS COMERCIO ATACADISTA SERVICOS MANU	E	6200	50.840,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	---	---	------	-------------	-------------------------	--

Marca: Indalabor

[Consultar](#)

Fabricante: Indalabor

Modelo / Versão: Indalabor

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ES...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA		6200	53.171,2000	10/07/2020 10:57:14:037	
--------------------	--	--	------	-------------	-------------------------	--

Marca: VIC

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: VIC

Modelo / Versão: VIC

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ES...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA ATACADISTA DO NORTE LTDA	E	6200	94.860,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	---	---	------	-------------	-------------------------	--

Marca: VIC PHARMA

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: VIC PHARMA

Modelo / Versão: VIC PHARMA

Descrição detalhada do objeto ofertado: CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ES...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:**Caracteres restantes:** 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 53 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 600 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 10.884,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	600	108.840,0000	10/07/2020 09:13:30:630			



Marca: PROLINK

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: PROLINK

Modelo / Versão: PROLINK

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁLCOOL ABSOLUTO ETÍLICO ANIDRO 99,3º INP. FRASCO COM 1000 ML....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 54 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada: 40** **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado: R\$ 3.899,6000**

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	40	38.996,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: NEON

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: NEON

Modelo / Versão: NEON

Descrição detalhada do objeto ofertado: ÁCIDO CLORÍDRICO 37% PA ACS, REAGENTE PARA ANÁLISE, REGULAMENTAÇÃO (EC) Nº 1272/2008. CATEGORIA 1B, H314, CATEGORIA 3, H335 E CORROSIVO A METAIS, H290. FRASCO COM 1000 ML....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 55 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada: 2.500** **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado: R\$ 7.725,0000**

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
17.221.558/0001-08	ECOLIM EIRELI	2500	7.725,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: UZZO

Fabricante: RONDOQUIMICA

[Consultar](#)

Modelo / Versão: NEUTRO

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE NEUTRO. FRASCO COM 1000 ML....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim **Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	2500	77.250,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	--	------	-------------	-------------------------	--

Marca: CINORD

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: DETERGENTE NEUTRO. FRASCO COM 1000 ML....

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim **Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)



Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 56 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 300 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 30.384,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	 CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	300	36.000,0000	10/07/2020 11:02:55:043			

Marca: MAXXITEST

Acima do valor estimado

Fabricante: MAXXITEST

[Consultar](#)

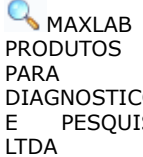
Modelo / Versão: Integrador Químico

Descrição detalhada do objeto ofertado: INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 PARA USO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, O MESMO DEVE SER EFICAZ EM EQUIPAMENTOS QUE REALIZAM PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO COM NO MÍNIMO TEMPERATURAS QUE VARIAM DE 121 °C A...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	 MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	300	37.000,0000	10/07/2020 11:02:31:850		
--------------------	---	-----	-------------	----------------------------	--	--

Marca: MAXXIMED

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: MAXXIMED

Modelo / Versão: MAXXIMED

Descrição detalhada do objeto ofertado: INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 PARA USO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, O MESMO DEVE SER EFICAZ EM EQUIPAMENTOS QUE REALIZAM PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO COM NO MÍNIMO TEMPERATURAS QUE VARIAM DE 121 °C A...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 60 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada: 200** **Qtde Aceita: 0** **Valor Estimado: R\$ 18.924,0000**

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
08.676.370/0001-55	DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS PRO SAUDE LTDA	200	18.924,0000	10/07/2020 09:13:30:630			

Marca: SEPTMAX

Fabricante: SEPTMAX

[Consultar](#)

Modelo / Versão: SEPTMAX

Descrição detalhada do objeto ofertado: [TINTURA DE BENJOIM 1L ...](#)

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim **Participou Convocação Desempate ME/EPP:** Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 61 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 900 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 10.386,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	900	10.386,0000	10/07/2020 11:05:37:307			

Marca: MSÓ HOSPITALAR

Fabricante: MSÓ HOSPITALAR

Modelo / Versão: Malha Tubular 20cmX10M

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: MALHA TUBULAR, CONFECCIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTE DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 10 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESS...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	900	10.915,0000	10/07/2020 11:05:55:227	
--------------------	--	-----	-------------	-------------------------	--

Marca: POLAR

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: POLAR

Modelo / Versão: POLAR

Descrição detalhada do objeto ofertado: MALHA TUBULAR, CONFECCIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTE DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 10 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESS...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA E ATACADISTA DO NORTE LTDA	-	900	34.263,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	---	---	-----	-------------	-------------------------	--

Marca: ORTOFEN

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: ORTOFEN

Modelo / Versão: ORTOFEN

Descrição detalhada do objeto ofertado: MALHA TUBULAR, CONFECCIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTE DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 10 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESS...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes: 300

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)



Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

Selecione a proposta para efetuar o julgamento:

Item: 62 - LENCO DE TECIDO **Qtde Solicitada:** 900 **Qtde Aceita:** 0 **Valor Estimado:** R\$ 24.426,0000

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Decreto 7174: Não

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Intervalo mínimo entre lances: 2,00 %

CNPJ/CPF	Razão Social/Nome	Qtde Ofertada	Melhor Lance (R\$)	Data do Último Lance	Valor (R\$) Negociado	Situação Proposta	Anexo
09.222.411/0001-04	CENTRALMIX COMERCIO E SERVICOS LTDA	900	24.426,0000	10/07/2020 11:05:27:300			

Marca: MSÓ HOSPITALAR

Fabricante: MSÓ HOSPITALAR

Modelo / Versão: Malha Tubular 20cmX25M

[Consultar](#)

Descrição detalhada do objeto ofertado: MALHA TUBULAR, CONFECCIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTE DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 25 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESS...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

04.724.729/0001-61	MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA	900	27.000,0000	10/07/2020 10:58:48:963	
--------------------	--	-----	-------------	-------------------------	--

Marca: POLAR

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: POLAR

Modelo / Versão: POLAR

Descrição detalhada do objeto ofertado: MALHA TUBULAR, CONFECCIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTE DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 25 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESS...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

02.475.985/0001-37	COVAN COMERCIO VAREJISTA E ATACADISTA DO NORTE LTDA	-	900	56.619,0000	10/07/2020 09:13:30:630	
--------------------	---	---	-----	-------------	-------------------------	--

Marca: ORTOFEN

Acima do valor estimado

[Consultar](#)

Fabricante: ORTOFEN

Modelo / Versão: ORTOFEN

Descrição detalhada do objeto ofertado: MALHA TUBULAR, CONFECCIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTE DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 25 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESS...

Porte da Empresa: ME/EPP

Declaração ME/EPP/COOP: Sim

Participou Convocação Desempate ME/EPP: Não

Observações:

Caracteres restantes:

[Menu](#) [Voltar](#) [Cancelar Item](#) [Aceitar Proposta](#) [Recusar Proposta](#) [Negociar Valor](#)
[Convocar Anexo](#) [Encerrar Convocação](#) [Em Análise](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas (Negociação dos Sub-itens)

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

GRUPO 1

Fornecedor: 04.724.729/0001-61 - MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA

Tratamento Diferenciado: -

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Item	Descrição	Qtde Solicitada UASG	Qtde Aceita UASG	Qtde Ofertada Fornec.	Critério de Valor (R\$) *	Melhor Lance	Data do Último Lance	Valor Negociado
22	<u>LENCO DE TECIDO</u>	3900	0	3900	477.750,0000	477.750,0000	R\$ 10/07/2020 09:37:05:693	

Marca: BEOTYPE

Fabricante: BEOTYPE

Modelo / Versão: BEOTYPE

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL DO TIPO ÁCIDO PERACÉTICO, PRONTO USO (EXCLUSIVO LÍQUIDO), CONCENTRAÇÃO 0,2%, COM TEMPO DE CONTATO (AÇÃO) ENTRE 8 E 10 MINUTOS, ESTABILIDADE APÓS INÍCIO DO USO ENTRE 28 A 30 ...

23	<u>LENCO DE TECIDO</u>	1450	0	1450	184.875,0000	184.875,0000	R\$ 10/07/2020 09:38:19:500	
----	------------------------	------	---	------	--------------	--------------	--------------------------------	--

Marca: BEOTYPE

Fabricante: BEOTYPE

Modelo / Versão: BEOTYPE

Descrição detalhada do objeto ofertado: FITA (TESTE) PARA MONITORAÇÃO DE ÁCIDO PERACÉTICO NA CONCENTRAÇÃO 0,2%. FRASCO COM NO MÍNIMO 30 UNIDADES. (APRESENTAR LAUDO DE COMPATIBILIDADE DA FITA COM O PRODUTO OFERTADO)....

(*) É necessário detalhar o item para saber qual o critério de valor que é utilizado: Estimado ou Referência ou Máximo Aceitável.

[Voltar](#) [Chat](#)

Pregão Eletrônico

Julgamento de Propostas (Negociação dos Sub-itens)

UASG 925373 - SUPERINTEND.ESTAD.DE COMPRAS E LICITAÇÕES/RO

Pregão nº: 1652020

Modo de Disputa: Aberto

GRUPO 2

Fornecedor: 04.724.729/0001-61 - MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNOSTICOS E PESQUISAS LTDA

Tratamento Diferenciado: Tipo I - Participação Exclusiva de ME/EPP

Aplicabilidade Margem de Preferência: Não

Item	Descrição	Qtde Solicitada UASG	Qtde Aceita UASG	Qtde Ofertada Fornec.	Critério de Valor (R\$) *	Melhor Lance	Data do Último Lance	Valor Negociado
63	<u>LENCO DE TECIDO</u>	370	0	370	17.264,2000	172.642,0000 R\$	10/07/2020 09:13:30:630	

Marca: CINORD

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL DO TIPO GLUTARALDEIDO PRONTO USO (EXCLUSIVO LÍQUIDO), CONCENTRAÇÃO 2%, COM TEMPO DE CONTATO (AÇÃO) ENTRE 8 E 10 MINUTOS, ESTABILIDADE APÓS INÍCIO DO USO ENTRE 28 A 45 DIAS. ...

64	<u>LENCO DE TECIDO</u>	185	0	185	22.294,3500	222.943,5000 R\$	10/07/2020 09:13:30:630
----	------------------------	-----	---	-----	-------------	------------------	----------------------------

Marca: CINORD

Fabricante: CINORD

Modelo / Versão: CINORD

Descrição detalhada do objeto ofertado: FITA TESTE PARA MONITORAÇÃO DE ESTABILIDADE DA CONCENTRAÇÃO MÍNIMA EFICAZ (MEC) DE GLUTARALDEIDO NA CONCENTRAÇÃO 2%. FRASCO COM NO MÍNIMO 30 UNIDADES. (APRESENTAR LAUDO DE COMPATIBILIDADE DA FITA COM ...

(*) É necessário detalhar o item para saber qual o critério de valor que é utilizado: Estimado ou Referência ou Máximo Aceitável.

[Voltar](#) [Chat](#)



Equipe Sigma <sigma.supel@gmail.com>

Intencao de recurso PE 165/2020

louise.oliveira@medplusonline.com.br <louise.oliveira@medplusonline.com.br>
 Para: Equipe Sigma <sigma.supel@gmail.com>

29 de julho de 2020 14:56

Boa tarde,

Seria nos itens 11, 13, 14 e 21, considerando que os itens ainda irão para avaliação técnica, segue abaixo a nossa análise acerca dos itens:

Sobre o item 11

Item	Descritivo Do Edital
11	<p>Descritivo Edital: Indicador Biológico Autocontido Para Monitoramento De Ciclos De Esterilização Em Autoclaves Com Bomba De Vácuo, Gravitacional Ou Flash, Contendo Tiras Impregnadas Com Esporos Geobacillus Dentro De Um Tubo Termoplástico De Cultura. A Parte Externa Do Frasco Deve Conter Um Papel Ou Plástico Adesivo, Que Possa Ser Facilmente Removido Para Arquivamento Dos Dados Como Lote, E Data De Validade Do Produto. A Ampola Deverá Permitir A Ativação E Mistura Do Meio De Cultura Com Esporos E O Geobacillus, Para Teste De Crescimento De Meio De Cultura, Após A Ampola Ter Sido Autoclavada (Sendo Ela Teste) E No Caso De Não Ter Sido Autoclavada (Sendo Ela Contra Teste) E Quando Incubado No Dispositivo Aquecido (Incubadora), O Tempo Final De Leitura/Resultado Negativo, Deve Ser De No Máximo 3 Horas. A Empresa Vencedora Deverá Fornecer Em Regime De Comodato Até O Termíno Do Uso Do Produto Na Instituição Hospitalar, Um(01) Equipamento Tipo Incubadora, Com Capacidade Para Incubação Simultânea De No Mínimo 6 Testes, O Equipamento Deve Ter Capacidade Para Realizar Impressão De Resultado Final Dos Testes Biológicos Com Base Na Leitura Automática Por Método De Fluorescência, Sendo Um Equipamento Para Cada Instituição Hospitalar Que Solicitar O Insumo Acima Citado, O Fornecedor Também Deverá Fornecer Bobinas Para Impressão Dos Resultados, Em Quantidade Suficiente Para Uso De Todos Os Testes Fornecidos. Apresentação: Pacote Ou Caixa Com 50 Unidades.</p>
Item ofertado pelo 1º colocado:	<p>Descritivo Conforme Catalogo: Indiador Biológico autocontido, de terceira geração, com resposta fina em 3 horas, para controle biológico dos processos de esterilização a vapor saturado em autoclaves gravitacionais ou a vácuo. A tira com esporo geobacillus stereothermophilus ATCC7953 encontra-se armazenada em uma ampola plástica que também acondiciona <u>uma ampola de vidro</u> contendo um caldo de nutriente próprio para o cultivo do microorganismo. A ampola plástica é fechada por uma tampa marrom com janelas laterais protegidas por um papel filtro hidrofóbico. Cada ampola possui um rótulo externo que informa o lote e a data de fabricação do produto, contendo campo para identificação da ampola do químico externo que diferencia as ampolas processadas das não processadas. O produto fluorescente que se gera como resultado de atividade enzimática pode ser detectado com grande sensibilidade pela incubadora Bionova IC1020FR, minibio ou qualquer outra incubadora pro fluorescência disponível no mercado, desenvolvida para produtos especificações similares.</p> <p>*Fonte de referência: Catálogo anexo a proposta.</p>
Empresa: Marca: Modelo:	SISPACK SIPACK SPP2020

Item ofertado pelo 2º colocado:		Descriitivo Do Produtos: O indicador biológico Attest 1292 é composto por uma tira de papel contendo uma população microbiana iníma de 100.000 (cem mil) espoeros secos e calibrados de Geobacillus stearothermophilus (ATCC 7953, com Certificado De Qualidade Assegurada) acondicionada em uma ampola plástica, contendo <u>uma ampola de vidro</u> com caldo nirtiente, fechada por uma tampa marrom com aberturas laterias e protegida por papel hidrofóbico.
Empresa:	RIOCLARENSE	Fonte de Pesquisa: https://www.3m.com.br/3M/pt_BR/3m-do-brasil/todos-os-produtos-3m-do-brasil/~/Indicador-Biol%C3%B3gico-Attest-1292-Leitura-R%C3%A1pida-Vapor/?N=5002385+8711017+3293248367&rt=rud
Item ofertado pelo 3º colocado:		Descriitivo do Produto: Indicador Biológico CLICKTEST – IBVF3H para Vapor foi desenvolvido para a rápida e fácil avaliação de ciclos de esterilização por vapor de 121°C a 134°C assistidos por vácuo e com remoção de ar por gravidade e ciclos flash. Por não conter ampola de vidro, o seu manuseio se torna simples, totalmente seguro e sem quaisquer riscos de acidente. Cada ampola do Indicador Biológico CLICKTEST – IBVF3H <u>contém tubo termoplástico</u> , ACS em aço inoxidável, filtro especial, etiqueta adesiva com indicador químico, população mínima de esporos de Geobacillus Stearothermophilus 10^6 inoculada em tira de papel (portadora de esporos) e lacre. Possui também meio de cultivo de cor púrpura contido em invólucro pertencente à tampa termoplástica com três orifícios e uma barreira permeável ao vapor.
Empresa:	MEDPLUS	
Marca:	MAXXIMED	
Modelo:	IBVF3H	

IMAGEM COMPARATIVA DOS PRODUTOS OFERTADOS

DESCRITIVO EDITAL	1º COLOCADO	2º COLOCADO	3º COLOCADO
			
Ampola termoplástica sem vidro em sua composição com caldo nutriente	Ampola de vidro com caldo nutriente	Ampola de vidro com caldo nutriente	Ampola termoplastica caldo nutriente

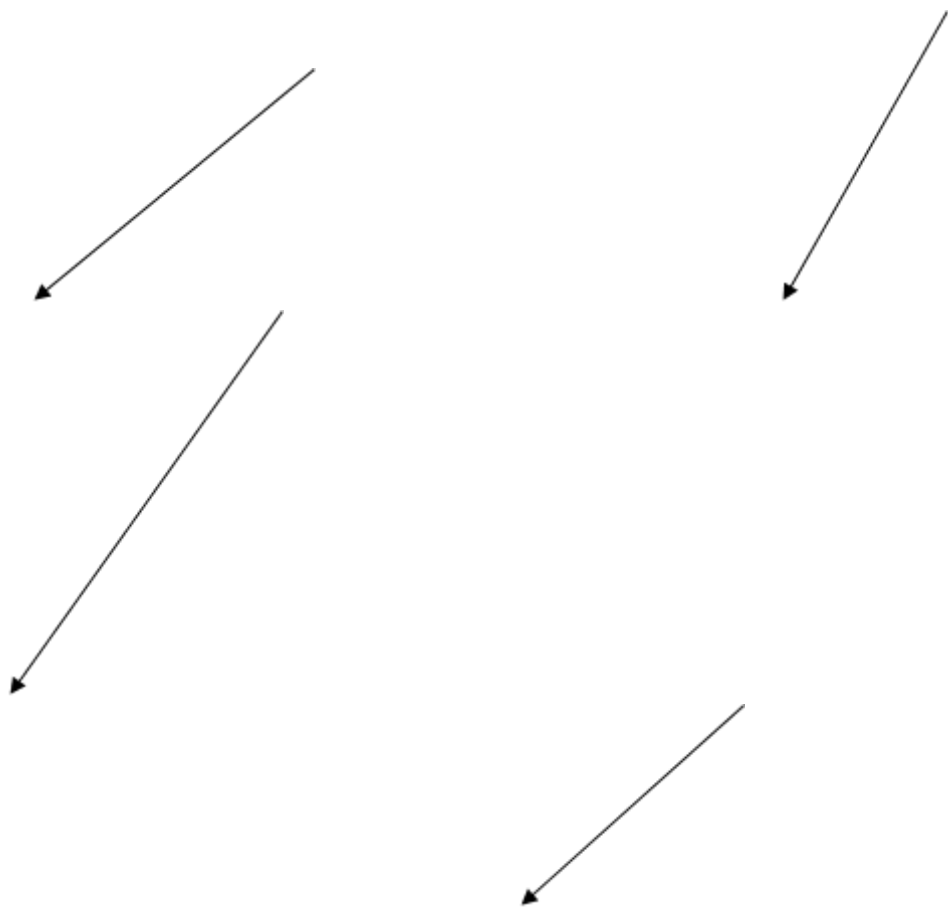
Considerações: A ampola com material termoplástica além de não coter vidro na sua composição o que gera maior segurança na manipulação do produto, não requer a quebra da ampola de vidro, sendo necessário apenas a compressão da tampa. Várias industrias já possuem esse modelo de ampola que visam principalmente a prevenção do acidente por risco biológico. Abaixo alguns modelos disponíveis no mercado:

STERISS	3M	MAXXIMED

**IMAGEM ILUSTRATIVA DA DIFERENÇA ENTRE AMPOLA DE VIDRO E AMPOLA TERMOPLÁSTICA**

MODELO: Ampola de Vidro

MODELOS: Ampola Termoplástica





Ampola após o preparo

- Tampa
- Geobacillus
- Esporos

Ampola antes do preparo

- Tampa
- Tubo Termoplástico
- Esporos

Considerações: Após ampla explicação sobre a diferença entre o solicitado no edital e o ofertado entre os 3 primeiros colocados, ressaltamos ainda que o material termoplástico por ter maior grau de segurança tem o valor um pouco mais caro que as ampolas de vidro. O que justifica a diferença de preço entre o 1º e o 3º lugar. solicitamos a desclassificação do 1º e 2º colocado pois os mesmos não atendem o solicitado.

Sobre o item 13

Item	Descriutivo Do Edital
13	<p>Descriutivo Edital: Pacote Teste Bowie Dick Para Equipamentos Que Esteriliza Volumes Acima De 6kg, Constituído Por Uma Folha De Teste Impressa Com Indicador Químico Sensível Ao Vapor; Atóxico, Livre De Metais Pesados, Em Conformidade Com A Isso 11140-1, Que Após Exposição De 3,5 A 4 Minutos A 134°C Em Autoclave Pré-Vácuo No Cilo De Bowie Dick, Mude Uniformemente De Cor Clara Para Cor Escura, Possibilitando A Leitura Dos Seguintes Parâmetros: Remoção De Ar (Ar Residual), Penetração Do Vapor, Presença Ou Ausência De Gases Não Condensáveis, Superaquecimento Ou Tempo Prolongado De Exposição E De Umidade De Vapor. Esta Folha Deve Estar Disposta Entre Camadas De Folhas De Um Papel Poroso, Acondicionadas Em Uma Embalagem Que Forme Um Pacote, Com Indicador De Processo De Esterilidade. Embalagem Contendo Externamente Dados De Rotulagem.</p>
Item ofertado pelo 1º	Descriutivo Conforme Proposta: O teste Bowie & Dick foi desenvolvido para

colocado:		deteção da falha de funcionamento da bomba de vácuo e penetração de vapor dos esterilizadores com bomba vácuo. Problemas com a remoção de ar e a penetração de vapor em esterilizadores assistidos por vácuo, são evidenciadas com uma mudança de cor heterogênea do indicador químico com áreas mais claras no centro da folha. O Pacote Teste Bowi e Dick Chemdy® é ideal para economizar o tempo do prossional pois já está pronto e evita erros provocados por falhas na confecção dos pacotes e ainda custos com lavanderia. Características Técnicas. Dimensões:125x125x16mm Parâmetros: Ciclos a vácuo 132-134°C por 3,5mim ou 121°C por 16,9min.
Empresa: Marca: Modelo:	SISPACK CHEMDYE BD125X2	

FONTE DE PESQUISA: Sispack.com.br/pf/ <u>TESTS_BOWIE_E_DICK.PDF</u>	 <p>Teste Bowie & Dick</p> <p>CHEMDYE BD125X2</p> <p>PACOTE 4KG</p> <p>O teste Bowie & Dick foi desenvolvido para detecção de falha de funcionamento da bomba de vácuo dos esterilizadores a vapor. Problemas com a remoção de ar ou a qualidade e penetração de vapor são evidenciadas com uma mudança de cor heterogênea do indicador químico com áreas mais claras no centro da folha. O Pacote Teste Bowie & Dick Chemdy® é ideal para economizar o tempo do profissional pois já está pronto e evita erros provocados por falhas na confecção dos pacotes e ainda custos com lavanderia ou heterogeneidade nos resultados dos testes.</p> <p>Características Técnicas</p> <p>Fabricante: Terragene Marca: Chemdy® Modelo: BD125X2 Procedência: Argentina Composição: Folha teste Bowie & Dick, , folhas de papel pôroso, embalado em papel crepado com indicador químico de processo externo. Dimensões: 125 x 125 x 16 mm Parâmetros: Ciclos a vácuo 132-134°C por 3,5 min ou 121°C por 16,9 min. Isento de chumbo e metais pesados. Indicador químico: Tipo 2 Apresentação: Caixa com 20 unidades. Validade: 5 anos. Registro ANVISA: Dispensado. Norma Regulamentadora: ISO 11.140-1 e ISO 11.140-4.</p> <p>Especificações</p> <p>O teste Bowie & Dick deve ser realizado diariamente ou sempre após manutenção do equipamento. Interpretação do resultado: Amarelo migra para preto. Condições de armazenamento: T= 10 - 30°C, HR 30 - 80%, manter sob abrigo da luz.</p>
--	---

Cosiderações: conforme consulta em site oficial da SISPACK, o produto ofertado na proposta simula carga de 4KG – CÓD. BD125X2, e o edital solicita no mínimo 6kg, no mesmo site pode-se verificar que que a SISPACK possui em seu portifólio o peoduto que simula 7kg com código BD125X3 7KG porém não foi ofertado na proposta. Desta forma solitamos a desclassificação desta proposta.

Item ofertado pelo 2º colocado:	Descriutivo Conforme Proposta: O teste Bowie & Dickfoi desenvolvido para detecção da falha de funcionamento da bomba de vácuo e penetração de vapor dos esterilizadores com bomba vácuo. Problemas com a remoção de ar e a penetração de vapor em esterilizadores assistidos por vácuo, são evidenciadas com uma mudança de cor heterogênea do indicador químico com áreas mais claras no centro da folha. O Pacote Teste Bowi e Dick Chemdy® é ideal para economizar o tempo do prossional pois já está pronto e evita erros provocados por falhas na confecção dos pacotes e ainda custos com lavanderia. Características Técnicas. Dimensões:125x125x16mm Parâmetros: Ciclos a vácuo 132-134°C por 3,5mim ou 121°C por 16,9min.
Empresa: Marca: Modelo:	CENTRAL MIX STERICONTROL BOWIE&DICK

Cosiderações: A empresa central MIX,apresenta em sua proposta a oferta nesse item, EMPRESA/MARCA: **STRICONTROL** e MODELO: **Bowie&Dcik**, ocorre que a empresa STERICONTROL, possui e seu portifólio 05 tipode de **MODELOS** de Bowie & Dick, São eles: **BD108/S-T, BD125,BD117,BD109,LT-104**, porém a CENTRAL MIX não apresentou na proposta qual destes produtos está ofertando e nem tão pouco de quantos Kg pois não anexou folder do produto. todos são da **MARCA SteriTec** e não **ESTERICONTROL** como é ofertado na proposta. Segue em anexo FOLDER de produtos STERICONTROL (utilizado como fonte de pesquisa)

Item ofertado pelo 3º colocado:	Descriutivo Edital: Pacote Teste Bowie Dick Para Equipamentos Que Esteriliza Volumes Acima De 6kg, Constituído Por Uma Folha De Teste Impressa Com Indicador Químico Sensível Ao Vapor; Atóxico, Livre De Metais Pesados, Em Conformidade Com A Isso 11140-1, Que Após Exposição De 3,5 A 4 Minutos A 134°C Em Autoclave Pré-Vácuo No Cilo De Bowie Dick, Mude Uniformemente
Empresa: Marca: Modelo:	MEDPLUS

Marca:	MAXXIMED	De Cor Clara Para Cor Escura, Possibilitando A Leitura Dos Seguintes Parâmetros: Remoção De Ar (Ar Residual), Penetração Do Vapor, Presença Ou Ausência De Gases Não Condensáveis, Superaquecimento Ou Tempo Prolongado De Exposição E De Umidade De Vapor. Esta Folha Deve Estar Disposta Entre Camadas De Folhas De Um Papel Poroso, Acondicionadas Em Uma Embalagem Que Forme Um Pacote, Com Indicador De Processo De Esterilidade. Embalagem Contendo Externamente Dados De Rotulagem.
Modelo:	TBD 7KG Teste Bowie Dick Tipo Pacote pronto 7kg	

Cosiderações: Após ampla explicação sobre a diferença entre o solicitado no edital e o ofertado entre os 3 primeiros colocados, ressaltamos ainda que um Bowie & Dick que simula carga acima de 6kg por ter maior grau de segurança tem o valor um pouco mais caro que os testes que simulam apenas 04kg, os hospitais do estado, todos usam carga acima de 6kg. O que justifica a diferença de preço entre o 1º e o 3º lugar. solicitamos a desclassificação do 1º e 2º colocado pois os mesmos não atendem o solicitado.

Sobre o item 14

Item	Descriutivo Do Edital
14	Descriutivo Edital: Indicador Biológico Pacote Pronto Do Tipo Pacote Teste Desafio (Acompanhar Ampola Teste E Contra-Teste), De Uso Único, Composto De Um Indicador Biológico De Leitura Rápida, Do Tipo Autocontido, Para O Monitoramento Do Processo De Esterilização A Vapor, Com Tempo De Resposta Final Negativa Em 3 (Três) Horas, Por Método De Fluorescência E Um Integrador Químico Classe 5, Conforme Norma Ansi/Aami/Iso 11140-1, Posicionados Em Um Substrato Poroso Embrulhado Em Embalagem Descartável. O Pacote É Projetado Para Desafiar O Processo De Esterilização A Vapor, Com Desempenho Equivalente Ao Pacote Teste De 16 Campos Aami. O Indicador Biológico É Do Tipo Autocontido Contendo Tiras Impregnadas Com Esporos Geobacillus Dentro De Um Tubo Termoplástico De Cultura. A Parte Externa Do Frasco Deve Conter Um Papel Ou Plástico Adesivo, Que Possa Ser Facilmente Removido Para Arquivamento Dos Dados Como Lote, E Data De Validade Do Produto. A Ampola Deverá Permitir A Ativação E Mistura Do Meio De Cultura Com Esporos E O Geobacillus, Para Teste De Crescimento De Meio De Cultura, Após A Ampola Ter Sido Autoclavada (Sendo Ela Teste) E No Caso De Não Ter Sido Autoclavada (Sendo Ela Contra Teste) E Quando Incubado No Dispositivo Aquecido (Incubadora), O Tempo Final De Leitura/Resultado Negativo, Deve Ser De No Máximo 3 Horas. O Integrador Químico Classe 5 Deve Ter Leitura De Resultado Através De Mudança De Limite/Movimento Frontal (Não Exige Interpretação De Cor), Composto De Uma Meca De Papel/Filme E Alumínio Laminado E De Uma Pílula Química Sensível À Temperatura, Tempo E Vapor, Onde Durante A Esterilização A Vapor, A Substância Química Funde E Migra Como Um Líquido De Coloração Escura Através Da Meca De Papel. A Extensão Da Migração É Proporcional Ao Tempo De Exposição Do Pacote Ao Vapor E A Temperatura. Acompanha Ampola Externa Do Mesmo Lote Para Utilização Como Controle Positivo. O Rótulo Externo Deverá Conter Nome Do Produto, Lote E Data De Expiração, Além De Um Indicador Químico De Exposição, Que Mudará Da Cor Clara Para Escura (Conforme Cada Industria) Para Diferenciar Pacotes Que Foram Expostos Ao Processo De Esterilização Por Vapor Saturado. Apresentação: Pacote Pronto Com 1 Ampola E 1 Integrador + Uma Ampola Contra Teste Do Lado De Fora. Obs: A Empresa Vencedora Deverá Fornecer, Sem Ônus, 05 (Cinco) Incubadora Microprocessada Para Incubação, Detecção E Leitura Individual Do Crescimento Bacteriano De Indicadores Biológicos Com Leitura Final (Resposta Negativa) Em No Máximo 03 (Três) Horas, Por Método De Fluorescência, Além De Responsabilizar-Se Pelo Treinamento Dos Profissionais Que Irão Manusear Os Materiais, Sem Ônus Para A Instituição.
Item ofertado pelo 1º colocado:	Descriutivo conforme proposta: PACOTE TESTE DESAFIO (PCD)

Empresa: SISPACK Marca: BIONOVA Modelo: PCD2020	<p>Desenvolvido para verificar a penetração de vapor em autoclaves. O teste de prova avalia o correto funcionamento da autoclave a vapor expondo o equipamento aos teste mais rigorosos segundo a AAMI e ISO, com indicador biológico de terceira geração (leitura rápida Geobacillus Stearothermophilus) com uma população mínima de 100.000 (cemmil) esporos, do tipo auto contido, para o monitoramento do processo de esterilização a vapor. Produto desenvolvido (emconformidade com as normas ISO11.140e11.138). O pacote possui uma serie de barreiras de papel poroso, 01 Indicador de processo externo CLASSEI, 01 Indicadorbiológico pormétodo de fluorescência com resposta final em ate 3hs, 01 indicador biológico por método de fluorescência com resposta final em ate 3hs PILOTO, 01 Integrador químico Classe V que reagir a todos os parâmetros processo de esterilização (tempo,temperatura e qualidade do vapor) e um sistema auto adesivo, e com tampa permeável ao vapor e contendo etiqueta com indicador de processo.</p>
FONTE DE PESQUISA: http://sispack.com.br/pdf/ <u>PACOTE TESTE DESAFIO.PDF</u>	 <p>PCD220 VAPOR 3H</p> <p>SISPACK BIOSEGURANÇA</p> <p>SISPACK Medical Rua Urutaú do Timorélio, 1173 CEP 02082-001 São Paulo sispak@sp.sispak.com.br www.sispak.com.br</p> <p>O Pacote Teste Desafio de uso único foi desenvolvido com a finalidade de desafiar os processos de esterilização a vapor de equipamentos gravitacionais e com bomba de vácuo, segundo recomendações da AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation). O teste é composto por uma série de barreiras permeáveis ao vapor entre as quais encontra-se um indicador biológico e um integrador químico tipo 5.</p> <p>Características Técnicas</p> <p>Fabricante: Terragene Marca: Chemdrye® Modelo: PCD220 Procedência: Argentina Parâmetros (Pacote): 132/134°C por 4 min e 121°C por 30 min. Dimensões (Pacote): 10,5 x 6,5 x 1,8 cm Composição: Camadas de folhas porosas, contendo 1 indicador biológico, 1 cartão auto adesivo para registro das informações, 1 integrador químico tipo 5, embrulhados em embalagem própria com indicador químico de processo externo. T° do integrador químico: 121°C, 128°C e 134°C. Livre de chumbo e metais pesados. Tempo de incubação do IBI: 60°C. Tempo de resposta: 3h Tipo de leitura do IBI: Fluorescência. Validade: 2 anos. Apresentação: Caixa com 25-PCDs com 25 ampolas piloto. Registro ANVISA: Dispensado Norma regulamentadora: ISO 11.140-1:2014, ISO 11.140-4:2014, ISO 11.140-5: 2014, ISO 11.138-1, ISO 11.138-3 ANSI/AAMI ST/79.</p> <p>Composição Integrador – A condição de integração é calibrada com o tempo de morte de uma população-técnica de esporos de</p>

Considerações: A ampola com material termoplástica além de não conter vidro na sua composição o que gera maior segurança na manipulação do produto, não requer a quebra da ampola de vidro, sendo necessário apenas a compressão da tampa. Várias indústrias já possuem esse modelo de ampola que visam principalmente a prevenção do acidente por risco biológico. Após ampla explicação no item 14 que solicita também ampola termoplástica e sobre a diferença entre o solicitado no edital e o oferecido neste item pelo primeiro colocado, ressaltamos ainda que o material termoplástico por ter maior grau de segurança tem o valor um pouco mais caro que as ampolas de vidro. O que justifica a diferença de preço entre o 1º e o 2º lugar. solicitamos a desclassificação do 1º colocado pois os mesmos não atendem o solicitado, quando oferta uma ampola que contém vidro na sua composição.

Abaixo alguns modelos disponíveis no mercado:

STERISS	3M	MAXXIMED



<https://www.steris.com/healthcare/products/sterility-assurance-and-monitoring/biological-indicators/celerity-20-steam-process-challenge-device>



<https://mms.mckesson.com/product/939109/3M-1496VF>



<https://maxximed.com.br/produto.html>

Sobre o item 21

Item	Descriativo Do Edital
21	Descriutivo Edital: Teste Desafio Para Controle E Liberação De Carga; Composto De Um Sistema De Barreira Associado A Integrador Químico Classe 5 Ou 6 Autoadesivos; Caixa Com 1 Dispositivo E 400 Integradores Químicos Autoadesivos; 400 Envelopes De Grau Cirúrgico 140 X 260 Mm Para Cada Caixa De Dispositivo; Utiliza O Método Line Pickerill (Aspiral) , Onde Um Dispositivo Contendo Um Tubo Espiral Em Teflon, Medindo 1,5 Metros De Extensão 2,0 Mm De Diâmetro Interno Trabalha Como Barreira Que Associado A Um Integrador Químico Acondicionado A Capsula Do Mesmo Dispositivo Avalia Os Parâmetros Críticos Do Processo. Leitura Do Resultado Por Mudança De Cor, Autoadesivos Para Facilitar O Registro Em Prontuários. Ciclos Entre 134° -7 Minutos A 134° - 15 Minutos. Em Atendimento A Rdc 15; Art. 96. Obs: A Empresa Deverá Fornecer Junto Com Cada Kit 400 Envelopes Auto Selante De Grau Cirúrgico 140 X 260 Mm.
Item ofertado pelo 1º colocado:	Descriutivo da Proposta: Teste Desafio Para Controle E Liberação De Carga; Composto De Um Sistema De Barreira Associado A Integrador Químico Classe 5 Ou 6 Autoadesivos; Caixa Com 1 Dispositivo E 400 Integradores Químicos Autoadesivos; 400 Envelopes De Grau Cirúrgico 140 X 260 Mm Para Cada Caixa De Dispositivo; Utiliza O Método Line Pickerill (Aspiral), Onde Um Dispositivo Contendo Um Tubo Espiral Em Teflon, Medindo 1,5 Metros De Extensão 2,0 Mm De Diâmetro Interno Trabalha Como Barreira Que Associado A Um Integrador Químico Acondicionado A Capsula Do Mesmo Dispositivo Avalia Os Parâmetros Críticos Do Processo. Leitura Do Resultado Por Mudança De Cor, Autoadesivos Para Facilitar O Registro Em Prontuários. Ciclos Entre 134° -7 Minutos A 134° - 15 Minutos. Em Atendimento A Rdc 15; Art. 96. Obs: A Empresa Deverá Fornecer Junto Com Cada Kit 400 Envelopes Auto Selante De Grau Cirúrgico 140 X 260 Mm.
Empresa: Marca: Modelo:	SALUTARY MAXXIPACK PCD03:H
FONTE DE PESQUISA:	 https://maxximed.com.br/produto_mp.html#td3h

Liberadores de Carga Maxxipack

Liberador de Carga_Tipo 5



O MAXXIPACK TESTE DESAFIO LIBERADOR DE CARGA tem a finalidade de desafiar a autoclave em situações de maior dificuldade de penetração do vapor para ciclos de esterilização de 121°C/134°C pré-vácuo. Seu uso propicia confiança e segurança na esterilização dos materiais, contribuindo para a redução do risco de infecção nos centros cirúrgicos.



Cada embalagem é composta por Sistema de Barreira produzido conforme padrão AAMI e 01 Integrador Químico MAXXITEST – Tipo 5. Em material impermeável, que contribui o aumento significativo do nível de barreira para o agente esterilizante, a caixa de MAXXIPACK TESTE DESAFIO LIBERADOR DE CARGA possui tamanho compacto (9,5cm X 9,5cm), o que facilita o armazenamento em estoques e endossa o compromisso MAXXIMED com a preservação do meio ambiente.

Considerações: A proposta ofertada pela empresa que ficou em 1º lugar, apresenta o descritivo igual ao do edital, porém oferta um produto que não atende as especificações, o produto ofertado na proposta **apresenta como marca: MAXXIPACK quando na verdade a Marca correta é MAXXIMED**, e modelo **PCD03:h quando na verdade seria: MAXXIPACK** que é uma pacote poroso de uso único, ou seja uma unidade e não kit com 400 unidades como solicita o edital. O edital também solicita integrador classe 05 ou 06 que seja auto adesivo é o produto ofertado é classe 05 é não é autoadesivo. Ressaltamos que marca **MAXXIMED** não possui teste desafio no modelo em aspiral como solicita o descritivo do edital, Dessa forma pedimos a desclassificação do 1º Colocado

Item ofertado pelo 2º colocado:		Descritivo da Proposta: Teste Desafio Para Controle E Liberação De Carga; Composto De Um Sistema De Barreira Associado A Integrador Químico Classe 5 Ou 6 Autoadesivos; Caixa Com 1 Dispositivo E 400 Integradores Químicos Autoadesivos; 400 Envelopes De Grau Cirúrgico 140 X 260 Mm Para Cada Caixa De Dispositivo; Utiliza O Método Line Pickerill (Aspiral), Onde Um Dispositivo Contendo Um Tubo Espiral Em Teflon, Medindo 1,5 Metros De Extensão 2,0 Mm De Diâmetro Interno Trabalha Como Barreira Que Associado A Um Integrador Químico Acondicionado A Capsula Do Mesmo Dispositivo Avalia Os Parâmetros Críticos Do Processo. Leitura Do Resultado Por Mudança De Cor, Autoadesivos Para Facilitar O Registro Em Prontuários. Ciclos Entre 134° -7 Minutos A 134° - 15 Minutos. Em Atendimento A Rdc 15; Art. 96. Obs: A Empresa Deverá Fornecer Junto Com Cada Kit 400 Envelopes Auto Selante De Grau Cirúrgico 140 X 260 Mm.	
EMPRESA:	CENTRAL MIX		
MARCA:	CIPAMED/ MAXXITEST		
MODELO:	GRAU/CIPAMED IND./MAXXITEST		
FONTE DE PESQUISA:			
https://maxximed.com.br/produto_mp.html			



Maxxitest - Integradores Químicos

Destinado a testes em autoclave, o indicador multiparámetro avalia as condições de esterilização a vapor dos materiais cirúrgicos de modo fácil, rápido e simples.

Indicador multiparámetro de três pontos destinado ao controle de ciclos de esterilização a vapor quando houver a necessidade de identificar a presença de ar residual na câmara, parâmetros inadequados de esterilização, e pontos de difícil acesso ao agente esterilizante (ISO 11138-1). Desenvolvido de acordo com a norma ISO 11140-1, que garante a sua eficiência e segurança na aplicação, o Integrador Químico – Tipo 5 MAXXITEST possui simples leitura e interpretação, já que conta com instrução em sua própria fita de teste. Desta forma, o usuário obtém de modo rápido e prático a avaliação das condições de esterilização dos materiais. Para facilitar o controle do nível de integração, o produto muda de cor rosa para a marrom até a cor preta no instante em que a população télica de esporos Geobacillus Stearothermophilus chegar ao seu momento de morte. O produto varia conforme as seguintes temperaturas/tempo: 121°C em 20 minutos; 127° em 12 minutos; e 134° em 3,5 minutos.

Cosiderações: A proposta ofertada pela empresa que ficou em 2º lugar, apresenta o descriptivo igual ao do edital, porém oferta um produto que não atende as especificações, o produto ofertado na proposta **apresenta como marca: MAXXITEST quando na verdade a Marca correta é MAXXIMED**, e modelo **MAXXITEST quando na verdade seria: MAXXIPACK** que é uma pacote poroso de uso único, ou seja uma unidade e não kit com 400 unidades como solicita o edital. Além disso **MAXXITEST** é um integrador químico para uso interno (controle interno de caixa) O edital está solicitando um controle externo, denominado Liberador de Carga. Ressaltamos que marca **MAXXIMED** não possui teste desafio no modelo em aspiral como solicita o descriptivo do edital, Dessa forma pedimos a desclassificação do 2º Colocado

Abaixo alguns modelos disponíveis no mercado:

STERISS	3M	MAXXIMED
		
1	2	3
		

¹Fonte de pesquisa: <http://www.mackmedical.com.br/produtos/monitoramento-da-esterilizacao/vapor1/teste-desafio-tst-load-check>

² Fonte de Pesquisa: <https://www.strattner.com.br/produtos/medico-hospitalar/solucoes-completas-para-cme-controle-de-processos-hospitalares-valisafe-indicadores-da-eficacia-da-esterilizacao-helix.asp>

³ <http://www.remex.es/division-hospitalaria/electromedicina/esterilizacion/accesorios-fungibles/indicadores/productos-para-la-esterilizacion-en-miniclavest-de-vapor-de-clase-b/>

Favor acusar recebimento.

Att.



Louise Fernanda A. Oliveira
LICITAÇÕES
louise.oliveira@medplusonline.com.br
69 3223 0900 | 69 3223 0056

De: Equipe Sigma <sigma.supel@gmail.com>
Enviada em: quarta-feira, 29 de julho de 2020 09:07
Para: louise.oliveira@medplusonline.com.br
Assunto: Re: Intencao de recurso PE 165/2020

A intenção de recurso só foi aberta nos itens cancelados.

Qual seria o item e a motivação do recurso?

Pergunto pq a proposta ainda vai para avaliação técnica, assim, podemos passar pra eles suas observações e já verificam na análise das propostas.

Em qua., 29 de jul. de 2020 às 08:17, <louise.oliveira@medplusonline.com.br> escreveu:

Bom dia,

Acerca do PE 165/2020, foi aberto o prazo para intenção de recurso, entretanto não estão abertos os itens para entrar, gostaria de informação acerca dos fatos.

Att.



Louise Fernanda A. Oliveira

LICITAÇÕES

louise.oliveira@medplusonline.com.br

69 3223 0900 | 69 3223 0056

--

Equipe SIGMA/SUPEL

Superintendência Estadual
de Licitações



3 anexos

CamScanner 07-29-2020 14.47.58.pdf

951K

image006.emz

3K

image011.emz

3K

PREGÃO ELETRÔNICO N° 165/2020/SUPEL/RO
DATA DE ABERTURA: 10/07/2020 ÁS 09:00H (HORÁRIO DE BRASÍLIA)
PROCESSO ADMINISTRATIVO N° 0036.327935/2019-41

PROPOSTA PREGÃO ELETRÔNICO 165/2020

ITEM	DISCRIMINAÇÃO	UND	QTD	VALOR UND	VALOR TOTAL	MARCA	FABRICANTE	MODELO	ANVISA
1	ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,0% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPANSOR 0,3%. O PRODUTO DEVE SER FRASCO PLÁSTICO COVETANDO 500 ML, COM TAMPA TÉRMICA "LIFT-TOP OUT" OU "PULL", O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS N° 269 E N° 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO	FRASCO	38.000	R\$ 7,60	R\$ 288.800,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Álcool em gel 70%	332520002
2	ÁLCOOL ETÍlico 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS N° 269 E N° 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO.	FRASCO	14.600	R\$ 9,40	R\$ 137.240,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Álcool etílico 92,8%	332520002
3	CLOREXIDINA (DIGLICONATO), SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUIDA A 2 %; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SEPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 250 ML.	UNID	29.000	R\$ 24,72	R\$ 716.880,00	Vic pharma	Vic pharma	Clorexidina Degermante	ISENTO RDC107
4	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUIDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISEPTICO BUCAL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 250 ML.	UNID	20.000	R\$ 12,24	R\$ 244.800,00	Vic pharma	Vicpharma	Clorexidina Aquosa	ISENTO RDC107
5	CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUIDA A 2 %; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SEPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	UNID	35.000	R\$ 4,12	R\$ 144.200,00	Vic pharma	Vicpharma	Clorexidina Degermante 100 ml	ISENTO RDC107
6	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUIDA A 0,5 %; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SEPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1000 ML.	FRASCO	30.500	R\$ 16,10	R\$ 491.050,00	Vic pharma	Vic pharma	Clorexidina Hidroalcoólica 100ml	ISENTO RDC107
7	DESMICROSTANTE (LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISÓDICO, HIDROÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA) DESMINERALIZADA PARA DESMICROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTOS DE USO CIRÚRGICO-HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATORIOSOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATERIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CÂNLULAS, DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO: EMBALADO EM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	GALÃO	1.800	R\$ 74,78	R\$ 134.604,00	Cinord	Cinord	Desmircrustante Líquido 5 L	333010006
8	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATERIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSAOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATORIOSOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATERIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CÂNLULAS, DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO: EMBALADO EM FRASCO DE 01 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	GALÃO	2.300	R\$ 155,55	R\$ 357.765,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Detergente Enzimático	326100033
9	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATERIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSAOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATORIOSOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATERIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CÂNLULAS, DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO: EMBALADO EM FRASCO DE 01 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	FRASCO	7.800	R\$ 27,73	R\$ 216.294,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Detergente Enzimático	326100033
10	DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO, FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTADAS E MAQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTOS. NÃO ATACA METAIS, BORRACHAS, PLÁSTICOS OU TUBOS CORRUGADOS. NÃO DEIXA RESÍDUOS APÓS O ENXAGUE, NÃO ESPUMANTE E NÃO CORROSIVO. DIGERE E DISSOLVE SANGUE, TECIDOS E QUALQUER OUTRO RESÍDUO. LIMPA TODAS AS PARTES INTERNAS E EXTERNAS DOS INSTRUMENTOS, SEM AGREDIR QUALquer MATERIAL COMPONENTE DO MESMO, 5 LITROS.	GALÃO	5.600	R\$ 76,00	R\$ 425.600,00	Cinord	Cinord	Detergente alcalino	333010009
11	INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VACUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS DE GEORACILLUS STEAROTHERMOPHILLUS, APROVADO PARA CULTURA, A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM ESPOROS E GEORACILLUS, PARA TESTE DE DESCRESCIMENTO DE MEIO DE CULTURA. APÓS A AMPOLA TER SE AUTOCLOVADA, ELA DEVE SER ENFERMADA E NÃO DEVE TER SIDO AUTOCLOVADA (SENDO NO CENTRA TESTE) E QUANDO INCUBADO NO DISPOSITIVO AQUECIDO (INCUBADORA), O TEMPO FINAL DE LEITURA/RESULTADO NEGATIVO, DEVE SER DE NO MÁXIMO 3 HORAS. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER EM RÉGIME DE COMODATO ATÉ O TÉRMINO DO USO DO PRODUTO NA INSTITUÇÃO HOSPITALAR, U/M(01) EQUIPAMENTO TIPO INCUBADORA, COM CAPACIDADE PARA INCUBAÇÃO	UNID	30.000	R\$ 25,90	R\$ 777.000,00	MAXXITEST	MAXXITEST	Indicador Biológico	ISENTO 185/2001
12	INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRATOR, CLASSE 5 CONFORME INDR 1000-04, 2004, QUE PERMITE O EFEITO DE MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM PERFORMANCE EQUIVALENTE OU SUPERIOR À CURVA DE MORTE MICROBIANA DO GEORACILLUS STEAROTHERMOPHILLUS. POSSUI CERTIFICADO BSI A EMBALAGEM DEVERÁ CONTEMPLAR 3 VALORES DECLARADOS: 121°C E 135°C E UMA CURVA DE MORTE MICROBIANA, FORNECIDAS COM O USO DE MUITO MICROBIO, E NA TEMPERATURA DE 121°C DEVERÁ REAGIR A PARTIR DE 1,6 MINUTOS. COMPOSTO DE UMA MECHA DE PAPEL E DE UMA PÍLULA QUÍMICA SENSIVEL À TEMPERATURA, TEMPO E VAPOR, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM COMPOSTA POR PAPEL/FILME E ALUMÍNIO LAMINADO, INTEGRATOR, 1000-04, 2004, A LIMITADA À PARTE FRONTAL (NÃO EXIGE INTERPRETAÇÃO DO CORPO) E DURANTE A ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, A SUBSTÂNCIA QUÍMICA FUNDE E MIGRA COMO UM LÍQUIDO DE COLORAÇÃO ESCURA ATRAVÉS DA MECHA DE PAPEL, A EXTENSÃO DA MIGRAÇÃO É PROPORCIONAL AO TEMPO DE EXPOSIÇÃO AO VAPOR E A TEMPERATURA. APRESENTAÇÃO EM CAIXAS E	UNID	150.000	R\$ 70,40	R\$ 10.560.000,00	Clean Up Brazil	Clean Up Brazil	Indicador Químico	ISENTO 185/2001

13	PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6Kg, CONSTITUIDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR, ATÓXICO, LIVRE DE ÁCIDOS, PÉTROS, ALCALÍNOS E COMUMS, COM ISO 11140-1, QUE APÓS EXPOSIÇÃO DE 3 A 5 MINUTOS A 134°C, AUSÉNCIA DE VÁCUO NO CILO DE BOWIE DICK, MUDÉ UNIFORMEMENTE DE COR CLARA PARA COR ESCURA, POSSIBILITANDO A LEITURA DOS SEGUINTES PARÂMETROS: REMOÇÃO DE AR (AR RESIDUAL), PENETRAÇÃO DO VAPOR, PRESENÇA OU AUSÊNCIA DE GASES NÃO CONDENSÁVEIS, E DS UNIDADE DE VAPOR. ESTA FOLHA DEVE ESTAR DISPOSTA ENTRE CAMADAS DE FOLHAS DE UM PAPEL FOFOSO ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM QUE FORME UM PACOTE, COM INDICADOR DE PROCESSO DE ESTERILIDADE, EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE ROTULAGEM.	PACOTE	7.300	R\$ 14,00	R\$ 102.200,00	STERICONTROL	STERICONTROL	Teste Bowie Dick	ISENTO 185/2001	
14	INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA O MONITORAMENTO DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO, COMO TAMBÉM O COMPÔNTE DE RESPOSTA FINA, NEGATIVA EM 3 TRÊS HORAS, POIS METODO DE FLUORESCÊNCIA E UM INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5, CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1, POSICIONADOS EM UM SUBSTRATO POROSO EMBRULHADO EM EMBALAGEM DESCARTÁVEL. O PACOTE É PROJETADO PARA DESAFIAR O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM DESEMPEÑO SEMELHANTE AO CONTRA-TESTE DE 16 HOMOLOGADO. O INDICADOR BIOLÓGICO E O TIPO AUTOCONTIDO CONTENDO TUBOS IMPREGNADOS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM	PACOTE	6.500	R\$ 57,80	R\$ 375.700,00	MAXXIPACK	MAXXITEST	Indicador Biológico	ISENTO 185/2001	
15	SABONETE LÍQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML	FRASCO	8.900	R\$ 24,72	R\$ 220.008,00	Vic pharma	Vic pharma	Sabonete Líquido	ISENTO RDC107	
16	SABONETE LÍQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML	FRASCO	8.800	R\$ 12,25	R\$ 107.800,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Sabonete Neutro 1000 ml	ISENTO RDC107	
17	TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY.	CAIXA	3.100	R\$ 106,17	R\$ 329.127,00	LUCKMANN	LUCKMANN	Teste de Urease	10308490059	
18	ÁLCOL 70% - 1000 ML: ÁLCOL ETÍlico HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DE 1000ML, LACRADO DE 1000ML, QUE DEVE SER A ESTERILIZADA A EXTERNA DO LACRADO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR CHEIRO CARACTERÍSTICO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE, CONFORME PORTARIA MS-SVS DE 23/10/96, APRESENTEM TESTE DE RESISTÊNCIA DE EMBALAGEM COMPROVADO PELO INMETRO/INR E INSTRUÇÕES E RESTRIÇÕES DE USO.	FRASCO	125.000	R\$ 7,40	R\$ 925.000,00	Vic pharma	Vic pharma	Álcool 70%	326488033	
20	FITA ADESIVA UTILIZADA COMO INDICADOR QUÍMICO DE PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR EM AUTOCLAVES, COM PINTABILIDADE SEGURO, FITA DE ADERIR, SEM ADERIR À BASE DE RESINA E BORRACHA, QUE POSSUEM ADERIR E TECNICA DE ADERIR, COM LISTRAS QUE CONTENHAM UM COMPONENTE QUÍMICO TERMO REATIVO CAPAZ DE MUDAR DE UMA COLORAÇÃO QUALQUER PARA A COR NEGRA, COR ESTA QUE FACILITE A VISUALIZAÇÃO CLARA E SEM DÚVIDAS, APÓS SER UTILIZADA NAS ETAPAS DE ESTERILIZAÇÃO POR AUTOCLAVAGEM, A FITA DEVE TER FÁCIL DESPRENDIMENTO QUANDO FOR REMOVIDA, POSSUINDO TRES VARIANAS DE LARGURAS MINIMAS, 18MM X 50M, OU SUPERIOR, EMBALAGEM PLÁSTICA UNITÁRIA, SEGURA, GARANTINDO A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ATÉ O USO, TRAZENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, E RESPONSÁVEL TÉCNICO. (ISO 11140-1	UNID	46.200	R\$ 8,42	R\$ 389.004,00	Clean Up Brazil	Clean Up Brazil	Embalagem para Esterilização	80210660001	
21	TESTE E DESAFIO PARA CONTROLE E LIBERAÇÃO DE CARGA: COMPOSTO DE UM SISTEMA DE BANDEJA ASSOCIADO A 1000 ENVELOPES DE GRAU CIRÚRGICO (140 X 260 MM) E 1000 KIT DE AUTOADESIVOS, CAIXA COM 1 DISPOSITIVO E 400 INTEGRADORES QUÍMICOS AUTOADESIVOS; 400 ENVELOPES DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM PARA CADA CAIXA DE DISPOSITIVO, UTILIZA O MÉTODO LINE PICKERILL (ASPIRAL), ONDE UM DISPOSITIVO CONTENDO UM TUBO ESPIRAL EM TERILON, MEDINDO 1,5 METROS DE EXTENSÃO 2,0 MM DE DIÂMETRO, INTERNO TRABALHA COMO BARREIRA QUE ASSOCIA-DO A UM INTEGRADOR QUÍMICO ADERIDO À BANDEJA, QUE FAZ A LIBERAÇÃO DE 1000 KITS DE PARAMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO,LEITURA DO RESULTADO POR MUDANÇA DE COR, AUTOADESIVOS PARA FACILITAR O REGISTRO EM PRONTUÁRIOS. CICLOS ENTRE 134° - 7 MINUTOS A 134° - 15 minutos. EM ATENDIMENTO A RDC 15, ART. 96, OBS: A EMPRESA DEVERÁ FORNECER JUNTO COM CADA KIT 400 ENVELOPES AUTO SELANTE DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM.	KIT	2.000	R\$ 2.150,00	R\$ 4.300.000,00	CIPAMED MAXXITEST	CIPAMED MAXXITEST	PAPEL GRAU CIRÚRGICO CIPAME: INDICADOR MAXXITEST	ISENTO 185/2001	
GRUPO G1										
22	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL DE TIPO ÁCIDO PERACÉTICO, PRONTO USO (EXCLUSIVO LÍQUIDO). CONCENTRAÇÃO 0,2%. COM TEMPO DE CONTATO (AÇAO) ENTRE 8 E 10 MINUTOS. ESTABILIDADE APÓS INÍCIO DO USO ENTRE 28 A 30 DIAS. DEVERÁ VIR ACOMPANHADO DE INIBIDOR DE CORROSIÃO DESENVOLVIDA ESPECIALMENTE PARA COMPATIBILIZAR O EFEITO ÁCIDO DOS OS ARTIGOS DA ÁREA OPERACIONAL. O DESINFETANTE DEVE SER GUARDADO EM LUGAR PARA COMPROVAÇÃO DE INDICAÇÃO PARA A ESTERILIZAÇÃO / DESINFECÇÃO DE ARTIGOS SEMI-CRÍTICOS. A APRESENTAÇÃO INDIVIDUAL GALÃO DE 5 LITROS. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA E ESTAR EM CONFORMIDADE COM A RESOLUÇÃO-RDC Nº 35, DE 16 DE AGOSTO DE 2010.	GALÃO	3.900	R\$ 278,90	R\$ 1.087.710,00	Vic pharma	Vic pharma	Desinfetante Ácido Peracético	ISENTO	
23	FITA (TESTE) PARA MONITORAÇÃO DE ÁCIDO PERACÉTICO NA CONCENTRAÇÃO 0,2%. FRASCO COM NO MÍNIMO 30 UNIDADES. (APRESENTAR LAUDO DE COMPATIBILIDADE DA FITA COM O PRODUTO OFERTADO).	FRASCO	1.450	R\$ 159,88	R\$ 231.826,00	Vic pharma	Vic pharma	Teste Monitoração de Ácido Peracético	ISENTO	
VALOR TOTAL										
26	ÁLCOL GEL SANITIZADOR DE MÃOS 70%, QUE DISPENSA O USO DE ÁGUA OU SABONÉTOS, FORNECIDO COM HIDRATANTE ESSÊNCIAS QUE DESINFECTAM OS MÃOS SUAVEMENTE, E DEVE SER ÁLCOOL E EN FRASCOS DE 100 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO	FRASCO	48.000	R\$ 2,04	R\$ 97.920,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Álcool Gel 70%	252230002.001-9	
28	CALSODADA - MISTURA INTIMA DE HIDROXÍDO DE SÓDIO (SODA CAUSTICA) E HIDROXÍDO DE CALCIÓN NA FORMA GRANULAR; FORNECE ÁCIDA, ULTRAFORTES, POROSOS E EM FORMATOS IRREGULARES, NÃO HIGROSCÓPICA. EMBALAGEM COM APROXIMADAMENTE 4,5 KG.	GALÃO	600	R\$ 180,00	R\$ 108.000,00	Atrasorb	Atrasorb	Cal Soda Absorvedores	80267480002	
29	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUIZA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO. USO ANTISEPTICO: ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	UNID	40.000	R\$ 1,80	R\$ 72.000,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Clorexidina Aquosa	326100032	
30	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUIZA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO. USO ANTISEPTICO: ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	UNID	34.000	R\$ 2,50	R\$ 85.000,00	Vic pharma	Vic pharma	Clorexidina Hidroalcoólica 100ml	ISENTO RDC107	

31	DESINCROSTANTE EM PÓ A BASE DE FOSFATO TRISÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SULFATO DE ÁGUA, DESINFETANTE, PARAFOSFATO DE MAGNESIUM, ÁGUA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE USO CIRÚRGICO-HOSPITALAR E ODONTOLÓGICO, RECIPIENTES LABORATORIAIS, EMBALAGEM COM 1 KG, EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	UNID	1.700	R\$ 27,80	R\$ 47.260,00	Cinord	Cinord	Desincrostante em Pó	333010009
32	DEINFETANTE A BASE DE QUATERNÁRIO DE AMÔNIA, CONTÉM EM SEU CONTEÚDO 0,5% DE ÁLCOOL, ÁGUA, ÁLCOOL, NONILFENOL 0,5 EO, EDTA TETRASSÓDICO, CI 16185, ÁGUA DEIONIZADA Q.S.O 100%, FRASCO DE 1 LITRO, EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA	FRASCO	3.400	R\$ 5,46	R\$ 18.564,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Desinfetante de amônia	332520010
35	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 1000 ML.	FRASCO	900	R\$ 21,61	R\$ 19.449,00	J. PROLAB	J. PROLAB	Frasco Graduado 1000ml	80097910002
36	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 250 ML.	FRASCO	1.100	R\$ 9,85	R\$ 10.835,00	J. PROLAB	J. PROLAB	Frasco graduado 250ml	80097910002
37	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 500 ML.	FRASCO	800	R\$ 14,45	R\$ 11.560,00	J. PROLAB	J. PROLAB	Frasco graduado 500ml	80097910002
38	GEL PARA ELETROCARDIOGRAMA FRASCO COM 1 KG.	FRASCO	4.200	R\$ 10,30	R\$ 43.260,00	RMC	RMC	Gel ECG 1Kg	80122200001
39	GEL PARA ELETROCARDIOGRAFO FRASCO COM BICO APLICADOR COM 250 MG.	FRASCO	4.000	R\$ 5,90	R\$ 23.600,00	RMC	RMC	Gel ECG 250mg	80122200001
40	GEL PARA ULTRASSONOGRAFIA FRASCO COM 1 KG.	FRASCO	2500	R\$ 5,90	R\$ 14.750,00	RMC	RMC	Gel 1Kg	80122200006
42	HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS, POSSUI AÇÃO BACTERICIDA, RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS, EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. FRASCO COM 5.000 ML.	GALÃO	1.500	R\$ 16,18	R\$ 24.270,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Hipoclorito de Sódio	326100032
51	TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNA PARA INSTRUMENTAIS, COM INTERPRETAÇÃO DE RESULTADO POR MUDANÇA DE COR RÁPIDOS, PERMITEM VERIFICAR RESÍDUOS DE PROTEÍNAS EM INSTRUMENTAIS, INCLUINDO ENDOSCÓPIOS FLEXÍVEIS, UTILIZANDO COMO PARTE DE SEU PROCESSO DE VERIFICAÇÃO DE LIMPEZA AJUDARA A IDENTIFICAR ÁREAS ONDE ALIMENTO PRECISA MELHORAR. PROBLEMA DE LIMPEZA PODE SER INDICADO. O MÉTODO DE DETECÇÃO DE PROTEÍNA UTILIZA UM MÉTODO DE LIGAÇÃO DE CORANTE SIMPLES PARA A DETECÇÃO DE PROTEÍNA QUE RESULTA EM UMA MUDANÇA DE COR CLARA E FÁCIL DE VISUALIZAR, QUANDO A PROTEÍNA É DETECTADA A SOLUÇÃO MUDA DE COR, SE A SOLUÇÃO PERMANECE DA MESMA COR, O PROCESSO DE LIMPEZA FOI EFICIENTE NA ÁREA VERIFICADA/TESTADA, ALEM DA SIMPLES DETECÇÃO DE PROTEÍNA, O TESTE PODE SER USADO PARA SEMI-QUANTITATIVOS, QUANTO MAIOR A CONCENTRAÇÃO DE PROTEÍNA PRESENTE NA SOLUÇÃO, MAIOR É A INTENSIDADE DA MODIFICAÇÃO DA COLORAÇÃO QUE APARECE NOS FRASCOS DE TESTE. O TESTE É SENSÍVEL A 1 µg DE PROTEÍNA E NÃO É NECESSÁRIA INCUBAÇÃO.	UNID	300	R\$ 33,10	R\$ 9.930,00	Clean Up Brazil	Clean Up Brazil	Teste de Detecção de proteína	ISENTO RDC185/2001
52	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUIDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISEPTICO; ADICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1.000 ML	FRASCO	6.200	R\$ 10,20	R\$ 63.240,00	Vic pharma	Vic pharma	Clorexidina Aquosa	ISENTO RDC107
56	INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 PARA USO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, O MESMO DEVE SER EFICAZ EM EQUIPAMENTOS QUE REALIZAM PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO COM NO MÍNIMO TEMPERATURAS QUE VARIAM DE 121 °C A 134 °C, COM TEMPO DE EXPOSIÇÃO ENTRE 7 E 21MIN, LEITURA COM RESULTADO POR INTERPRETAÇÃO DE CORES COMPARATIVA COM PADRÃO AFRENTE. O TESTE DEVERÁ SER FEITO NO RÓTULO, O PRODUTO DEVE TER NO RÓTULO PROCEDÊNCIA, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DE VALIDADE. O TESTE DEVE CONTER DISPOSITIVO AUTOCOLANTE PARA FACILITAR O ARQUIVAMENTO E EVITAR PERDAS DO TESTE. APRESENTAÇÃO: PACOTE OU CAIXA COM NO MÍNIMO 250 UNIDADES.	PACOTE OU CAIXA	300	R\$ 140,00	R\$ 42.000,00	MAXXITEST	MAXXITEST	Integrador Químico	ISENTO RDC185/2001
61	MALHA TUBULAR, CONFECIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTA DE DEFETOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 10 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA, O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESSO NO RÓTULO AS SEGUINTES INFORMAÇÕES: PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO,VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	ROLO	900	R\$ 14,80	R\$ 13.320,00	MSÓ HOSPITALAR	MSÓ HOSPITALAR	Malha Tubular	80128000012
62	MALHA TUBULAR, CONFECIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTA DE DEFETOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 25 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA, O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESSO NO RÓTULO AS SEGUINTES INFORMAÇÕES: PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO,VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	ROLO	900	R\$ 30,80	R\$ 27.720,00	MSÓ HOSPITALAR	MSÓ HOSPITALAR	Malha Tubular	80128000012

VALOR TOTAL **R\$ 24.614.822,00**

Prazo de validade da proposta: Não inferior a 60 (sessenta) dias corridos

Prazo de Garantia dos Produtos: Mínimo 12 (doze) meses

Prazo de entrega: Deverá ser efetuado no prazo máximo de 30 (trinta) dias corridos.

Local de entrega: CAF II, sito à Rua: Aparício de Morais nº 4378 – bairro: Setor Industrial, CEP: 76824-128, na cidade de Porto Velho/RO. Os dias de funcionamento são de segunda-feira a sexta-feira das 07h30 às 13h30.

DADOS BANCÁRIOS PARA PAGAMENTO: BANCO DO BRASIL S/A - AGENCIA: 102-3 CONTA CORRENTE: 80478-9
EMAIL.: centralmixcomercio@gmail.com

09.222.411/0001-04

CENTRALMIX COMÉRCIO E SERVIÇOS LTDA-ME

Rua: Plácido de Castro nº 7542
Bairro: Juscelino Kubitschek - CEP: 76.829.386

Porto Velho RO

Porto Velho, 08 de Julho de 2020

Matheus Pereira Nascimento.

MATHEUS PEREIRA NASCIMENTO

RG N.: 343.788 SSP/RO
CPF: 026.472.712-67
Representante Legal

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 165/2020/SUPEL/RO
DATA DE ABERTURA: 10/07/2020 ÁS 09:00H (HORÁRIO DE BRASÍLIA)
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 0036.327935/2019-41

PROPOSTA PREGÃO ELETRÔNICO 165/2020

ITEM	DISCRIMINAÇÃO	UND	QTD	VALOR UND	VALOR TOTAL	MARCA	FABRICANTE	MODELO	ANVISA
6	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUÍDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTISEPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1000 ML.	FRASCO	30.500	R\$ 9,67	R\$ 294.935,00	Vic pharma	Vic pharma	Clorexidina Degermante 100 ml	ISENTO RDC107
7	DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE USO CIRÚRGICO-HOSPITALAR E ODONTOLÓGICO, RECIPIENTES LABORATORIAIS, EMBALAGEM DE 5 LITROS EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	GALÃO	1.800	R\$ 57,77	R\$ 103.986,00	Cinord	Cinord	Desincrustante Líquido 5 L	333010006
8	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (PIP) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL, INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLOGICOS E LABORATÓRIOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATÉRIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CANULADOS. DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO EMBALADO EM GALÃO DE 05 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	GALÃO	2.300	R\$ 80,86	R\$ 185.978,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Detergente Enzimático	326100033
9	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (PIP) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL, INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLOGICOS E LABORATÓRIOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATÉRIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CANULADOS. DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO EMBALADO EM FRASCO DE 01 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	FRASCO	7.800	R\$ 18,58	R\$ 144.924,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Detergente Enzimático	326100033
10	DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO. FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTORAS E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTAIS. NÃO ATACA METAIS, BORRACHAS, PLÁSTICOS OU TUBOS CORRUGADOS. NÃO DEIXA RESÍDUOS APÓS O ENXAGUE, NÃO ESPUMANTE E NÃO CORROSIVO. DIGERE E DISSOLVE SANGUE, TECIDOS E QUALQUER OUTRO RESÍDUO DE TODAS AS PARTES INTERNAS E EXTERNAS DOS INSTRUMENTOS, SEM AGREDIR QUALQUER MATERIAL COMPONENTE DO MESMO, 5 LITROS.	GALÃO	5.600	R\$ 59,46	R\$ 332.976,00	Cinord	Cinord	Detergente alcalino	333010009
16	SABONETE LIQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML	FRASCO	8.800	R\$ 4,31	R\$ 37.928,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Sabonete Neutro 1000 ml	ISENTO RDC107
17	TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY.	CAIXA	3.100	R\$ 73,87	R\$ 228.997,00	LUCKMANN	LUCKMANN	Teste de Urease	10308490059
26	ÁLCOL ALCOOL GEL SANITIZADOR DE MÃOS 70%, QUE DISPENSA O USO DE ÁGUA OU TOALHAS. FORMULADO COM HIDRATANTES ESPECIAIS QUE DEIXAM AS MÃOS SUAVES E REFRESCANTES, A BASE DE ÁLCOOL E EM FRASCOS DE 100 ML., O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO	FRASCO	48.000	R\$ 1,42	R\$ 68.160,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Álcool Gel 70%	252230002.001-9
29	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISEPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	UNID	40.000	R\$ 1,50	R\$ 60.000,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Clorexidina Aquosa	326100032
35	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 1000 ML.	FRASCO	900	R\$ 10,38	R\$ 9.342,00	J. PROLAB	J. PROLAB	Frasco Graduado 1000ml	80097910002
37	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 500 ML.	FRASCO	800	R\$ 7,75	R\$ 6.200,00	J. PROLAB	J. PROLAB	Frasco graduado 500ml	80097910002
42	HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS, POSSUI AÇÃO BACTERICIDA, RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. FRASCO COM 5.000 ML.	GALÃO	1.500	R\$ 10,13	R\$ 15.195,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Hipoclorito de Sódio	326100032

51	TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNA PARA INSTRUMENTAIS. COM INTERPRETAÇÃO DE RESULTADO POR MUDANÇA DE COR RÁPIDOS, PERMITEM VERIFICAR RESÍDUOS DE PROTEÍNAS EM INSTRUMENTAIS, INCLUINDO ENDOSCOPIOS FLEXIVEIS. UTILIZANDO COMO PARTE DE SEU PROCESSO DE VERIFICAÇÃO DE LIMPEZA AJUDARA A IDENTIFICAR ÁREAS ONDE A LIMPEZA PRECISA MELHORAR, PROTEGENDO OS PACIENTES DE INFECÇÕES. O TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNAS UTILIZA UM MÉTODO DE LIGAÇÃO DE CORANTE SIMPLES PARA A DETECÇÃO DE PROTEÍNAS QUE RESULTA EM UMA MUDANÇA DE COR CLARA E FÁCIL DE VISUALIZAR, QUANDO A PROTEÍNA É DETECTADA A SOLUÇÃO MUDA DE COR. SE A SOLUÇÃO PERMANECE DA MESMA COR, O PROCESSO DE LIMPEZA FOI EFICIENTE NA ÁREA VERIFICADA/TESTADA. ALÉM DA SIMPLES DETECÇÃO DE PROTEÍNAS, O TESTE PRODUZ RESULTADOS SEMI-QUANTITATIVOS: QUANTO MAIOR A CONCENTRAÇÃO DE PROTEÍNA PRESENTE NA SOLUÇÃO, MAIOR É A INTENSIDADE DA MODIFICAÇÃO DA COLORAÇÃO QUE APARECE NOS FRASCOS DE TESTE. O TESTE É SENSÍVEL A 1 µg DE PROTEÍNA E NÃO É NECESSÁRIA INCUBAÇÃO.	UNID	300	R\$ 33,10	R\$ 9.930,00	Clean Up Brazil	Clean Up Brazil	Teste de Detecção de proteína	ISENTO RDC185/2001
52	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUIDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1.000 ML	FRASCO	6.200	R\$ 7,82	R\$ 48.484,00	Vic pharma	Vic pharma	Clorexidina Aquosa	ISENTO RDC107
61	MALHA TUBULAR, CONFECIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTA DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 10 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESSO NO ROTULO AS SEGUINTES INFORMAÇÕES: PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO,VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	ROLO	900	R\$ 11,54	R\$ 10.386,00	MSÓ HOSPITALAR	MSÓ HOSPITALAR	Malha Tubular	80128000012
62	MALHA TUBULAR, CONFECIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTA DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 25 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESSO NO ROTULO AS SEGUINTES INFORMAÇÕES: PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO,VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	ROLO	900	R\$ 27,14	R\$ 24.426,00	MSÓ HOSPITALAR	MSÓ HOSPITALAR	Malha Tubular	80128000012

VALOR TOTAL

R\$ 1.287.135,10

Prazo de validade da proposta: Não inferior a 60 (sessenta) dias corridos

Prazo de Garantia dos Produtos: Mínimo 12 (doze) meses

Prazo de entrega: Deverá ser efetuado no prazo máximo de 30 (trinta) dias corridos.

Local de entrega: CAF II, sito à Rua: Aparício de Morais nº 4378 – bairro: Setor Industrial, CEP: 76824-128, na cidade de Porto Velho/RO. Os dias de funcionamento são de segunda-feira a sexta-feira das 07h30 às 13h30.

DADOS BANCÁRIOS PARA PAGAMENTO: BANCO DO BRASIL S/A - AGENCIA: 102-3 CONTA CORRENTE: 80478-9

EMAIL: centralmixcomercio@gmail.com

09.222.411/0001-04

CENTRALMIX COMERCIO E SERVIÇOS LTDA-ME

Rua: Plácido de Castro nº 7542
Barro: Juscelino Kubitschek - CEP: 76.829-386

Porto Velho RO

Porto Velho, 29 de Julho de 2020

Matheus Pereira Nascimento.

MATHEUS PEREIRA NASCIMENTO

RG N.: 343.788 SSP/RO

CPF: 026.472.712-67

Representante Legal



A(o)
FUNDO EST. DE SAUDE/SESAU - RONDONIA - RO
CONTROLE INTERNO N°. 349013

PREGAO ELETRONICO N°.: 165/2020

PROCESSO:

ENCERRAMENTO: 10/07/2020 AS 09:00HS

ABERTURA : 10/07/2020 AS 09:00HS

Item	Nome Comercial	Fabricante	Reg. Min. Saúde no Portaria	Quantidade	Un.	Preço Unit.	Preço Total
	Nome Générico	Obs.	Cód. DCB				
000011	IND BIOLOGICO ATTEST 1292 3H VAPOR CX	3M	ISENTO	30.000	PC	14,00	420.000,00
	C/50UN H0001769308						
	INDICADOR BIOLOGICO						
	Indicador biológico de leitura rápida (3)						
	Horas) para Vapor do tipo autocontido.						
	Possui indicador de processo externo,						
	que mudará de cor de rosa para marrom						
	que mudará de cor de rosa para marrom						
	quando o pacote for processado.						
	PROCEDENCIA: EUA						

Preço Unit.: Quatorze Reais

Preço Total: Quatrocentos e Vinte Mil Reais

000013	COMPLY TESTE DESAFIO BOWIE & DICK C/20	3M	ISENTO	7.300	PC	85,75	625.975,00
	1300 H0002188292						
	PACOTE TESTE DESAFIO VAPOR						
	Pacote teste Bowie & Dick para controle						
	do equipamento. Indicado para pacote						
	padrão 7Kg.						
	Constituído por duas folhas de teste						
	impressas com indicador químico sensível						
	ao vapor, Tipo 2, dispostas entre						
	camadas de folhas de material poroso,						
	acondicionadas em embalagem que forma um						
	pacote embalado em não-tecido						
	descartável e fechado com rótulo						
	contendo indicador químico, que indica						
	exposição ao vapor.						
	PROCEDENCIA: EUA						

Preço Unit.: Oitenta e Cinco Reais e Setenta e Cinco Centavos

Preço Total: Seiscentos e Vinte e Cinco Mil, Novecentos e Setenta e Cinco Reais

2 Itens	Total Geral: 1.045.975,00
Total Geral : Hum Milhão, Quarenta e Cinco Mil, Novecentos e Setenta e Cinco Reais	

VALIDADE DA PROPOSTA.....: NÃO INFERIOR A 60 DIAS.

CONDICOES DE PAGAMENTO.....: 30 DIAS CORRIDOS A PARTIR DA DATA FINAL DO PERÍODO DE ADIMPLEMENTO DE CADA PARCELA.

PRAZO DE ENTREGA.....: 30 DIAS CORRIDOS, CONTADOS A PARTIR DA CONFIRMAÇÃO DA N.E.

CONDICOES DE ENTREGA.....: PARCELADA POR 12 MESES (VALIDADE DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS).

LOCAL DE ENTREGA.....: CAF II: RUA APARÍCIO DE MORAIS N° 4378 – BAIRRO SETOR INDUSTRIAL.

VALIDADE DOS PRODUTOS.....: NOS PRAZOS INDICADOS NO ANEXO I.9.6.5 DO EDITAL .

PROCEDÊNCIA.....: EUA.

DADOS BANCÁRIOS.....: BANCO DO BRASIL AG: 5119-5 C/C: 700.000-6.

DADOS DO RESPONSÁVEL.: RAFAEL OLÍMPIO CASTANHEIRA, brasileiro, casado, Coordenador de Vendas, residente e domiciliado na cidade de Araras, Estado de São Paulo, na Rua José Camargo Schimidt n°210 – Bairro Parque Santa Cândida, CEP: 13603-172, portador da Carteira de Identidade RG n° 35.348.360-6 SSP/SP e CPF n° 324.367.598-71.

DECLARAMOS QUE ESTAMOS DE PLENO ACORDO COM TODAS AS CONDIÇÕES ESTABELECIDAS NO EDITAL E SEUS ANEXOS, BEM COMO ACEITAMOS TODAS AS OBRIGAÇÕES E RESPONSABILIDADES ESPECIFICADAS NO TERMO DE REFERÊNCIA.

NOS PREÇOS PROPOSTOS ESTÃO INCLUSOS TODOS OS INSUMOS QUE O COMPÕEM, TAISS COMO: DESPESAS COM MÃO DE OBRA, MATERIAIS, EQUIPAMENTOS, IMPOSTOS, TAXAS, FRETES, DESCONTOS E QUAISQUER OUTROS QUE INCIDAM DIRETA OU INDIRETAMENTE NA EXECUÇÃO DO OBJETO DESTA LICITAÇÃO.

COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.

Avenida 62-A, 419 – Jardim América – Fone (19) 3522-5800

CEP: 13506-056 – Rio Claro – SP – CNPJ: 67.729.178/0001-49 – INSCR. EST. N° 587.101.582.112 E INSCR. MUNICIPAL: 019117

Praça Emílio Marconato, 1000 – Galpão 22 – Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif

CEP: 13.916-074 – Jaguariúna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST N° 395.060.142.110 E INSCR. MUNICIPAL: 550516029

Rua Paulo Costa, 140 – Distrito Industrial – Jd. Piemount Sul – FONE (19) 3522-5800

CEP: 32.669.712 – Betim – MG – CNPJ: 67.729.178/0002-20 – INSCR. EST N 062.996.580.0021 E INSCR. MUNICIPAL: 1282010014

Avenida Joanna Rodrigues Jondral, 250 – Bloco 01 – Galpão 04 – Bairro Cilo 2 – Fone (19) 3522-5800

CEP: 86.067-050 – Londrina – PR – CNPJ: 67.729.178/0005-72 E INSCR. EST N° 90770533-17 E INSCR. MUNICIPAL: 2396335

Rodovia Empresário João Santos Filho, 689, Galpão C5 - Muribeca - Fone (19) 3522-5800 –

CEP: 54.355-030 - Jaboatão dos Guararapes - PE - CNPJ 67.729.178/0006-53 - INSCR. EST N° 0867.098-60 E INSCR. MUNICIPAL: 997.913-1

PREGÃO ELETRÔNICO: alessandra.rigo@rioclarense.com.br / SAC: sac@rioclarense.com.br / CONTRATOS: contratos@rioclarense.com.br

EMPENHO: empenhos@rioclarense.com.br



OBSERVACAO.....: DECLARAMOS QUE OS MEDICAMENTOS CONSTANTES NO ANEXO I, ITEM 130 DO RICMS/02, SÃO ISENTOS DE ICMS, PORTANTO OS PREÇOS PROPOSTOS EM ESPECIAL PARA ESTES MEDICAMENTOS, ESTÃO DESONERADOS DE ICMS, OU SEJA, LÍQUIDOS.
INFORMAMOS E ORIENTAMOS OS RESPONSÁVEIS TÉCNICOS DA ÁREA DA SAÚDE, QUE DE ACORDO COM AS PORTARIAS DE NOS. 802 DE 08/10/1998 E 344 DE 12/05/1998 EMITIDAS PELA SECRETARIA DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE E EXIGÊNCIAS DAS VIGILÂNCIAS SANITÁRIAS ESTADUAIS E MUNICIPAIS QUE É TERMINANTEMENTE PROIBIDO O DISTRIBUIDOR PROCEDER AO FRACIONAMENTO/VIOLAR AS EMBALAGENS SECUNDÁRIAS. DESTA FORMA, OS PEDIDOS/EMPENHOS/ORDEM DE FORNECIMENTO DEVEM CONTINUAR SENDO SOLICITADOS PELA MENOR UNIDADE, PORÉM, ADEQUADAS AS NOSSAS EMBALAGENS COMERCIAIS OFERTADAS E ADJUDICADAS NO CERTAME.

JAGUARIUNA, 10 DE JULHO DE 2020.


Comercial Cirúrgica Rioclarensse Ltda.
Joyce Kellen Teixeira De Lima Lombardi

Comercial Cirúrgica Rioclarensse Ltda
Joyce Kellen Teixeira De Lima Lombardi
BL: 47.830.000/0
CPP: 358.196.108-95

67.729.178/0004-91
COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENSE LTDA
Praça Emílio Marconato, nº 3010 - Galpão 21
Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif - CEP: 13914-071
JAGUARIUNA - SP

COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.

Avenida 62-A, 419 – Jardim América – Fone (19) 3522-5800

CEP: 13506-056 – Rio Claro – SP – CNPJ: 67.729.178/0001-49 – INSCR. EST. Nº 587.101.582.112 E INSCR. MUNICIPAL: 019117

Praça Emílio Marconato, 1000 – Galpão 22 – Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif
CEP: 13.916-074 – Jaguariúna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST Nº 395.060.142.110 E INSCR. MUNICIPAL: 550516029

Rua Paulo Costa, 140 – Distrito Industrial – Jd. Piemount Sul – FONE (19) 3522-5800
CEP: 32.669.712 – Betim – MG – CNPJ: 67.729.178-0002-20 – INSCR. EST N 062.996.580.0021 E INSCR. MUNICIPAL: 1282010014

Avenida Joanna Rodrigues Jondral, 250 – Bloco 01 – Galpão 04 – Bairro Cilo 2 – Fone (19) 3522-5800
CEP: 86.067-050 – Londrina – PR – CNPJ: 67.729.178/0005-72 E INSCR. EST N° 90770533-17 E INSCR. MUNICIPAL: 2396335

Rodovia Empresário João Santos Filho, 689, Galpão C5 - Muribeca - Fone (19) 3522-5800 –
CEP: 54.355-030 - Jaboatão dos Guararapes - PE - CNPJ 67.729.178/0006-53 - INSCR. EST N° 0867.098-60 E INSCR. MUNICIPAL: 997.913-1

PREGÃO ELETRÔNICO: alessandra.rigo@rioclarense.com.br / SAC: sac@rioclarense.com.br / CONTRATOS: contratos@rioclarense.com.br /
EMPENHOS: empenhos@rioclarense.com.br

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



À quem possa interessar

REF: Necessidade de Regularização de Produto.

A **3M do Brasil Ltda.**, com sede à Via Anhanguera, km 110, no Município de Sumaré, Estado de São Paulo, inscrita no C.N.P.J. sob nº 45.985.371/0001-08, por sua Farmacêutica Responsável abaixo assinada, vem informar:

Encontra-se disponível no site da ANVISA uma lista de “**Produtos Não Regulados pela ANVISA**”, enquadram-se nesta lista os seguintes produtos da 3M:

CATEGORIA 2 - Produtos para apoio de atividade laboratorial geral.

- *linha 53- Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD):*

INCUBADORAS

HB004481006	INCUBADORA LEITORA ATTEST 490H
HB004327225	INCUBADORA LEITORA ATTEST 490
HB004346902	INCUBADORA LEITORA ATTEST 390
H0002207290	INCUBADORA ATTEST 290
HB004212799	INCUBADORA 116 P/ ATTEST 1262
HB004379911	INCUBADORA 118 MINI P/ ATTEST 1262
HB004152573	INCUBADORA CLEAN TRACE

- *linha 55- Indicador físico, químico ou biológico*

INDICADORES QUÍMICOS FITAS

HB004481014	1228 VH2O2 RL 19MMX55M
HB004216873	1355 EMB.DESC. 18MMX55M RL
HB004171714	1222 LFT RL 19MMX30M
HB004444012	1224 ETO 18MMX55M
HB004549901	S - 1322 EMB.DESC. 18MMX55M RL

INDICADOR QUÍMICO

HB004480990	1248 IND VH2O2 - CX C/4SC C/250
-------------	---------------------------------

INDICADORES QUÍMICOS BOWIE&DICK

HB004157333	00135 PACOTE B&D PLUS
HB004282644	00135LFBR PACOTE B&D PLUS
HB004045959	1233 PACOTE B&D CX C/30
HB004282651	1233LFBR PACOTE B&D CX C/ 30
H0001986969	0130/1227 FOLHA B&D CX C/50
H0002188292	PACOTE B&D 1300 CX C/ 20

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



HB004347173 1302 PACOTE B&D

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 4

H0001605908 1250 IND MULT VAPOR 240/480 UN
H0001605924 1251 IND MULT OXIDO 240/480 UN

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 5

H0001931031 1243A INT VAPOR CX C/2SC C/500
H0001931551 1243B INT VAPOR CX 10SC C/100
H0002246355 2134MM IQ THERM CX4SC C/250

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 6

HB004166318 6601 COMPLY CLASSE6 CX C/ 1000
HB004166326 6602 COMPLY CLASSE6 CX C/1000

INDICADORES BIOLÓGICOS

HB004480982 ATTEST 1295 VH2O2 CX C/ 30
HB004319495 ATTEST 1492 VAPOR CX C/ 50
H0001769308 ATTEST 1292 VAPOR CX C/ 50
H0001769522 ATTEST 1291 VAPOR - 1H - CX 50
H0002310441 ATTEST 1294 OXIDO CX C/ 50
H0002274126 ATTEST 1262B VAPOR CX C/ 100
H0002274134 ATTEST 1262BP VAPOR CX C/ 25
H0002274142 ATTEST 1262BT VAPOR CX C/ 10
H0000737850 ATTEST 1264 OXIDO CX C/ 100
HB004319453 41482 PCT DES C1492+IQ CX C/24
HB004319487 41482F PC DES C1492+IQ CX C/24
HB004045967 41382 PCT DES C1292+IQ CX C/16
HB004282685 41382BR PCT DES C1292+IQ C/16
H0002246348 1296 PCT DES C/1292 CX C/ 25
HB004282719 1296BR PCT DES C/1292 CX C/ 25
H0002324368 1296F PCT DES C/ 1292 CX C/ 25
HB004282677 41360BR PCT DESA C/ INT CX/16

CATEGORIA 10 – Alguns produtos utilizados em laboratórios

- *“linha 02 - Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro”.*

MONITORES LIMPEZA

HB004432595 3M CLEAN-TRACE PROTEINA
HB004117345 3M CLEAN-TRACE ATP AGUA

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



HB004116271

3M CLEAN-TRACE ATP SUPERFICIE

Segue anexa a lista de Produtos Não Regulados pela ANVISA para consulta.

Atenciosamente.

Sumaré, 28 de outubro de 2019

ROBERTA FIORI
FRANCHIN
MARSAIOLI:06878364841



Assinado de forma digital por
ROBERTA FIORI FRANCHIN
MARSAIOLI:06878364841
Dados: 2019.10.28 10:26:31 -03'00'

Roberta F Franchin Marsaioli
Farmacêutica Responsável
CRF – SP 15095

[\(https://correio.anvisa.gov.br/owa\)](mailto:(https://correio.anvisa.gov.br/owa))[Perguntas \(perguntas-frequentes\)](#) | [Legislação \(legislacao\)](#) | [Contato \(contato\)](#) | [Serviços \(servicos\)](#) | [Imprensa \(area-de-imprensa\)](#)

MENU

Regularização de Produtos - Produtos para a Saúde

Produtos Não Regulados pela GGTPS/Anvisa



Atualizado em 27/11/2018

CATEGORIA 1: PRODUTOS UTILIZADOS NA AVALIAÇÃO, ELABORAÇÃO, FABRICAÇÃO OU PREPARAÇÃO

1. Amalgamador odontológico
2. Equipamento para confecção de próteses
3. Equipamento para elaboração de lentes para óculos
4. Fracionador, dosador ou misturador de soluções ou medicamentos
5. Leitora de código de barras
6. Máquina para fabricação de comprimidos
7. Material de uso exclusivo em laboratório para confecção de próteses que não entrem em contato com paciente.
8. Medidor para avaliação de lentes (lensômetro) ou de armações de óculos
9. Seladora de embalagens de produtos para saúde

CATEGORIA 2: PRODUTOS PARA APOIO DE ATIVIDADE LABORATORIAL GERAL

1. Afiador de navalhas para micrótomo
2. Agitador de soluções
3. Agitador para laboratório, exceto sangue e seus derivados
4. Água destilada
5. Alça de platina para microbiologia
6. Analisador de água
7. Analisador de dissolução de comprimidos e cápsulas
8. Analisador de tamanho de partículas
9. Aparelho de Karl Fisher, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
10. Aparelho para análise de alimentos
11. Aparelho para determinação da friabilidade de amostras
12. Aparelho para eletroforese, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
13. Aparelho para teste pirogênico em cobaias
14. Aparelho para tratamento de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
15. Aquecedor para laboratório
16. Artigo de plástico ou vidro sem reagente para laboratório, exceto coletores de amostra biológica ou recipientes de coleta (IVD)
17. Autoclave, exceto para esterilização de produtos médicos
18. Balança para laboratório
19. Banho histológico
20. Banho maria, exceto para implantes e bolsas de sangue.
21. Calorímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
22. Câmara anaeróbica
23. Capela de fluxo laminar, exceto indicada para uso laboratorial em saúde (ex: capela para manipulação de órgãos e tecidos para transplante).
 - 23.1 Capela ou cabine para preparação de insumos, medicamentos ou quimioterápicos
24. Centrifuga, exceto indicada para uso em laboratório clínico (IVD)
 - 24.1 Centrifuga, exceto indicada para uso em bancos de sangue

25. Chuveiro e lava-olhos de emergência
26. Colorímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
27. Condutivímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
28. Contador de colônias ou células, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
29. Contador de partículas atômicas, exceto indicado para uso em saúde
30. Corador de lâminas para microscopia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
31. Corante ou solução para preparo de amostras ou substâncias, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD).
32. Criostato, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
33. Cromatógrafo, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
34. Cronômetro p/ medição de tempo de reações
35. Densitômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
36. Digestor
37. Diluidor de amostras
38. Dispensador Automático (p/ enchimento de frascos e tubos)
39. Dispensador/removedor de parafina para histologia
40. Dispositivo para abertura ou vedação de artigos
41. Equipamento para gerenciamento de amostras
42. Equipamento de proteção individual para uso exclusivo em laboratórios.
43. Espectrofômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
44. Espectrômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
45. Estufa, exceto para esterilização de produtos médicos e produtos para embelezamento ou estética
46. Evaporador centrífugo a vácuo
47. Fermentador de culturas
48. Filtro para soluções
49. Forno mufa
50. Fotômetro de chama
51. Homogeneizador de soluções, exceto para sangue e seus derivados
52. Impressora de cassetes e lâminas de vidro.
53. Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
54. Indicador de velocidade de sedimentação de soluções
- 55. Indicador físico, químico ou biológico**
56. Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras desinfectoras de produtos médicos.
- 56.1 Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras de microplacas e lavadoras para ensaios imunológicos (IVD)
57. Leitora de fluorescência, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
58. Lenço para assepsia da pele
59. Liofilizador
60. Luxímetro
61. Medidor de O2 dissolvido em amostras
62. Medidor de pH, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
63. Medidor do ponto de fusão
64. Microscópio, exceto indicado para procedimento médico ou odontológico
65. Micrótomo para histologia, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
66. Mobiliário para laboratório
67. Moinho de amostras sólidas
68. Monitor de crescimento bacteriano, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
69. Montadores automáticos de lâminas e lamínulas
70. Navalhas para micrótomas e criostatos
71. Osmômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
72. Pipeta automática
73. Pipeta ou micropipeta manual, capilares ou microcuvetas (sem reagentes)
74. Placa aquecida/refrigerada para histologia
75. Porta algodão
76. Porta papeleta
77. Processador de DNA, exceto indicado para laboratório clínico (IVD)
78. Processadora de tecidos para histologia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
79. Produto para teste de soluções de aplicação não diagnóstica
80. Radiômetro, exceto para uso em aparelhos de fototerapia
81. Recipiente para descarte de resíduos orgânicos (lixo)
82. Refratômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
83. Seladora de embalagem de artigos para laboratórios
84. Suporte para artigos de laboratório
85. Temporizador
86. Titulador
87. Viscosímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)



CATEGORIA 3: PRODUTOS UTILIZADOS PARA APOIO OU INFRA-ESTRUTURA HOSPITALAR

1. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 1. 1 Condicionadores de ar
 1. 2 Purificador de ar
 1. 3 Esterilizador de ar

1. 4 Umidificador de ar
2. Balde
3. Bandeja, exceto para esterilização
4. Barreira para separação de ambientes
- 4.1 Biombo
5. Bomba a vácuo
6. Caldeira
7. Central de ar comprimido
8. Central de gases medicinais
9. Central de vácuo
10. Compressor de ar
11. Concentrador de O₂, exceto de uso pessoal
12. Cortador de isopor para confecção de moldes
13. Dispositivo para abertura de produtos médicos
14. Equipamento para acondicionamento ou transporte de produtos
 14. 1 Carro de emergência (transporte de medicamentos, equipamentos e instrumentais para procedimentos médicos), exceto quando possuir painel com conexões elétricas, hidráulicas ou de gases para produtos médicos.
15. Equipamentos para Lavanderia
16. Escada para paciente, exceto indicada para terapia
17. Escova para limpeza de produtos em geral
18. Escova para limpeza e assepsia cirúrgica sem antimicrobiano
19. Esterilizador de resíduos hospitalares, exceto para uso no local de procedimento em saúde
20. Fogão para preparação de alimentos
21. Gel para absorção de resíduos orgânicos
22. Geladeira e Freezer de uso geral (exceto para armazenamento de vacinas, bolsas de sangue, tecidos e órgãos)
23. Gerador de vapor
24. Incinerador de resíduos hospitalares
25. Indicador físico, químico ou biológico
26. Mesa, cadeira ou outro suporte sem indicação para apoio a procedimento médico ou odontológico.
 26. 1 Mocho Odontológico ou cirúrgico.
 26. 2 Cadeiras de espera
 26. 3 Móveis para consultório/clínicas (mesas, cadeiras, armários e outros suportes).
 26. 4 Mesa de Mayo (suporte de instrumental cirúrgico)
 26. 5 Mesa de cabeceira Mesa para
 26. 6 Necrópsia
27. Negatoscópio
28. Papel higiênico
29. Pia hospitalar
30. Protetor auricular de ruídos
31. Purificador de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
32. Recipiente não fixado ao corpo para coleta de resíduos orgânicos
33. Recipiente para coleta ou acondicionamento de produtos em geral
34. Registrador de temperatura ou umidade ambiental (termohidrógrafo)
35. Roupa de cama, exceto de uso hospitalar descartável
36. Secador de ar medicinal
37. Seladora de embalagens de produtos médicos
38. Sistema de comunicação hospitalar
39. Sistema de sinalização hospitalar
40. Dispensário Eletrônico utilizados para acondicionamento de medicamentos e materiais hospitalares



CATEGORIA 4: PRODUTOS PARA DIDÁTICA OU TREINAMENTO MÉDICO

1. Manequim para treinamento médico
2. Modelo de Órgão para ensino
3. Simulador de funções fisiológicas para ensino

CATEGORIA 5: PRODUTOS PARA PREVENÇÃO DA SAÚDE COLETIVA

1. Armadilha para desinfestação
2. Bomba para dedetização
3. Instrumento para eliminação de parasitas e insetos.
4. Recipiente para acondicionamento de cadáveres.

CATEGORIA 6: PRODUTOS PARA CONDICIONAMENTO FÍSICO OU PRÁTICA ESPORTIVA

1. Barra para ginástica
2. Bola
3. Cadeira de rodas e bicicletas para portadores de necessidades especiais para uso em prática desportiva e competições.
4. Cronômetro
 - 4.1 Relógio para treinamento

5. Dardo
6. Dilatador nasal adesivo
7. Disco
8. Equipamentos passivos para condicionamento físico
 - 8.1 Bicicleta ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
 - 8.2 Halteres
 - 8.3 Estações de Musculação
 - 8.4 Remadores
 - 8.5 Aparelho para abdominais
 - 8.6 Esteira ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
9. Mesa ou cadeira para massagem
10. Equipamentos exclusivos para academias de ginástica ou uso domiciliar. (Exceto eletroestimuladores musculares e câmaras de bronzeamento)
11. Podômetro (contador de passos/distância percorrida)
12. Protetor não ortopédico de partes do corpo
13. Tablado (exceto para fisioterapia)
14. Vara para salto



CATEGORIA 7: PRODUTOS DE USO PESSOAL OU DOMÉSTICO

1. Absorvente higiênico
2. Alicate para cortar unhas
3. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 - 3.1 Condicionadores de ar
 - 3.2 Purificador de ar
 - 3.3 Esterilizador de ar
 - 3.4 Umidificador de ar
4. Balanças
5. Barbeador
6. Bengala ou outro suporte de uso não ortopédico
7. Chupeta
8. Escova odontológica
9. Escova para cabelos
10. Esponja para limpeza de pele
11. Fio dental
12. Lâmina descartável, exceto indicada para procedimento em saúde
13. Lente para ampliar escalas
14. Limpador de língua
15. Mamadeira e bico
16. Mantas e cobertores sem indicação terapêutica.
17. Massageador de gengiva
18. Massageador muscular (almofadas, cadeiras, poltronas, colchões, etc) sem indicações terapêuticas
19. Mordedor para lactentes
20. Óculos para presbiopia
21. Passador de fio dental
22. Produto para estimulação sexual
23. Produtos eróticos sem indicação de uso em saúde
24. Purificador de água
25. Sauna
26. Secador e escova de cabelos

CATEGORIA 8: PRODUTOS DE USO GERAL UTILIZADOS COMO PARTES OU ACESSÓRIOS DE PRODUTOS PARA SAÚDE

1. Câmera fotográfica de uso geral
2. Equipamento de informática de uso geral
3. Filme fotográfico comum de uso geral
4. Fixador ou revelador de filmes
5. Gravador de imagens, exceto os indicados para registro de sinais ou imagens médicas
6. Impressora, exceto as indicadas para registro de sinais ou imagens médicas
7. Monitor de vídeo, exceto as indicadas para exibição de imagens médicas
8. Óleo lubrificante
9. Papel termo-sensível, exceto indicado para registro de sinais ou imagens médicas

CATEGORIA 9: PARTES E ACESSÓRIOS PARA PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS PRODUTOS PARA SAÚDE

CATEGORIA 10: ALGUNS PRODUTOS UTILIZADOS EM LABORATÓRIOS

1. Vidraria, material e instrumental de uso geral para laboratório (pipetas, ponteiras, provetas, tubos de ensaio, lamínulas, lâminas, câmaras para contagem de células, placas de petri, etc)
2. Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro
3. Meios de cultura e produtos não destinados ao diagnóstico humano (pesquisa científica, uso veterinário, controle de água, controle ambiental, controle de medicamentos ou de alimentos, análise industrial, dentre outros)
4. Meios de cultura em forma de pós desidratados e suplementos para enriquecimento de meios e demais produtos não acabados que necessitam de processamento e controles executados pelo usuário
5. Indicadores biológicos
6. Reagentes e materiais de referência destinados especificamente à avaliação de qualidade em testes de proficiência ou de comparação interlaboratorial
7. Reagentes ou conjuntos de reagentes montados no próprio serviço para serem utilizados exclusivamente na mesma instituição, seguindo protocolos de trabalho definidos, sendo proibida sua comercialização ou doação
8. Reagentes laboratoriais que não sejam destinados ao diagnóstico em amostra humana
9. Produtos destinados exclusivamente a testes de controle de dopagem esportiva, cujo resultado não seja utilizado para a finalidade de tratamento ou saúde
10. Produtos de uso exclusivo em pesquisa, incluindo os importados e rotulados como RUO – Research Use Only
11. Geradores de gás e indicadores de anaerobiose
12. Reagentes comercializados como insumos para fabricação de produtos para diagnóstico in vitro e produtos em fase intermediária de produção
13. Produtos destinados exclusivamente à medicina legal (perícia e investigação policial).
14. Produtos utilizados exclusivamente por técnicos do fornecedor de instrumentos para diagnóstico in vitro em procedimentos de limpeza e manutenção e que não são comercializados ou disponibilizados ao mercado, como placas de calibração, padrão para calibração de um ensaio específico, soluções de limpeza e manutenção, etc.
15. Esteptavidina
16. Cassete plástico para histologia
17. Fixadores celulares

**Voltar para o topo!**

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



À quem possa interessar

REF: Necessidade de Regularização de Produto.

A **3M do Brasil Ltda.**, com sede à Via Anhanguera, km 110, no Município de Sumaré, Estado de São Paulo, inscrita no C.N.P.J. sob nº 45.985.371/0001-08, por sua Farmacêutica Responsável abaixo assinada, vem informar:

Encontra-se disponível no site da ANVISA uma lista de “**Produtos Não Regulados pela ANVISA**”, enquadram-se nesta lista os seguintes produtos da 3M:

CATEGORIA 2 - Produtos para apoio de atividade laboratorial geral.

- *linha 53- Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD):*

INCUBADORAS

HB004481006	INCUBADORA LEITORA ATTEST 490H
HB004327225	INCUBADORA LEITORA ATTEST 490
HB004346902	INCUBADORA LEITORA ATTEST 390
H0002207290	INCUBADORA ATTEST 290
HB004212799	INCUBADORA 116 P/ ATTEST 1262
HB004379911	INCUBADORA 118 MINI P/ ATTEST 1262
HB004152573	INCUBADORA CLEAN TRACE

- *linha 55- Indicador físico, químico ou biológico*

INDICADORES QUÍMICOS FITAS

HB004481014	1228 VH2O2 RL 19MMX55M
HB004216873	1355 EMB.DESC. 18MMX55M RL
HB004171714	1222 LFT RL 19MMX30M
HB004444012	1224 ETO 18MMX55M
HB004549901	S - 1322 EMB.DESC. 18MMX55M RL

INDICADOR QUÍMICO

HB004480990	1248 IND VH2O2 - CX C/4SC C/250
-------------	---------------------------------

INDICADORES QUÍMICOS BOWIE&DICK

HB004157333	00135 PACOTE B&D PLUS
HB004282644	00135LFBR PACOTE B&D PLUS
HB004045959	1233 PACOTE B&D CX C/30
HB004282651	1233LFBR PACOTE B&D CX C/ 30
H0001986969	0130/1227 FOLHA B&D CX C/50
H0002188292	PACOTE B&D 1300 CX C/ 20

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



HB004347173 1302 PACOTE B&D

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 4

H0001605908 1250 IND MULT VAPOR 240/480 UN
H0001605924 1251 IND MULT OXIDO 240/480 UN

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 5

H0001931031 1243A INT VAPOR CX C/2SC C/500
H0001931551 1243B INT VAPOR CX 10SC C/100
H0002246355 2134MM IQ THERM CX4SC C/250

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 6

HB004166318 6601 COMPLY CLASSE6 CX C/ 1000
HB004166326 6602 COMPLY CLASSE6 CX C/1000

INDICADORES BIOLÓGICOS

HB004480982 ATTEST 1295 VH2O2 CX C/ 30
HB004319495 ATTEST 1492 VAPOR CX C/ 50
H0001769308 ATTEST 1292 VAPOR CX C/ 50
H0001769522 ATTEST 1291 VAPOR - 1H - CX 50
H0002310441 ATTEST 1294 OXIDO CX C/ 50
H0002274126 ATTEST 1262B VAPOR CX C/ 100
H0002274134 ATTEST 1262BP VAPOR CX C/ 25
H0002274142 ATTEST 1262BT VAPOR CX C/ 10
H0000737850 ATTEST 1264 OXIDO CX C/ 100
HB004319453 41482 PCT DES C1492+IQ CX C/24
HB004319487 41482F PC DES C1492+IQ CX C/24
HB004045967 41382 PCT DES C1292+IQ CX C/16
HB004282685 41382BR PCT DES C1292+IQ C/16
H0002246348 1296 PCT DES C/1292 CX C/ 25
HB004282719 1296BR PCT DES C/1292 CX C/ 25
H0002324368 1296F PCT DES C/ 1292 CX C/ 25
HB004282677 41360BR PCT DESA C/ INT CX/16

CATEGORIA 10 – Alguns produtos utilizados em laboratórios

- *“linha 02 - Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro”.*

MONITORES LIMPEZA

HB004432595 3M CLEAN-TRACE PROTEINA
HB004117345 3M CLEAN-TRACE ATP AGUA

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



HB004116271

3M CLEAN-TRACE ATP SUPERFICIE

Segue anexa a lista de Produtos Não Regulados pela ANVISA para consulta.

Atenciosamente.

Sumaré, 28 de outubro de 2019

ROBERTA FIORI
FRANCHIN
MARSAIOLI:06878364841



Assinado de forma digital por
ROBERTA FIORI FRANCHIN
MARSAIOLI:06878364841
Dados: 2019.10.28 10:26:31 -03'00'

Roberta F Franchin Marsaioli
Farmacêutica Responsável
CRF – SP 15095



Regularização de Produtos - Produtos para a Saúde

Produtos Não Regulados pela GGTPS/Anvisa



Atualizado em 27/11/2018

CATEGORIA 1: PRODUTOS UTILIZADOS NA AVALIAÇÃO, ELABORAÇÃO, FABRICAÇÃO OU PREPARAÇÃO

1. Amalgamador odontológico
2. Equipamento para confecção de próteses
3. Equipamento para elaboração de lentes para óculos
4. Fracionador, dosador ou misturador de soluções ou medicamentos
5. Leitora de código de barras
6. Máquina para fabricação de comprimidos
7. Material de uso exclusivo em laboratório para confecção de próteses que não entrem em contato com paciente.
8. Medidor para avaliação de lentes (lensômetro) ou de armações de óculos
9. Seladora de embalagens de produtos para saúde

CATEGORIA 2: PRODUTOS PARA APOIO DE ATIVIDADE LABORATORIAL GERAL

1. Afiador de navalhas para micrótomo
2. Agitador de soluções
3. Agitador para laboratório, exceto sangue e seus derivados
4. Água destilada
5. Alça de platina para microbiologia
6. Analisador de água
7. Analisador de dissolução de comprimidos e cápsulas
8. Analisador de tamanho de partículas
9. Aparelho de Karl Fisher, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
10. Aparelho para análise de alimentos
11. Aparelho para determinação da friabilidade de amostras
12. Aparelho para eletroforese, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
13. Aparelho para teste pirogênico em cobaias
14. Aparelho para tratamento de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
15. Aquecedor para laboratório
16. Artigo de plástico ou vidro sem reagente para laboratório, exceto coletores de amostra biológica ou recipientes de coleta (IVD)
17. Autoclave, exceto para esterilização de produtos médicos
18. Balança para laboratório
19. Banho histológico
20. Banho maria, exceto para implantes e bolsas de sangue.
21. Calorímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
22. Câmara anaeróbica
23. Capela de fluxo laminar, exceto indicada para uso laboratorial em saúde (ex: capela para manipulação de órgãos e tecidos para transplante).
 - 23.1 Capela ou cabine para preparação de insumos, medicamentos ou quimioterápicos
24. Centrifuga, exceto indicada para uso em laboratório clínico (IVD)
 - 24.1 Centrifuga, exceto indicada para uso em bancos de sangue

25. Chuveiro e lava-olhos de emergência
26. Colorímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
27. Condutivímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
28. Contador de colônias ou células, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
29. Contador de partículas atômicas, exceto indicado para uso em saúde
30. Corador de lâminas para microscopia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
31. Corante ou solução para preparo de amostras ou substâncias, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD).
32. Criostato, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
33. Cromatógrafo, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
34. Cronômetro p/ medição de tempo de reações
35. Densitômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
36. Digestor
37. Diluidor de amostras
38. Dispensador Automático (p/ enchimento de frascos e tubos)
39. Dispensador/removedor de parafina para histologia
40. Dispositivo para abertura ou vedação de artigos
41. Equipamento para gerenciamento de amostras
42. Equipamento de proteção individual para uso exclusivo em laboratórios.
43. Espectrofômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
44. Espectrômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
45. Estufa, exceto para esterilização de produtos médicos e produtos para embelezamento ou estética
46. Evaporador centrífugo a vácuo
47. Fermentador de culturas
48. Filtro para soluções
49. Forno mufa
50. Fotômetro de chama
51. Homogeneizador de soluções, exceto para sangue e seus derivados
52. Impressora de cassetes e lâminas de vidro.
53. Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
54. Indicador de velocidade de sedimentação de soluções
- 55. Indicador físico, químico ou biológico**
56. Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras desinfectoras de produtos médicos.
- 56.1 Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras de microplacas e lavadoras para ensaios imunológicos (IVD)
57. Leitora de fluorescência, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
58. Lenço para assepsia da pele
59. Liofilizador
60. Luxímetro
61. Medidor de O2 dissolvido em amostras
62. Medidor de pH, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
63. Medidor do ponto de fusão
64. Microscópio, exceto indicado para procedimento médico ou odontológico
65. Micrótomo para histologia, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
66. Mobiliário para laboratório
67. Moinho de amostras sólidas
68. Monitor de crescimento bacteriano, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
69. Montadores automáticos de lâminas e lamínulas
70. Navalhas para micrótomas e criostatos
71. Osmômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
72. Pipeta automática
73. Pipeta ou micropipeta manual, capilares ou microcuvetas (sem reagentes)
74. Placa aquecida/refrigerada para histologia
75. Porta algodão
76. Porta papeleta
77. Processador de DNA, exceto indicado para laboratório clínico (IVD)
78. Processadora de tecidos para histologia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
79. Produto para teste de soluções de aplicação não diagnóstica
80. Radiômetro, exceto para uso em aparelhos de fototerapia
81. Recipiente para descarte de resíduos orgânicos (lixo)
82. Refratômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
83. Seladora de embalagem de artigos para laboratórios
84. Suporte para artigos de laboratório
85. Temporizador
86. Titulador
87. Viscosímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)



CATEGORIA 3: PRODUTOS UTILIZADOS PARA APOIO OU INFRA-ESTRUTURA HOSPITALAR

1. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 1. 1 Condicionadores de ar
 1. 2 Purificador de ar
 1. 3 Esterilizador de ar

1. 4 Umidificador de ar
2. Balde
3. Bandeja, exceto para esterilização
4. Barreira para separação de ambientes
- 4.1 Biombo
5. Bomba a vácuo
6. Caldeira
7. Central de ar comprimido
8. Central de gases medicinais
9. Central de vácuo
10. Compressor de ar
11. Concentrador de O₂, exceto de uso pessoal
12. Cortador de isopor para confecção de moldes
13. Dispositivo para abertura de produtos médicos
14. Equipamento para acondicionamento ou transporte de produtos
 14. 1 Carro de emergência (transporte de medicamentos, equipamentos e instrumentais para procedimentos médicos), exceto quando possuir painel com conexões elétricas, hidráulicas ou de gases para produtos médicos.
15. Equipamentos para Lavanderia
16. Escada para paciente, exceto indicada para terapia
17. Escova para limpeza de produtos em geral
18. Escova para limpeza e assepsia cirúrgica sem antimicrobiano
19. Esterilizador de resíduos hospitalares, exceto para uso no local de procedimento em saúde
20. Fogão para preparação de alimentos
21. Gel para absorção de resíduos orgânicos
22. Geladeira e Freezer de uso geral (exceto para armazenamento de vacinas, bolsas de sangue, tecidos e órgãos)
23. Gerador de vapor
24. Incinerador de resíduos hospitalares
25. Indicador físico, químico ou biológico
26. Mesa, cadeira ou outro suporte sem indicação para apoio a procedimento médico ou odontológico.
 26. 1 Mocho Odontológico ou cirúrgico.
 26. 2 Cadeiras de espera
 26. 3 Móveis para consultório/clínicas (mesas, cadeiras, armários e outros suportes).
 26. 4 Mesa de Mayo (suporte de instrumental cirúrgico)
 26. 5 Mesa de cabeceira Mesa para
 26. 6 Necrópsia
27. Negatoscópio
28. Papel higiênico
29. Pia hospitalar
30. Protetor auricular de ruídos
31. Purificador de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
32. Recipiente não fixado ao corpo para coleta de resíduos orgânicos
33. Recipiente para coleta ou acondicionamento de produtos em geral
34. Registrador de temperatura ou umidade ambiental (termohidrógrafo)
35. Roupa de cama, exceto de uso hospitalar descartável
36. Secador de ar medicinal
37. Seladora de embalagens de produtos médicos
38. Sistema de comunicação hospitalar
39. Sistema de sinalização hospitalar
40. Dispensário Eletrônico utilizados para acondicionamento de medicamentos e materiais hospitalares



CATEGORIA 4: PRODUTOS PARA DIDÁTICA OU TREINAMENTO MÉDICO

1. Manequim para treinamento médico
2. Modelo de Órgão para ensino
3. Simulador de funções fisiológicas para ensino

CATEGORIA 5: PRODUTOS PARA PREVENÇÃO DA SAÚDE COLETIVA

1. Armadilha para desinfestação
2. Bomba para dedetização
3. Instrumento para eliminação de parasitas e insetos.
4. Recipiente para acondicionamento de cadáveres.

CATEGORIA 6: PRODUTOS PARA CONDICIONAMENTO FÍSICO OU PRÁTICA ESPORTIVA

1. Barra para ginástica
2. Bola
3. Cadeira de rodas e bicicletas para portadores de necessidades especiais para uso em prática desportiva e competições.
4. Cronômetro
 - 4.1 Relógio para treinamento

5. Dardo
6. Dilatador nasal adesivo
7. Disco
8. Equipamentos passivos para condicionamento físico
 - 8.1 Bicicleta ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
 - 8.2 Halteres
 - 8.3 Estações de Musculação
 - 8.4 Remadores
 - 8.5 Aparelho para abdominais
 - 8.6 Esteira ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
9. Mesa ou cadeira para massagem
10. Equipamentos exclusivos para academias de ginástica ou uso domiciliar. (Exceto eletroestimuladores musculares e câmaras de bronzeamento)
11. Podômetro (contador de passos/distância percorrida)
12. Protetor não ortopédico de partes do corpo
13. Tablado (exceto para fisioterapia)
14. Vara para salto



CATEGORIA 7: PRODUTOS DE USO PESSOAL OU DOMÉSTICO

1. Absorvente higiênico
2. Alicate para cortar unhas
3. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 - 3.1 Condicionadores de ar
 - 3.2 Purificador de ar
 - 3.3 Esterilizador de ar
 - 3.4 Umidificador de ar
4. Balanças
5. Barbeador
6. Bengala ou outro suporte de uso não ortopédico
7. Chupeta
8. Escova odontológica
9. Escova para cabelos
10. Esponja para limpeza de pele
11. Fio dental
12. Lâmina descartável, exceto indicada para procedimento em saúde
13. Lente para ampliar escalas
14. Limpador de língua
15. Mamadeira e bico
16. Mantas e cobertores sem indicação terapêutica.
17. Massageador de gengiva
18. Massageador muscular (almofadas, cadeiras, poltronas, colchões, etc) sem indicações terapêuticas
19. Mordedor para lactentes
20. Óculos para presbiopia
21. Passador de fio dental
22. Produto para estimulação sexual
23. Produtos eróticos sem indicação de uso em saúde
24. Purificador de água
25. Sauna
26. Secador e escova de cabelos

CATEGORIA 8: PRODUTOS DE USO GERAL UTILIZADOS COMO PARTES OU ACESSÓRIOS DE PRODUTOS PARA SAÚDE

1. Câmera fotográfica de uso geral
2. Equipamento de informática de uso geral
3. Filme fotográfico comum de uso geral
4. Fixador ou revelador de filmes
5. Gravador de imagens, exceto os indicados para registro de sinais ou imagens médicas
6. Impressora, exceto as indicadas para registro de sinais ou imagens médicas
7. Monitor de vídeo, exceto as indicadas para exibição de imagens médicas
8. Óleo lubrificante
9. Papel termo-sensível, exceto indicado para registro de sinais ou imagens médicas

CATEGORIA 9: PARTES E ACESSÓRIOS PARA PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS PRODUTOS PARA SAÚDE

CATEGORIA 10: ALGUNS PRODUTOS UTILIZADOS EM LABORATÓRIOS

1. Vidraria, material e instrumental de uso geral para laboratório (pipetas, ponteiras, provetas, tubos de ensaio, lamínulas, lâminas, câmaras para contagem de células, placas de petri, etc)
2. Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro
3. Meios de cultura e produtos não destinados ao diagnóstico humano (pesquisa científica, uso veterinário, controle de água, controle ambiental, controle de medicamentos ou de alimentos, análise industrial, dentre outros)
4. Meios de cultura em forma de pós desidratados e suplementos para enriquecimento de meios e demais produtos não acabados que necessitam de processamento e controles executados pelo usuário
5. Indicadores biológicos
6. Reagentes e materiais de referência destinados especificamente à avaliação de qualidade em testes de proficiência ou de comparação interlaboratorial
7. Reagentes ou conjuntos de reagentes montados no próprio serviço para serem utilizados exclusivamente na mesma instituição, seguindo protocolos de trabalho definidos, sendo proibida sua comercialização ou doação
8. Reagentes laboratoriais que não sejam destinados ao diagnóstico em amostra humana
9. Produtos destinados exclusivamente a testes de controle de dopagem esportiva, cujo resultado não seja utilizado para a finalidade de tratamento ou saúde
10. Produtos de uso exclusivo em pesquisa, incluindo os importados e rotulados como RUO – Research Use Only
11. Geradores de gás e indicadores de anaerobiose
12. Reagentes comercializados como insumos para fabricação de produtos para diagnóstico in vitro e produtos em fase intermediária de produção
13. Produtos destinados exclusivamente à medicina legal (perícia e investigação policial).
14. Produtos utilizados exclusivamente por técnicos do fornecedor de instrumentos para diagnóstico in vitro em procedimentos de limpeza e manutenção e que não são comercializados ou disponibilizados ao mercado, como placas de calibração, padrão para calibração de um ensaio específico, soluções de limpeza e manutenção, etc.
15. Esteptavidina
16. Cassete plástico para histologia
17. Fixadores celulares

**Voltar para o topo!**

3M Ciência.
Aplicada à vida.™

Catálogo
**Divisão de Prevenção
de Infecção.**

3M Attest™ Indicador Biológico de Leitura Super Rápida para Vapor (1 hora)

Obtenha resultados em tempo recorde com o Sistema de Indicador Biológico de Leitura Super Rápida 3M Attest™ e tenha a maior rotatividade possível de seu inventário de instrumental cirúrgico.

Além disso, quanto mais rápida a resposta final negativa do indicador biológico, mais rápida será a liberação do implante que está em quarentena.

Características:

- Resultado de leitura final em apenas 1 hora: permite que a carga fique em quarentena enquanto o material esfria.;
- Fácil de usar e interpretar;
- Gera ganho de produtividade para sua CME;
- Qualidade comprovada:
 - Atende aos requisitos da ISO 11138-1:2006 e 11138-3:2006
 - Liberado pelo FDA (Agência Federal de Saúde Norte-Americana);
- A Incubadora/Leitora Attest 490 já faz a quebra da ampola dentro do poço onde será incubada, evitando riscos de erro no manuseio.



Indicações de uso:

Para monitoramento de cargas esterilizadas a vapor em ciclos de 132°C à 135°C em esterilizadores com sistema pré-vacuo.

Opção de Attest Pacote de Teste Desafio (PCD)

- 41482** — Contém 1 Indicador Biológico 1492 e 1 Integrador Comply 1243
Segurança e praticidade para a garantia do seu processo de esterilização.



* A 3M não garante a compatibilidade entre a Incubadora 3M Attest™ 490 e Indicadores Biológicos diferentes dos Indicadores 3M Attest™

Descrição	Tamanho	Quant/caixa
HB004319495 Attest 1492	Ampola	50 unidades
HB004319453 Attest 41482	Pacote (PCD)	24 Pacotes e 24 ampolas controle
HB004319487 Attest 41482F	Pacote (PCD)	24 Pacotes e 5 ampolas controle
HB004346902 Attest 490	Incubadora/Leitora	1 unidade

3M Attest™ Indicadores Biológicos de Leitura Rápida para Vapor (3 horas)

Os indicadores biológicos Attest de Leitura Rápida revelam a atividade microbiana muito mais rápido do que os indicadores biológicos convencionais, pois possuem alta tecnologia que permite a leitura final do resultado em 3 horas.



Indicações de uso:

Para monitoramento de cargas em esterilizadores por vapor.

Opções de Attest Pacote Teste Desafio (PCD)

- 41382** — Contém 1 Indicador Biológico 1292 e 1 Integrador Comply 1243

- 1296** — Contém 1 Indicador Biológico 1292



Descrição	Apresentação	Quant/caixa
H0001769308 Attest 1292 (3H)	Ampola	50 unidades
H0001769522 – Attest 1291 (para ciclo de uso imediato – 1H)	Ampola	50 unidades
HB004282685 Attest 41382BR	Pacote (PCD)	24 Pacotes e 24 ampolas controle
H0002246348 Attest 1296	Pacote (PCD)	24 Pacotes e 24 ampolas controle
HB004346902 Attest 390	Incubadora/Leitora	1 unidade

A 3M não garante a compatibilidade entre as Incubadoras/Leitura 3M Attest™ 290 e 390 e Indicadores Biológicos diferentes dos Indicadores 3M Attest™ 1291 e 1292.

Acesse nosso conteúdo educacional 3M Health Care Academy. Cadastre-se.

Conteúdo científico em formato flexível e adaptável a qualquer estilo de aprendizagem.

De treinamentos práticos a seminários de auto desenvolvimento.

- Vídeos ao vivo online;
- Webinars onDemand;
- Eventos presenciais;
- Cursos.



3m.com.br/3mhealthcareacademy/IPD



Fb.com/3mhealthcareacademy

Siga-nos e fique por dentro das novidades.



3m.com.br/hospitalar



Youtube.com/3MPrevencaoInfeccao



Fb.com/3MLittmannBrasil



Littmann.com.br



Instagram.com/littmannbrasil

Fale com a 3M

0800-0132333

Divisão de Prevenção de Infecções
3M Health Care
3M do Brasil Ltda.
Via Anhangüera, Km 110
13181-900 - Sumaré/SP

3M



Indicador Biológico de Leitura Rápida 3M™ Attest™ (código 1292)

Boletim Técnico
Revisado em Janeiro/2019

Introdução

O Indicador Biológico de Leitura Rápida 3M™ Attest™, código 1292, foi especificamente projetado para o monitoramento seguro e rápido dos processos de esterilização a vapor quando usado junto com a Incubadora/Leitora 3M™ Attest™ 290/390.

Um leitor fluorescente presente na incubadora 3M™ Attest™ 290/390 é usado na detecção dos esporos presentes no Indicador Biológico, onde um sinal + ou – é exibido como forma de resultado. O Indicador Biológico, além de integrar todos os parâmetros necessários ao processo de esterilização, é o único meio efetivo capaz de assegurar a eliminação de esporos bacterianos.

Importância

Indicadores biológicos devem ser utilizados em pacotes teste desafio (manual ou pronto uso) diariamente e em todas as cargas contendo produtos para saúde implantáveis e em qualificação de desempenho, conforme a RDC 15 de 2012.

A resposta final do Attest 1292 é em até três horas, por meio de um substrato não fluorescente do meio de cultura, que se ligará com uma enzima naturalmente presente na membrana celular do esporo, a alfa-glucosidase, que permanece ativa caso esporos bacterianos permaneçam vivos após a esterilização o que gerará um produto fluorescente indicando falha neste processo e resultado final positivo (+) do indicador biológico na incubadora Attest™ 290/390.

Quanto às cargas com implantes, a recomendação deve ser a liberação das mesmas somente após a resposta final do indicador biológico desta carga.

Em caso da necessidade de um recall (recolhimento de carga devido ao resultado positivo do Indicador Biológico), o ideal é recolher todos os artigos desde o último resultado negativo do Indicador Biológico, segundo a literatura. Assim, quanto mais rápido for o resultado final do Indicador Biológico, maior será a agilidade na identificação de falhas.

Especificação

O indicador Biológico de Leitura Rápida Attest™, do tipo autocontido, é composto de uma ampola plástica termorresistente com tampa marrom com aberturas laterais, que permite a penetração do vapor, e filtro hidrofóbico que atua como barreira bacteriana. Dentro desta ampola encontra-se uma tira de papel com população mínima de cem mil esporos secos e calibrados do *Geobacillus stearothermophilus* (ATCC 7953 Certificado de Qualidade Assegurada) e uma cápsula de vidro lacrada com meio de cultura (púrpura), por método de fluorescência. Após o ciclo de esterilização, o Indicador Biológico deverá ser retirado do pacote (depois de esfriar), quebrado (ativado) e incubado durante três horas para resposta final, em incubadora específica de leitura rápida. Cada ampola de Indicador Biológico Attest™ possui em seu rótulo um indicador de processo externo, que mudará da cor rosa para marrom quando o pacote for processado no esterilizador.

Este indicador biológico possui Liberação 510K emitida pelo FDA e Certificação Kitemark™ por meio do British Standards Institution (BSI), garantindo conformidade com as normas construtivas aplicáveis a indicadores biológicos (EN/ISO 11138-1, 11138-3:2017).

Composição

O indicador Biológico de Leitura Rápida Attest™, do tipo autocontido, é composto de uma ampola plástica termorresistente com tampa marrom com aberturas laterais, que permite a penetração do vapor, e filtro hidrofóbico que atua como barreira bacteriana. Dentro desta ampola encontra-se uma tira de papel com população mínima de cem mil esporos secos e calibrados do *Geobacillus stearothermophilus* (ATCC 7953 Certificado de Qualidade Assegurada) e uma cápsula de vidro lacrada com meio de cultura (púrpura).

Fabricante: 3M Company

País de Origem: USA

Registro na ANVISA: Isento

Fale com a 3M

0800-0132333

falecom@3m.com
Divisão Soluções Médicas
3M Health Care
3M do Brasil Ltda.
Via Anhanguera, km 110
13181-900 - Sumaré/SP



facebook.com/3MCuidadosSaudeBrasil



youtube.com/3MCuidadosSaude

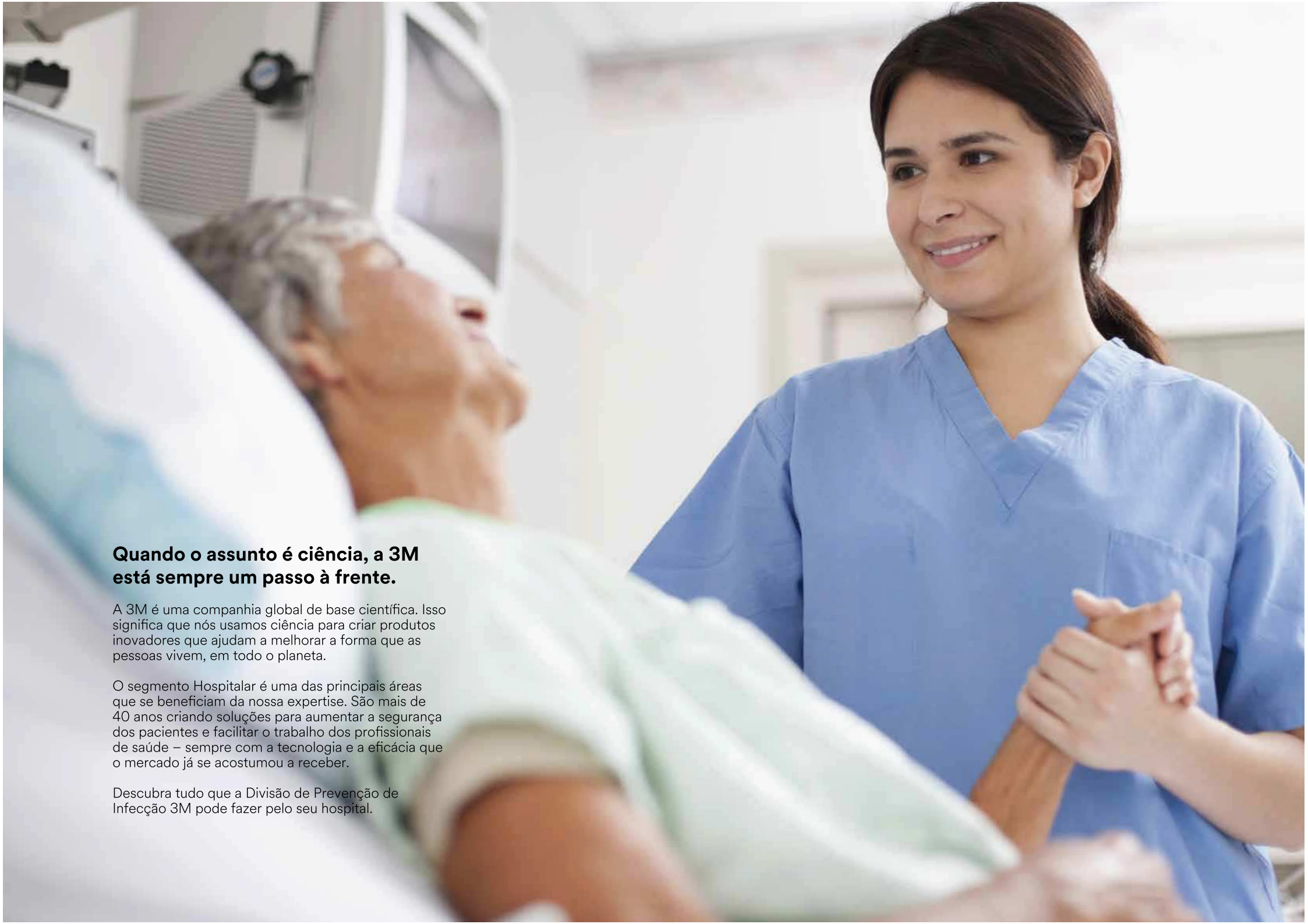


3m.com.br/hospitalar



3M Ciência.
Aplicada à vida.™

Catálogo
**Divisão de Prevenção
de Infecção.**



**Quando o assunto é ciência, a 3M
está sempre um passo à frente.**

A 3M é uma companhia global de base científica. Isso significa que nós usamos ciência para criar produtos inovadores que ajudam a melhorar a forma que as pessoas vivem, em todo o planeta.

O segmento Hospitalar é uma das principais áreas que se beneficiam da nossa expertise. São mais de 40 anos criando soluções para aumentar a segurança dos pacientes e facilitar o trabalho dos profissionais de saúde – sempre com a tecnologia e a eficácia que o mercado já se acostumou a receber.

Descubra tudo que a Divisão de Prevenção de Infecção 3M pode fazer pelo seu hospital.

Controle do Equipamento

Etapa onde o equipamento (autoclave) é testado através de teste Bowie & Dick. Indicado para autoclaves com sistema pré-vácuo. O teste Bowie & Dick detecta a presença de ar residual e falhas no funcionamento da bomba de vácuo, bem como avalia a penetração de vapor.

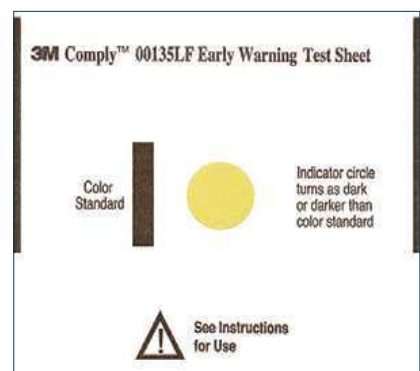
3M Comply™ Pacote de Teste tipo Bowie & Dick

Categorizado como Indicador Químico Tipo 2 de acordo com a ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2014.

O pacote de teste 0135LF tipo Bowie-Dick Comply™ da 3M é equivalente, em termos de desempenho, ao pacote de toalhas Bowie & Dick descrito na norma ANSI/AAMI ST79.

O pacote consiste em uma folha de teste indicadora química sensível ao vapor, sem chumbo, posicionada em um bloco de materiais porosos em camadas. A folha de teste consiste em uma tinta indicadora química sensível ao vapor impressa em papel como um padrão diagonal de cor amarela, sendo posicionado perto do centro do bloco poroso.

Após passar pelo ciclo de esterilização a folha de teste ficará com uma cor marrom escura/preta uniforme, exceto quando houver falha na remoção de ar (por exemplo, ocorrer um vazamento de ar), pois esta falha será indicada por manchas de cor mais clara. Há 2 padrões de teste Bowie & Dick previstos na ISO 11140, sendo a parte 4 referente ao padrão 7Kg e parte 5 referente ao padrão 4Kg.



Folha Alerta



Folha teste Bowie & Dick



Benefício do Pacote com Folha de Alerta:

Disponibilizamos o pacote de teste Bowie & Dick com Folha de Alerta (modelo 0135LF), que antecipa eventuais falhas de vazamento de ar e deficiência na bomba de vácuo, antes que o funcionamento da autoclave tenha que ser interrompido, sendo possível programar a manutenção do equipamento.

Indicações de uso:

- Diariamente apenas em autoclaves pré-vácuo, no primeiro ciclo do dia (após o ciclo de pré-aquecimento).
- O pacote contendo a folha de teste Bowie & Dick deverá ser posicionado de 10 a 20 cm acima do dreno na autoclave vazia.
- O teste de Bowie & Dick deverá ser utilizado também após a instalação, mudanças de local e após grandes reparos no esterilizador.

Consulte a RDC 15/2012 sobre a periodicidade de qualificações do esterilizador



Descrição	Apresentação	Quant/caixa
H0004157333 - 00135LF Pacote B&D c/ Folha Alerta	Pacote padrão 4kg	30 pacotes
HB004282651 - 1233LFBR Pacote B&D	Pacote padrão 4kg	30 pacotes
H0002188292 - 1300 Pacote B&D	Pacote padrão 7kg	20 pacotes
HB004347173 - 1302 Pacote B&D	Pacote padrão 7kg	30 pacotes
H0001986969 - 0130/1227 Folha B&D	Folha B&D Individual	50 folhas

Acesse nosso conteúdo educacional 3M Health Care Academy. Cadastre-se.

Conteúdo científico em formato flexível e adaptável a qualquer estilo de aprendizagem.

De treinamentos práticos a seminários de auto desenvolvimento.

- Vídeos ao vivo online;
- Webinars onDemand;
- Eventos presenciais;
- Cursos.



3m.com.br/3mhealthcareacademy/IPD



Fb.com/3mhealthcareacademy

Siga-nos e fique por dentro das novidades.



3m.com.br/hospitalar



Youtube.com/3MPrevencaoInfeccao



Fb.com/3MLittmannBrasil



Littmann.com.br



Instagram.com/littmannbrasil

Fale com a 3M

0800-0132333

Divisão de Prevenção de Infecções
3M Health Care
3M do Brasil Ltda.
Via Anhangüera, Km 110
13181-900 - Sumaré/SP

3M

Pacote Teste tipo Bowie & Dick 1300

Boletim Técnico
Revisado em Janeiro/2019

Introdução



O Pacote Teste Tipo Bowie & Dick código 3M Comply 1300 foi projetado para testar a eficácia da remoção de ar e penetração de vapor em esterilizadores com remoção dinâmica de ar através de bomba de vácuo, em um ciclo

específico de 134 – 137 °C por 3,5 minutos.

O ciclo deve ser realizado com a câmara do esterilizador vazia e não deve ser utilizado em autoclaves gravitacionais.

O Pacote de Teste Tipo Bowie e Dick 3M Comply 1300 consiste em uma folha de teste de indicador químico sensível ao vapor posicionada em embalagem de materiais porosos em camadas e envolvidos em uma embalagem descartável.

Constitui um desafio apropriado àquele proposto pela parte 4 da ISO 11140 ou seja, 7 kg.

O uso de pacotes prontos permite mais confiabilidade ao resultado obtido em relação aos pacotes construídos manualmente, devido à sua padronização. Outros fatores relevantes devem ser levados em consideração, tais como a diminuição da mão de obra, a economia de tempo e a redução dos custos com lavanderia.

O uso em um ciclo de teste inadequado pode levar a resultados incorretos.

Atualmente, conforme o artigo 93 da RDC 15 de 2012, o teste de Bowie & Dick deve ser realizado diariamente no primeiro ciclo do dia.

Importância

Alertamos que o teste de B&D é imperativo e que o esterilizador deverá ser bloqueado, caso sejam detectadas falhas no funcionamento.

Especificação

Pacote Teste Tipo Bowie & Dick descartável, construído conforme ISO 11.140-4 (Tipo 2), para verificação da eficiência de esterilizadores pré-vácuo, que utilizam bomba de vácuo para remoção do ar do interior da câmara interna do esterilizador. Possui certificado BSI Kitemark.

Constituído por uma folha de teste indicativa e dois blocos de materiais em folhas de papel, embalados. Um indicador químico de exposição está presente na embalagem externa. O pacote teste é projetado para funcionar em ciclos de teste Bowie & Dick de 134 e 137 °C por 3,5 minutos. O indicador mudará de vermelho para azul, exceto quando houver falhas na remoção do ar. Embalagem contendo 20 unidades. Prazo de validade: 2 anos.

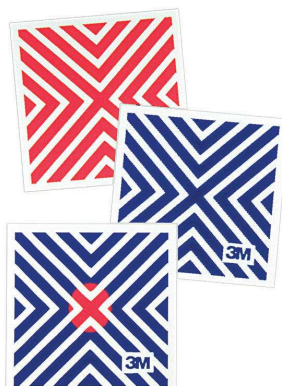


Figura 1 – Em vermelho, a folha indicadora antes do ciclo teste de Bowie&Dick. Em azul, folha após o ciclo indicando aprovação. Em frente, folha vermelho/azul indicando falha no processo

Composição

Constituído por uma folha de teste indicativa e dois blocos de materiais em folhas de papel, embalados e com um indicador químico de exposição na embalagem externa.

Fale com a 3M

0800-0132333

falecom@3m.com
Medical Solutions Division
3M Health Care
3M do Brasil Ltda.
Via Anhanguera, km 110
13181-900 - Sumaré/SP

facebook.com/3MCuidadosSaudeBrasil
 youtube.com/3MCuidadosSaude
 www.3m.com.br/hospitalar

3M



Sistema Estadual de Vigilância Sanitária
Prefeitura Municipal de SUMARÉ

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 355240301-325-00001-1-6

DATA DE VALIDADE: 02/03/2021

Nº PROCESSO: 023/00
Nº PROTOCOLO: 1678/19
SUBGRUPO: FABRIL
AGRUPAMENTO: INDÚSTRIA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE: 3250-7/05 FABRICAÇÃO DE MATERIAIS PARA MEDICINA E ODONTOLOGIA
OBJETO LICENCIADO: ESTABELECIMENTO

Data do Protocolo: 17/12/2019

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL: 3M DO BRASIL LTDA
NOME FANTASIA: 3M DO BRASIL INDUSTRIA DE CORRELATOS
CNPJ / CPF: 45.985.371/0001-08
LOGRADOURO: RODOVIA ANHANGUERA KM 110
COMPLEMENTO:
BAIRRO: NOVA VENEZA
MUNICÍPIO: SUMARÉ
CEP: 13001-970
PÁGINA DA WEB:

CNPJ ALBERGANTE:
NÚMERO: S/N
UF: SP

RESPONSÁVEL LEGAL: AFONSO LUIZ CHAGURI
CPF: 06259810814
Nº INSCR. CONSELHO PROF:

CONSELHO REGIONAL: N/A
UF:

RESPONSÁVEL LEGAL: GUSTAVO BICUDO E CECCATO
CPF: 17203797856
Nº INSCR. CONSELHO PROF:

CONSELHO REGIONAL: N/A
UF:

RESPONSÁVEL TÉCNICO: ROBERTA FIORI FRANCHIN MARSATOLI
CPF: 06878364841
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 15095

CONSELHO REGIONAL: CRF
UF: SP

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: KÁREN ANDRÉIA SCHLACHTA CUMPRI
CPF: 26868010850
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 24.243

CONSELHO REGIONAL: CRF
UF: SP



DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 05/03/2020 que o documento de hash (SHA-256) 51b54cb8632105fe53b6842d1f334e23a2f16ec3625958cde82497c7f4a3bcd1 foi validado em 05/03/2020 17:21:28 através da transação blockchain 0x76819adcd15016735afc0b6b40fa5d4ad253e8d05a8ed880da1258342d02f7be e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 4216)



LICENÇA DE FUNCIONAMENTO - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 355240301-325-000001-1-6

DATA DE VALIDADE: 02/03/2021

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

PRODUTOS PARA SAÚDE

ARMAZENAR EM ÁREA PRÓPRIA
DISTRIBUIR
EMBALAR
ESTERILIZAR OUTRAS
ESTERILIZAR POR ETO
ESTERILIZAR POR RADIAÇÃO IONIZANTE
EXPEDIR
EXPORTAR
FABRICAR
IMPORTAR
REALIZAR ETAPA DE FABRICAÇÃO
REPROCESSAR
TRANSPORTAR

CATEGORIA:

MATERIAL OU ARTIGO DESCARTÁVEL
MATERIAL OU ARTIGO LÍQUIDO
MATERIAL OU ARTIGO SEMI-SÓLIDO
MATERIAL OU ARTIGO SÓLIDO
OUTROS CORRELATOS

O (A) AUTORIDADE SANITÁRIA DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE SUMARÉ

CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL (IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRI-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OS SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTE DOCUMENTO.

ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

SUMARÉ

18/02/2020

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

Código de Validação: 1582132848914

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>



DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 05/03/2020 que o documento de hash (SHA-256)
51b54cb8632105fe53b6842d1f334e23a2f16ec3625958cde82497c7f4a3bcd1 foi validado em 05/03/2020 17:21:28 através da transação blockchain
0x76819adcd15016735afc0b6b40fa5d4ad253e8d05a8ed880da1258342d02f7be e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 4216)



*Rua XV de Novembro, 64 - Sala 20
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3248-5075 | (47) 3346-7475
www.dautin.com | dautin@dautin.com*



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como Dautin Blockchain Co. CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital representado pela função hash criptográfica, conhecida como SHA-256, de número **51b54cb8632105fe53b6842d1f334e23a2f16ec3625958cde82497c7f4a3bcd1** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum.

A autenticação eletrônica do documento faz prova de que em **05/03/2020 17:21:28**, **Comercial Cirurgica Rioclarense (Jaguariúna)** (**67.729.178/0004-91**) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de **Comercial Cirurgica Rioclarense (Jaguariúna)** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a **DAUTIN Blockchain Co.**.

Este CERTIFICADO foi emitido em **05/03/2020 17:41:10** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa **DAUTIN Blockchain Co.** de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil.

Para informações mais detalhadas deste certificado, acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código do Registro Blockchain descrito abaixo. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain Ethereum em <https://etherscan.io/>

¹Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

Registro Blockchain

0x76819adcd15016735afc0b6b40fa5d4ad253e8d05a8ed880da1258342d02f7be



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2,
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



Sistema Estadual de Vigilância Sanitária
Prefeitura Municipal de SUMARÉ

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 355240301-464-000026-1-5

DATA DE VALIDADE: 30/01/2021

Nº PROCESSO:	2274/12	Data do Protocolo: 17/12/2019
Nº PROTOCOLO:	1677/19	
SUBGRUPO:	DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA	
AGRUPAMENTO:	COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE:	4645-1/01 COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS	
OBJETO LICENCIADO:	ESTABELECIMENTO	

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL:	3M DO BRASIL LTDA	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA:	3M DO BRASIL COM ATC DE MATERIAIS MEDICOS HOSPITALARES	
CNPJ / CPF:	45.985.371/0001-08	NÚMERO: S/N
LOGRADOURO:	RODOVIA ANHANGUERA	
COMPLEMENTO:	km 110	
BAIRRO:	NOVA VENEZA	
MUNICÍPIO:	SUMARÉ	UF: SP
CEP:	13001-970	
PÁGINA DA WEB:		

RESPONSÁVEL LEGAL: AFONSO LUIZ CHAGURI	CONSELHO REGIONAL: N/A
CPF: 06259810814	UF:
Nº INSCR. CONSELHO PROF:	
RESPONSÁVEL LEGAL: GUSTAVO BICUDO E CECCATO	CONSELHO REGIONAL: N/A

RESPONSÁVEL LEGAL: GUSTAVO BICUDO E CECCATO	CONSELHO REGIONAL: N/A
CPF: 17203797856	UF:

RESPONSÁVEL TÉCNICO: ROBERTA FIORI FRANCHIN MARSAIOLI	CONSELHO REGIONAL: CRF
CPF: 06878364841	UF: SP

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: KÁREN ANDRÉIA SCHLACHTA CUMPRI	CONSELHO REGIONAL: CRF
CPF: 26868010850	UF: SP

Nº INSCR. CONSELHO PROF: 24.243	
---------------------------------	--



LICENÇA DE FUNCIONAMENTO - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 355240301-464-000026-1-5

DATA DE VALIDADE: 30/01/2021

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

PRODUTOS PARA SAÚDE

ARMAZENAR EM ÁREA PRÓPRIA

DISTRIBUIR

EXPEDIR

EXPORTAR

IMPORTAR

TRANSPORTAR

O(A) AUTORIDADE SANITÁRIA DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE SUMARÉ

CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL(ES) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRI-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTE DOCUMENTO.

ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

SUMARÉ

LOCAL

30/01/2020

DATA DE DEFERIMENTO

Código de Validação: 1583175591856

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>



DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 05/03/2020 que o documento de hash (SHA-256) 3046209a795586160d3233dd92fecf858290712a27eb9549e4709641ae1d8fd4 foi validado em 05/03/2020 17:21:51 através da transação blockchain 0x25c5d81266c81b689e47eccf203afd227417f8de6cc2d7eb75c094905975071f e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 4217)



*Rua XV de Novembro, 64 - Sala 20
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3248-5075 | (47) 3346-7475
www.dautin.com | dautin@dautin.com*



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como Dautin Blockchain Co. CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital representado pela função hash criptográfica, conhecida como SHA-256, de número **3046209a795586160d3233dd92fecf858290712a27eb9549e4709641ae1d8fd4** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum.

A autenticação eletrônica do documento faz prova de que em **05/03/2020 17:21:51**, **Comercial Cirurgica Rioclarense (Jaguariúna)** (**67.729.178/0004-91**) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de **Comercial Cirurgica Rioclarense (Jaguariúna)** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a **DAUTIN Blockchain Co.**.

Este CERTIFICADO foi emitido em **05/03/2020 17:41:51** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa **DAUTIN Blockchain Co.** de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil.

Para informações mais detalhadas deste certificado, acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código do Registro Blockchain descrito abaixo. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain Ethereum em <https://etherscan.io/>

¹Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

Registro Blockchain

0x25c5d81266c81b689e47eccf203afd227417f8de6cc2d7eb75c094905975071f



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2,
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



À

**SUPERINTENDÊNCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES - SUPEL - RO
REF: PREGÃO ELETRÔNICO N° 165/2020/DELTA/SUPEL/RO
PROCESSO ADMINISTRATIVO N° 0036.327935/2019-41.**

DADOS PARA ASSINATURA

A empresa Comercial Cirúrgica Rioclarene Ltda., com sede na Praça Emílio Marconato, nº 1000 – Galpão 22, Bairro Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif – Jaguariúna, São Paulo, CEP: 13.916-074, inscrita no CNPJ sob nº 67.729.178/0004-91 e Inscrição Estadual nº 395.060.142.110, por intermédio de sua representante legal, a Sra. Alessandra Fernanda Rigo Ferreira, portadora da Carteira de Identidade nº 40.693.871-4 SSP/SP e do CPF nº 369.371.578-51, e/ou a Sra. Joyce Kellen Teixeira de Lima Lombardi, portadora da Carteira de Identidade nº 40.830.000-0 SSP/SP e do CPF nº 358.186.108-96, DECLARA, que a pessoa que irá assinar a Ata de Registro de Preços será:

RAFAEL OLÍMPIO CASTANHEIRA, brasileiro, casado, Coordenador de Vendas, residente e domiciliada nesta cidade de Araras, Estado de São Paulo, na Rua José Camargo Schimidt nº210 – Bairro Parque Santa Cândida, CEP: 13603-172, portador da Carteira de Identidade RG nº 35.348.360-6 SSP/SP e CPF nº 324.367.598-71.

Jaguariúna, 10 de Julho de 2020.


**Comercial Cirúrgica Rioclarene Ltda.
Joyce Kellen Teixeira De Lima Lombardi**

Comercial Cirúrgica Rioclarene Ltda
Joyce Kellen Teixeira de Lima Lombardi
RG: 40.830.000-0
CPF: 358.186.108-96

67.729.178/0004-91
COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENSE LTDA
Praça Emílio Marconato, nº 1000 - Galpão 22
Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif CEP: 13916-074
JAGUARIÚNA - SP

COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.
Avenida 62-A, 419 – Jardim América – Fone (19) 3522-5800
CEP: 13506-056 – Rio Claro – SP – CNPJ: 67.729.178/0001-49 – INSCR. EST. Nº 587.101.582.112 E INSCR. MUNICIPAL: 019117

Praça Emílio Marconato, 1000 – Galpão 22 – Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif
CEP: 13.916-074 – Jaguariúna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST Nº 395.060.142.110 E INSCR. MUNICIPAL: 550516029

Rua Paulo Costa, 140 – Distrito Industrial – Jd. Piemount Sul – FONE (19) 3522-5800
CEP: 32.669.712 – Betim – MG – CNPJ: 67.729.178-0002-20 – INSCR. EST N 062.996.580.0021 E INSCR. MUNICIPAL: 1282010014

Avenida Joanna Rodrigues Jondral, 250 – Bloco 01 – Galpão 04 – Bairro Cilo 2 – Fone (19) 3522-5800
CEP: 86.067-050 – Londrina – PR – CNPJ: 67.729.178/0005-72 E INSCR. EST Nº 90770533-17 E INSCR. MUNICIPAL: 2396335

Rodovia Empresário João Santos Filho, 689, Galpão C5 - Muribeca - Fone (19) 3522-5800 –
CEP: 54.355-030 - Jaboatão dos Guararapes - PE - CNPJ 67.729.178/0006-53 - INSCR. EST Nº 0867.098-60 E INSCR. MUNICIPAL: 997.913-1

PREGÃO ELETRÔNICO: alessandra.rigo@rioclarene.com.br / SAC: sac@rioclarene.com.br / CONTRATOS: contratos@rioclarene.com.br /
EMPENHOS: empenhos@rioclarene.com.br



PROCURAÇÃO

Pelo presente instrumento de procuração a Outorgante confere poderes a Outorgada na forma a seguir:

OUTORGANTE: Comercial Cirúrgica Rioclarene Ltda., com matriz sediada à Avenida 62-A, nº 419 – Jardim América, na cidade de Rio Claro – SP, inscrita no CNPJ nº 67.729.178/0001-49, com Inscrição Estadual nº 587.101.582.112; e filiais: a) inscrita no CNPJ nº 67.729.178/0002-20, com Inscrição Estadual nº 062.996.580.0021, estabelecida à Rua Paulo Costa, nº 140, Distrito Industrial – Jardim Piemont Sul, na cidade de Betim – MG; b) inscrita no CNPJ nº 67.729.178/0004-91, com Inscrição Estadual nº 395.060.142.110, estabelecida na Praça Emílio Marconato, nº 1000, Galpão 22 – Bairro Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif, na cidade de Jaguariúna – SP; e c) inscrita no CNPJ nº 67.729.178/0005-72, com Inscrição Estadual nº 90770533-17, estabelecida na Avenida Joanna Rodrigues Jondral, nº 250, Bloco 01 – Galpão 04, Cilo 2 – Londrina – PR, neste ato representada por seu sócio administrador, o Sr. Walter Prochnow Junior, portador da Carteira de Identidade nº 22.636.117-2 e do CPF nº 139.498.468-59, residente e domiciliado a Cidade de Rio Claro, Estado de São Paulo, na Rua 09 nº 1101, casa 18, Condomínio Villagio Urca.*

OUTORGADOS: ALESSANDRA FERNANDA RIGO FERREIRA, brasileira, casada, Líder de Pregão Eletrônico, portadora da Carteira de Identidade nº 40.693.871-4 SSP/SP e do CPF nº 369.371.578-51, residente à Rua 10-MP, nº 385 – Parque Mãe Preta, na cidade de Rio Claro – São Paulo.*

JOYCE KELLEN TEIXEIRA DE LIMA LOMBARDI, brasileira, casada, Assistente de Licitação, portadora da Carteira de Identidade nº 40.830.000-0 SSP/SP e do CPF nº 358.186.108-96, residente à Rua M-7, nº 1306 – Jardim Floridiana, na cidade de Rio Claro – São Paulo.*

RAFAEL OLÍMPIO CASTANHEIRA, brasileiro, casado, Coordenador de Vendas, residente e domiciliado à Rua José Camargo Schmidt, nº 210, Bairro Parque Santa Candida, na cidade de Araras – SP, CEP: 13.603-172, portador do CPF nº 324.367.598-71 e do Documento de Identidade RG nº 35.348.360-6.*

PODERES: Para representá-la junto aos órgãos da Administração Direta, os fundos especiais, as autarquias, as fundações públicas, as empresas públicas, as sociedades de economia mista e demais entidades controladas direta ou indiretamente pela União, Estados, Distrito Federal e Municípios, podendo assinar, retirar, incluir documentos, impetrar recursos, assinar livros de ata, assinar propostas e contratos, formular lances, negociar preços, impugnar e exercer qualquer outra atividade para os fins licitatório e tudo mais que se fizer necessário para o bom e fiel cumprimento do presente mandato.

Esta Procuração não confere qualquer exclusividade aos **outorgados**, tendo sua validade compreendida por um período de 12 (doze) meses.

Rio Claro – SP, 19 de Março de 2020.

 **FIRMA**

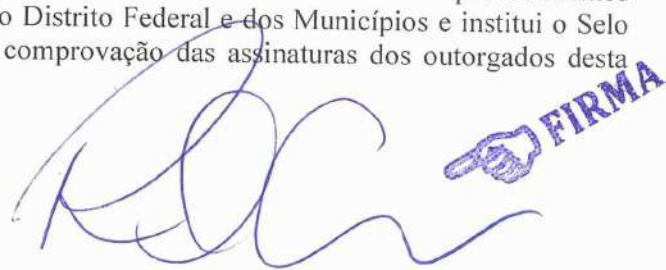
Comercial Cirúrgica Rioclarene Ltda.
Walter Prochnow Junior
Sócio Administrador



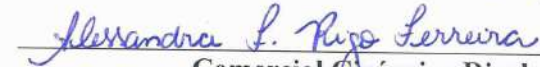


De acordo com a Lei nº 13.726, de 8 de Outubro de 2018, Racionaliza atos e procedimentos administrativos dos Poderes da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios e institui o Selo de Desburocratização e Simplificação, segue abaixo comprovação das assinaturas dos outorgados desta procuração:

Selo de Veracidade:



Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.
Rafael Olímpio Castanheira



Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.
Alessandra Fernanda Rigo Ferreira



Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.
Joyce Kellen Teixeira de Lima Lombardi



ESTE TABELIONATO ESTA FILTRADO
À Central de Sinal Público Consulte
www.camp.org.br

Alessandra D'Onofrio
Escrevente Autorizada
RG: 25.308.194-4
CPF: 246.721.168-16

COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.
Avenida 62-A, 419 – Jardim América – Fone (19) 3522-5800 – vendas@rioclarense.com.br
CEP: 13506-056 – Rio Claro – SP – CNPJ: 67.729.178/0001-49 – INSCR. EST. Nº 587.101.582.112 E INSCR. MUNICIPAL: 019117

Praça Emílio Marconato, 1000 – Galpão 22 – Núcleo Residencial Doutor João Aldo Nassif – vendas@rioclarense.com.br
CEP: 13.916-074 – Jaguariúna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST Nº 395.060.142.110 E INSCR. MUNICIPAL: 550516029

 SAC (19) 3522-5804

Rua Paulo Costa, 140 – Distrito Industrial – Jd. Piemount Sul – FONE (19) 3522-5800 – vendas@rioclarense.com.br
CEP: 32.669.712 – Betim – MG – CNPJ: 67.729.178-0002-20 – INSCR. EST N 062.996.580.0021 E INSCR. MUNICIPAL: 1282010014

Avenida Joanna Rodrigues Jondral, 250 – Bloco 01 – Galpão 04 – Bairro Cilo 2 – Fone (19) 3522-5800 – vendas@rioclarense.com.br
CEP: 86.067-050 – Londrina – PR – CNPJ: 67.729.178/0005-72 E INSCR. EST Nº 90770533-17 E INSCR. MUNICIPAL: 2396335



DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 24/03/2020 que o documento de hash (SHA-256)
c0b9950360e1c44ee3699a77fe807414ded6070df5b3e49798674010eb906f2d foi validado em 24/03/2020 09:01:44 através da transação blockchain
0xe4f5432c58d6214936b4972a9ae12212a4bd68cc7beb9c5d3872d46519c078b e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 4558)



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 20
Edifício Pedro Francisco Vargas
Centro, Itajaí - Santa Catarina
(47) 3248-5075 | (47) 3346-7475
www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como Dautin Blockchain Co. CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital representado pela função hash criptográfica, conhecida como SHA-256, de número **c0b9950360e1c44ee3699a77fe807414ded6070df5b3e49798674010eb906f2d** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum.

A autenticação eletrônica do documento faz prova de que em **24/03/2020 09:01:44**, **Comercial Cirurgica Rioclarense (Jaguariúna)** (**67.729.178/0004-91**) tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de **Comercial Cirurgica Rioclarense (Jaguariúna)** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a **DAUTIN Blockchain Co.**.

Este CERTIFICADO foi emitido em **24/03/2020 09:25:10** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa **DAUTIN Blockchain Co.** de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil.

Para informações mais detalhadas deste certificado, acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código do Registro Blockchain descrito abaixo. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain Ethereum em <https://etherscan.io/>

¹Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

Registro Blockchain

0xe4f5432c58d6214936b4972a9aef12212a4bd68cc7beb9c5d3872d46519c078b



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2,
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.

Pregão Eletrônico Nº. 165/2020/SIGMA/SUPEL/RO

Processo administrativo: 0036.327935/2019-41

Objeto: Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

HORARIO: 10h:00min (HORARIO DE BRASÍLIA – DF)

CARTA DE APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA

PROPOSTA COMERCIAL TIPO: PRESENCIAL

A empresa DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA-ME, inscrita no CNPJ sob o nº 07.640.617/0001-10, através de seu representante legal que abaixo subscreve, vem apresentar e submeter à apreciação de Vossas Senhorias a Proposta de Preços para O presente Pregão tem por finalidade: Do Objeto: Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

CONTA CORRENTE BANCO BRASIL: AG: 4148-3 E CONTA CORRENTE: 32578-3

CONTATO: PROPOSTA@distbrasil.net/ FONE: 62 - 3565-1600

INSCRIÇÃO ESTADUAL N° 10.395.880-0

PROPOSTA DE PREÇOS							
ITEM	QTD	Especificações	UND	MARCA	VALOR UNITARIO	VALOR TOTAL	TOTAL POR EXTERNO
11	30.000	INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA, A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM ESPOROS E O GEOBACILLUS, PARA TESTE DE CRESCIMENTO DE MEIO DE CULTURA, APÓS A AMPOLA TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA TESTE) E NO CASO DE NÃO TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA CONTRA TESTE) E QUANDO INCUBADO NO DISPOSITIVO AQUECIDO (INCUBADORA), O TEMPO FINAL DE LEITURA/RESULTADO NEGATIVO, DEVE SER DE NO MÁXIMO 3 HORAS. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO ATÉ O TÉRMINO DO USO DO PRODUTO NA INSTITUIÇÃO HOSPITALAR, UM(01) EQUIPAMENTO TIPO INCUBADORA, COM CAPACIDADE PARA INCUBAÇÃO	und	3M	R\$ 26,05	R\$ 781.500,00	Setecentos e oitenta e um mil quinhentos reais
12	150.000	INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM PERFORMANCE EQUIVALENTE OU SUPERIOR À CURVA DE MORTE MICROBIANA DO GEOBACILLUS STEAROTHERMOPHILLUS. POSSUI CERTIFICADO BSI. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTEMPLAR 3 VALORES DECLARADOS: 121°C A 135°C E UMA TEMPERATURA INTERMEDIária, CORRELACIONADAS COM O TEMPO DE MORTE MICROBIANA, E NA TEMPERATURA DE 121°C DEVERÁ REAGIR A PARTIR DE 16,5 MINUTOS, COMPOSTO DE UMA MECHA DE PAPEL E DE UMA PÍLULA QUÍMICA SENSÍVEL À TEMPERATURA, TEMPO E VAPOR, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM COMPOSTA POR PAPEL/FILME E ALUMÍNIO LAMINADO, INTEGRADOR DE MUDANÇA DE LIMITE/MOVIMENTO FRONTAL (NÃO EXIGE INTERPRETAÇÃO DE COR), ONDE DURANTE A ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, A SUBSTÂNCIA QUÍMICA FUNDE E MIGRA COMO UM LÍQUIDO DE COLORAÇÃO ESCURA ATRAVÉS DA MECHA DE PAPEL. A EXTENSÃO DA MIGRAÇÃO É PROPORCIONAL AO TEMPO DE EXPOSIÇÃO AO VAPOR E A TEMPERATURA. APRESENTAÇÃO EM CAIXAS E PACOTES COM 200 OU 250 UNIDADES	UND	3M	R\$ 70,00	R\$ 10.500.000,00	DEZ MILHÕES E QUINHENTOS MIL REAIS
13	7300	PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR, ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM CONFORMIDADE COM A ISSO 11140-1, QUE APÓS EXPOSIÇÃO DE 3,5 A 4 MINUTOS A 134°C EM AUTOCLAVE PRÉ-VÁCUO NO CICLO DE BOWIE DICK, MUDE UNIFORMEMENTE DE COR CLARA PARA COR ESCURA, POSSIBILITANDO A LEITURA DOS SEGUINTES PARÂMETROS: REMOÇÃO DE AR (AR RESIDUAL), PENETRAÇÃO DO VAPOR, PRESENÇA OU AusÊNCIA DE GASES NÃO CONDENSÁVEIS, SUPERQUECIMENTO OU TEMPO PROLONGADO DE EXPOSIÇÃO E DE LIMITE DE VAPOR. ESTA FOLHA DEVE ESTAR DISPONIBELA ENTRE CAMADAS DE FOLHAS DE UM PAPEL POROSO, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM QUE FORME UM PACOTE, COM INDICADOR DE PROCESSO DE ESTERILIDADE. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE ROTULAGEM.	PCT	3M	R\$ 33,72	R\$ 246.156,00	Duzentos e quarenta e seis mil cento e cinquenta e seis reais
14	6.500	INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRATESTE). DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA O MONITORAMENTO DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM TEMPO DE RESPONSA FINAL NEGATIVA EM 3 (TRÊS) HORAS. POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA E UM INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5, CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1, POSICIONADOS EM UM SUBSTRATO POROSO EMBRULHADO EM EMBALAGEM DESCARTÁVEL. O PACOTE É PROJETO PARA DESAFIAR O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM DESEMPEÑO EQUIVALENTE AO PACOTE TESTE DE BOWIE DICK, QUE O INDICADOR BIOLÓGICO E DO TIPO AUTOCONTIDO COMO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM ESPOROS E O GEOBACILLUS, PARA TESTE DE CRESCIMENTO DE MEIO DE CULTURA, APÓS A AMPOLA TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA TESTE) E NO CASO DE NÃO TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA CONTRA TESTE) E QUANDO INCUBADO NO DISPOSITIVO AQUECIDO (INCUBADORA), O TEMPO FINAL DE LEITURA/RESULTADO NEGATIVO, DEVE SER DE NO MÁXIMO 3 HORAS. O INTEGRADOR DE COR, ASSIM, DEIXA A ESTRUCTURA DE MIGRAÇÃO É PROPORCIONAL AO TEMPO DE EXPOSIÇÃO DO PACOTE AO VAPOR E A TEMPERATURA, ACOMPANHA AMPOLA EXTERNA DO MESMO LOTE PARA UTILIZAÇÃO COMO CONTROLE POSITIVO. O ROTULÔ EXTERNO DEVERÁ CONTER NOME DO PRODUTO, LOTE E DATA DE EXPRISSÃO, ALÉM DE UM INDICADOR QUÍMICO DE EXPOSIÇÃO, QUE MUDARA DA COR CLARA PARA ESCURA (CONFORME CADA INDÚSTRIA) PARA DIFERENCIAR PACOTES QUE FORAM EXPOSTOS AO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO POR VAPOR. SATURADO O, APRESENTAÇÃO: PACOTE PRONTO COM 1 AMPOLA E 1 INTEGRADOR + UMA AMPOLA CONTRA TESTE DO LADO DE FORA, OBS: A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER, SEM ÔNUS, 05 (CINCO) INCUBADORA MICROPROMESSADA PARA INCUBAÇÃO, DETECÇÃO E LEITURA INDIVIDUAL DO CRESCIMENTO BACTERIANO DE INDICADORES BIOLÓGICOS COM LEITURA FINAL (RESPONSA NEGATIVA) EM NO MÁXIMO 03 (TRÊS) HORAS. POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA, ALÉM DE RESPONSABILIZAR-SE PELO TREINAMENTO DOS PROFISSIONAIS QUE IRÃO MANUSEAR OS MATERIAIS, SEM ÔNUS PARA A INSTITUIÇÃO.	PCT	3M	R\$ 52,91	R\$ 343.915,00	Trezentos e quarenta e três mil novecentos e quinze reais
Prezados,						R\$ 11.871.571,00	ONZE MILHÕES OITOCENTOS E SETENTA E UM MIL, QUINHENTOS E SETENTA E UM REAIS
CARTA PROPOSTA Encaminhamos a Superintendência de Licitações (CPL) deste Consórcio Público, nossa "Proposta de Preços" Composta e irrevistável de acordo com as exigências do Edital, CONFORME A, SEGUIR:							

Prazo de validade da Proposta: (preencher) não inferior a 60 (sessenta) dias. / Prazo de entrega: (preencher) Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.

Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude de expectativa inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedidos. A entrega deverá ocorrer conforme solicitação via requisição da Secretaria de Saúde com definição da quantidade no prazo de não superior a 30 (dias) dias corridos, contado a partir da confirmação de recebimento da Nota de Empenho.

DISTRIBUIDORA BRASIL CML DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES EIRELLI, CNPJ: 07.640.617/0001-10 - RUA MP6 - MARGARIDA PROCOPIO, CEP 75.250-000 - EMAIL: PROPOSTA@DISTBRASIL.NET, FONE: 62 35651600 - CONTA CORRENTE BANCO BRASIL: AG: 4148-3 E CONTA CORRENTE: 32578-3 - DECLARAMOS QUE: a) Estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital de Pregão em Referência e Anexos, bem como aceitamos todas as condições, obrigações e responsabilidades especificadas no Anexo I

- Termo de Referência e no Anexo VI do Edital – Minuta da Ata de Registro de Preços - ARP.

b) Nos preços propostos já estão computados todos os custos com mão de obra, materiais, impostos, taxas, fretes, insumos, equipamentos, encargos sociais e trabalhistas, remuneração, e, demais despesas que direta ou indiretamente estejam relacionados com a fabricação e produção dos materiais, objeto deste Pregão, inclusive obedecendo a todas as normas de segurança que constituirão o único, exclusivo e completo preço dos materiais.

Declaramos, Nos preços oferecidos já deverão estar inclusos os tributos, fretes, taxas, seguros, encargos sociais, trabalhistas e as despesas decorrentes da execução do objeto. O Imposto de Renda de Pessoa Jurídica – IRPJ – e a Contribuição Social sobre o Lucro Líquido – CSLL -, que não podem ser repassados à Administração, não serão incluídos na proposta apresentada. Declaramos, que no preço oferecido estão inclusas todas as despesas necessárias para o fornecimento do objeto, sendo o preço oferecido correspondendo, rigorosamente, com às especificações do objeto licitado, estamos ciente de que não cabe quaisquer reivindicações devidas a erros nessa avaliação, para efeito de solicitar revisão de preços por recolhimentos determinados pela autoridade competente.



DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PROD MED HOSP LTDA
CNPJ. 07.640.617/0001-10

RESPONSÁVEL PELA ASSINATURA DO CONTRATO

ANTONIA DANIELA SANTANA

CPF: 923.900.561-72 - 3913996 2º VIA DGPC/GO / ESTADO CIVIL: SOLTEIRO

Sua autenticidade pode ser confirmada no [SERPRO](http://www.serpro.gov.br/assinador-digital) - ENDEREÇO: RUA DOS AMARILIS S/Nº QD 14, LT. 01 - COND. RES. JARDINS MUNIQUE - GOIANIA - CEP: 74.886-091
<<http://www.serpro.gov.br/assinador-digital>>

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



A quem possa interessar

REF: Necessidade de Regularização de Produto.

A **3M do Brasil Ltda.**, com sede à Via Anhanguera, km 110, no Município de Sumaré, Estado de São Paulo, inscrita no C.N.P.J. sob nº 45.985.371/0001-08, por sua Farmacêutica Responsável abaixo assinada, vem informar:

Encontra-se disponível no site da ANVISA uma lista de “**Produtos Não Regulados pela ANVISA**”, enquadram-se nesta lista os seguintes produtos da 3M:

CATEGORIA 2 - Produtos para apoio de atividade laboratorial geral.

- *linha 53- Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD):*

INCUBADORAS

HB004481006	INCUBADORA LEITORA ATTEST 490H
HB004327225	INCUBADORA LEITORA ATTEST 490
HB004346902	INCUBADORA LEITORA ATTEST 390
H0002207290	INCUBADORA ATTEST 290
HB004212799	INCUBADORA 116 P/ ATTEST 1262
HB004379911	INCUBADORA 118 MINI P/ ATTEST 1262
HB004152573	INCUBADORA CLEAN TRACE

- *linha 55- Indicador físico, químico ou biológico*

INDICADORES QUÍMICOS FITAS

HB004481014	1228 VH2O2 RL 19MMX55M
HB004216873	1355 EMB.DESC. 18MMX55M RL
HB004171714	1222 LFT RL 19MMX30M
HB004444012	1224 ETO 18MMX55M
HB004549901	S - 1322 EMB.DESC. 18MMX55M RL

INDICADOR QUÍMICO

HB004480990 1248 IND VH2O2 - CX C/4SC C/250

INDICADORES QUÍMICOS BOWIE&DICK

HB004157333	00135 PACOTE B&D PLUS
HB004282644	00135LFBR PACOTE B&D PLUS
HB004045959	1233 PACOTE B&D CX C/30
HB004282651	1233LFBR PACOTE B&D CX C/ 30
H0001986969	0130/1227 FOLHA B&D CX C/50
H0002188292	PACOTE B&D 1300 CX C/ 20

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



HB004347173 1302 PACOTE B&D

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 4

H0001605908 1250 IND MULT VAPOR 240/480 UN
H0001605924 1251 IND MULT OXIDO 240/480 UN

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 5

H0001931031 1243A INT VAPOR CX C/2SC C/500
H0001931551 1243B INT VAPOR CX 10SC C/100
H0002246355 2134MM IQ THERM CX4SC C/250

INDICADORES QUÍMICOS TIPO 6

HB004166318 6601 COMPLY CLASSE6 CX C/ 1000
HB004166326 6602 COMPLY CLASSE6 CX C/1000

INDICADORES BIOLÓGICOS

HB004480982 ATTEST 1295 VH2O2 CX C/ 30
HB004319495 ATTEST 1492 VAPOR CX C/ 50
H0001769308 ATTEST 1292 VAPOR CX C/ 50
H0001769522 ATTEST 1291 VAPOR - 1H - CX 50
H0002310441 ATTEST 1294 OXIDO CX C/ 50
H0002274126 ATTEST 1262B VAPOR CX C/ 100
H0002274134 ATTEST 1262BP VAPOR CX C/ 25
H0002274142 ATTEST 1262BT VAPOR CX C/ 10
H0000737850 ATTEST 1264 OXIDO CX C/ 100
HB004319453 41482 PCT DES C1492+IQ CX C/24
HB004319487 41482F PC DES C1492+IQ CX C/24
HB004045967 41382 PCT DES C1292+IQ CX C/16
HB004282685 41382BR PCT DES C1292+IQ C/16
H0002246348 1296 PCT DES C/1292 CX C/ 25
HB004282719 1296BR PCT DES C/1292 CX C/ 25
H0002324368 1296F PCT DES C/ 1292 CX C/ 25
HB004282677 41360BR PCT DESA C/ INT CX/16

CATEGORIA 10 – Alguns produtos utilizados em laboratórios

- *linha 02 - Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro”.*

MONITORES LIMPEZA

HB004432595 3M CLEAN-TRACE PROTEINA
HB004117345 3M CLEAN-TRACE ATP AGUA

3M do Brasil
Via Anhanguera, km 110
13181-900 – Sumaré – SP
Fone (19) 3838.7543



HB004116271

3M CLEAN-TRACE ATP SUPERFICIE

Segue anexa a lista de Produtos Não Regulados pela ANVISA para consulta.

Atenciosamente.

Sumaré, 28 de outubro de 2019

ROBERTA FIORI
FRANCHIN
MARSIAOLI:06878364841

Assinado de forma digital por
ROBERTA FIORI FRANCHIN
MARSIAOLI:06878364841
Dados: 2019.10.28 10:26:31 -03'00'

Roberta F Franchin Marsaioli
Farmacêutica Responsável
CRF – SP 15095



Regularização de Produtos - Produtos para a Saúde

Produtos Não Regulados pela GGTSPS/Anvisa

Atualizado em 27/11/2018



CATEGORIA 1: PRODUTOS UTILIZADOS NA AVALIAÇÃO, ELABORAÇÃO, FABRICAÇÃO OU PREPARAÇÃO

1. Amalgamador odontológico
2. Equipamento para confecção de próteses
3. Equipamento para elaboração de lentes para óculos
4. Fracionador, dosador ou misturador de soluções ou medicamentos
5. Leitora de código de barras
6. Máquina para fabricação de comprimidos
7. Material de uso exclusivo em laboratório para confecção de próteses que não entrem em contato com paciente.
8. Medidor para avaliação de lentes (lensômetro) ou de armações de óculos
9. Seladora de embalagens de produtos para saúde

CATEGORIA 2: PRODUTOS PARA APOIO DE ATIVIDADE LABORATORIAL GERAL

1. Afiador de navalhas para micrótomo
2. Agitador de soluções
3. Agitador para laboratório, exceto sangue e seus derivados
4. Água destilada
5. Alça de platina para microbiologia
6. Analisador de água
7. Analisador de dissolução de comprimidos e cápsulas
8. Analisador de tamanho de partículas
9. Aparelho de Karl Fisher, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
10. Aparelho para análise de alimentos
11. Aparelho para determinação da friabilidade de amostras
12. Aparelho para eletroforese, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
13. Aparelho para teste pirogênico em cobaias
14. Aparelho para tratamento de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
15. Aquecedor para laboratório
16. Artigo de plástico ou vidro sem reagente para laboratório, exceto coletores de amostra biológica ou recipientes de coleta (IVD)
17. Autoclave, exceto para esterilização de produtos médicos
18. Balança para laboratório
19. Banho histológico
20. Banho maria, exceto para implantes e bolsas de sangue.
21. Calorímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
22. Câmara anaeróbica
23. Capela de fluxo laminar, exceto indicada para uso laboratorial em saúde (ex: capela para manipulação de órgãos e tecidos para transplante).
 - 23.1 Capela ou cabine para preparação de insumos, medicamentos ou quimioterápicos
24. Centrífuga, exceto indicada para uso em laboratório clínico (IVD)
 - 24.1 Centrífuga, exceto indicada para uso em bancos de sangue

25. Chuveiro e lava-olhos de emergência
26. Colorímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
27. Condutivímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
28. Contador de colônias ou células, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
29. Contador de partículas atômicas, exceto indicado para uso em saúde
30. Corador de lâminas para microscopia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
31. Corante ou solução para preparo de amostras ou substâncias, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD).
32. Criostato, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
33. Cromatógrafo, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
34. Cronômetro p/ medição de tempo de reações
35. Densitômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
36. Digestor
37. Diluidor de amostras
38. Dispensador Automático (p/ enchimento de frascos e tubos)
39. Dispensador/removedor de parafina para histologia
40. Dispositivo para abertura ou vedação de artigos
41. Equipamento para gerenciamento de amostras
42. Equipamento de proteção individual para uso exclusivo em laboratórios.
43. Espectrofômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
44. Espectrômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
45. Estufa, exceto para esterilização de produtos médicos e produtos para embelezamento ou estética
46. Evaporador centrífugo a vácuo
47. Fermentador de culturas
48. Filtro para soluções
49. Forno mufa
50. Fotômetro de chama
51. Homogeneizador de soluções, exceto para sangue e seus derivados
52. Impressora de cassetes e lâminas de vidro.
53. Incubadora, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
54. Indicador de velocidade de sedimentação de soluções
55. Indicador físico, químico ou biológico
56. Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras desinfectoras de produtos médicos.
- 56.1 Lavadora para artigos de laboratório, exceto as lavadoras de microplacas e lavadoras para ensaios imunológicos (IVD)
57. Leitora de fluorescência, exceto indicada para diagnóstico clínico (IVD)
58. Lenço para assepsia da pele
59. Liofilizador
60. Luxímetro
61. Medidor de O₂ dissolvido em amostras
62. Medidor de pH, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
63. Medidor do ponto de fusão
64. Microscópio, exceto indicado para procedimento médico ou odontológico
65. Micrótomo para histologia, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
66. Mobiliário para laboratório
67. Moinho de amostras sólidas
68. Monitor de crescimento bacteriano, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
69. Montadores automáticos de lâminas e lamínulas
70. Navalhas para micrótomas e criostatos
71. Osmômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
72. Pipeta automática
73. Pipeta ou micropipeta manual, capilares ou microcuvetas (sem reagentes)
74. Placa aquecida/refrigerada para histologia
75. Porta algodão
76. Porta papeleta
77. Processador de DNA, exceto indicado para laboratório clínico (IVD)
78. Processadora de tecidos para histologia, exceto indicado para uso em laboratório clínico (IVD)
79. Produto para teste de soluções de aplicação não diagnóstica
80. Radiômetro, exceto para uso em aparelhos de fototerapia
81. Recipiente para descarte de resíduos orgânicos (lixo)
82. Refratômetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)
83. Seladora de embalagem de artigos para laboratórios
84. Suporte para artigos de laboratório
85. Temporizador
86. Titulador
87. Viscosímetro, exceto indicado para diagnóstico clínico (IVD)



CATEGORIA 3: PRODUTOS UTILIZADOS PARA APOIO OU INFRA-ESTRUTURA HOSPITALAR

1. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 1. 1 Condicionadores de ar
 1. 2 Purificador de ar
 1. 3 Esterilizador de ar

1. 4 Umidificador de ar
2. Balde
3. Bandeja, exceto para esterilização
4. Barreira para separação de ambientes
 - 4.1 Biombo
5. Bomba a vácuo
6. Caldeira
7. Central de ar comprimido
8. Central de gases medicinais
9. Central de vácuo
10. Compressor de ar
11. Concentrador de O₂, exceto de uso pessoal
12. Cortador de isopor para confecção de moldes
13. Dispositivo para abertura de produtos médicos
14. Equipamento para acondicionamento ou transporte de produtos
 14. 1 Carro de emergência (transporte de medicamentos, equipamentos e instrumentais para procedimentos médicos), exceto quando possuir painel com conexões elétricas, hidráulicas ou de gases para produtos médicos.
15. Equipamentos para Lavanderia
16. Escada para paciente, exceto indicada para terapia
17. Escova para limpeza de produtos em geral
18. Escova para limpeza e assepsia cirúrgica sem antimicrobiano
19. Esterilizador de resíduos hospitalares, exceto para uso no local de procedimento em saúde
20. Fogão para preparação de alimentos
21. Gel para absorção de resíduos orgânicos
22. Geladeira e Freezer de uso geral (exceto para armazenamento de vacinas, bolsas de sangue, tecidos e órgãos)
23. Gerador de vapor
24. Incinerador de resíduos hospitalares
25. Indicador físico, químico ou biológico
26. Mesa, cadeira ou outro suporte sem indicação para apoio a procedimento médico ou odontológico.
 26. 1 Mocho Odontológico ou cirúrgico.
 26. 2 Cadeiras de espera
 26. 3 Móveis para consultório/clínicas (mesas, cadeiras, armários e outros suportes).
 26. 4 Mesa de Mayo (suporte de instrumental cirúrgico)
 26. 5 Mesa de cabeceira Mesa para
 26. 6 Necrópsia
27. Negatoscópio
28. Papel higiênico
29. Pia hospitalar
30. Protetor auricular de ruídos
31. Purificador de água, exceto os indicados para purificação de água para uso em hemodiálise, de uso portátil.
32. Recipiente não fixado ao corpo para coleta de resíduos orgânicos
33. Recipiente para coleta ou acondicionamento de produtos em geral
34. Registrador de temperatura ou umidade ambiental (termohidrógrafo)
35. Roupa de cama, exceto de uso hospitalar descartável
36. Secador de ar medicinal
37. Seladora de embalagens de produtos médicos
38. Sistema de comunicação hospitalar
39. Sistema de sinalização hospitalar
40. Dispensário Eletrônico utilizados para acondicionamento de medicamentos e materiais hospitalares



CATEGORIA 4: PRODUTOS PARA DIDÁTICA OU TREINAMENTO MÉDICO

1. Manequim para treinamento médico
2. Modelo de Órgão para ensino
3. Simulador de funções fisiológicas para ensino

CATEGORIA 5: PRODUTOS PARA PREVENÇÃO DA SAÚDE COLETIVA

1. Armadilha para desinfestação
2. Bomba para dedetização
3. Instrumento para eliminação de parasitas e insetos.
4. Recipiente para acondicionamento de cadáveres.

CATEGORIA 6: PRODUTOS PARA CONDICIONAMENTO FÍSICO OU PRÁTICA ESPORTIVA

1. Barra para ginástica
2. Bola
3. Cadeira de rodas e bicicletas para portadores de necessidades especiais para uso em prática desportiva e competições.
4. Cronômetro
 - 4.1 Relógio para treinamento

5. Dardo
6. Dilatador nasal adesivo
7. Disco
8. Equipamentos passivos para condicionamento físico
 - 8.1 Bicicleta ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
 - 8.2 Halteres
 - 8.3 Estações de Musculação
 - 8.4 Remadores
 - 8.5 Aparelho para abdominais
 - 8.6 Esteira ergométrica (exceto indicadas para diagnóstico médico)
9. Mesa ou cadeira para massagem
10. Equipamentos exclusivos para academias de ginástica ou uso domiciliar. (Exceto eletroestimuladores musculares e câmaras de bronzeamento)
11. Podômetro (contador de passos/distância percorrida)
12. Protetor não ortopédico de partes do corpo
13. Tablado (exceto para fisioterapia)
14. Vara para salto

CATEGORIA 7: PRODUTOS DE USO PESSOAL OU DOMÉSTICO

1. Absorvente higiênico
2. Alicate para cortar unhas
3. Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 - 3.1 Condicionadores de ar
 - 3.2 Purificador de ar
 - 3.3 Esterilizador de ar
 - 3.4 Umidificador de ar
4. Balanças
5. Barbeador
6. Bengala ou outro suporte de uso não ortopédico
7. Chupeta
8. Escova odontológica
9. Escova para cabelos
10. Esponja para limpeza de pele
11. Fio dental
12. Lâmina descartável, exceto indicada para procedimento em saúde
13. Lente para ampliar escalas
14. Limpador de língua
15. Mamadeira e bico
16. Mantas e cobertores sem indicação terapêutica.
17. Massageador de gengiva
18. Massageador muscular (almofadas, cadeiras, poltronas, colchões, etc) sem indicações terapêuticas
19. Mordedor para lactentes
20. Óculos para presbiopia
21. Passador de fio dental
22. Produto para estimulação sexual
23. Produtos eróticos sem indicação de uso em saúde
24. Purificador de água
25. Sauna
26. Secador e escova de cabelos

**CATEGORIA 8: PRODUTOS DE USO GERAL UTILIZADOS COMO PARTES OU ACESSÓRIOS DE PRODUTOS PARA SAÚDE**

1. Câmera fotográfica de uso geral
2. Equipamento de informática de uso geral
3. Filme fotográfico comum de uso geral
4. Fixador ou revelador de filmes
5. Gravador de imagens, exceto os indicados para registro de sinais ou imagens médicas
6. Impressora, exceto as indicadas para registro de sinais ou imagens médicas
7. Monitor de vídeo, exceto as indicadas para exibição de imagens médicas
8. Óleo lubrificante
9. Papel termo-sensível, exceto indicado para registro de sinais ou imagens médicas

CATEGORIA 9: PARTES E ACESSÓRIOS PARA PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS PRODUTOS PARA SAÚDE

CATEGORIA 10: ALGUNS PRODUTOS UTILIZADOS EM LABORATÓRIOS

1. Vidraria, material e instrumental de uso geral para laboratório (pipetas, ponteiras, provetas, tubos de ensaio, lamínulas, lâminas, câmaras para contagem de células, placas de petri, etc)
2. Reagentes químicos isolados que não tenham finalidade específica para diagnóstico in vitro (soluções ácidas/alcalinas, álcoois, indicadores de pH) e demais reagentes que não estejam diretamente relacionados ou componham um kit de diagnóstico in vitro
3. Meios de cultura e produtos não destinados ao diagnóstico humano (pesquisa científica, uso veterinário, controle de água, controle ambiental, controle de medicamentos ou de alimentos, análise industrial, dentre outros)
4. Meios de cultura em forma de pós desidratados e suplementos para enriquecimento de meios e demais produtos não acabados que necessitam de processamento e controles executados pelo usuário
5. Indicadores biológicos
6. Reagentes e materiais de referência destinados especificamente à avaliação de qualidade em testes de proficiência ou de comparação interlaboratorial
7. Reagentes ou conjuntos de reagentes montados no próprio serviço para serem utilizados exclusivamente na mesma instituição, seguindo protocolos de trabalho definidos, sendo proibida sua comercialização ou doação
8. Reagentes laboratoriais que não sejam destinados ao diagnóstico em amostra humana
9. Produtos destinados exclusivamente a testes de controle de dopagem esportiva, cujo resultado não seja utilizado para a finalidade de tratamento ou saúde
10. Produtos de uso exclusivo em pesquisa, incluindo os importados e rotulados como RUO – Research Use Only
11. Geradores de gás e indicadores de anaerobiose
12. Reagentes comercializados como insumos para fabricação de produtos para diagnóstico in vitro e produtos em fase intermediária de produção
13. Produtos destinados exclusivamente à medicina legal (perícia e investigação policial).
14. Produtos utilizados exclusivamente por técnicos do fornecedor de instrumentos para diagnóstico in vitro em procedimentos de limpeza e manutenção e que não são comercializados ou disponibilizados ao mercado, como placas de calibração padrão para calibração de um ensaio específico, soluções de limpeza e manutenção, etc.
15. Estreptavidina
16. Cassete plástico para histologia
17. Fixadores celulares



Voltar para o topo!



Fone: (62) 3565 - 1600

Ao
Governo do Estado de Rondônia
Att. Superintendência Estadual de Licitações – SUPEL/RO
Pregão Eletrônico nº. 165/2020/SUPEL/RO
Sistema Registro de Preços

DECLARAÇÃO

Prezados Senhores:

A empresa **DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PROD MED HOSP EIRELI**, inscrita no CNPJ sob o nº 07.640.617/0001-10, com sede na cidade de Senador Canedo, Estado: Goiás, à Rua: MP-6,n.º304,Qd:16-A Lt:01, Distrito Industrial Monte Horebe Bairro Margarida Procópio , CEP: 75.254-872, por intermédio de seu representante legal a Sra. Antônia Daniela Santana, portadora da Carteira de Identidade RG nº.3813996 DGPC/GO e CPF nº. 923.900.561-72, Apresentamos a V. Sª., nossa proposta de preços de fornecimento de Registro de preços para futura e eventual aquisição de **materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros")**, para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, **por um período não superior a 12 (doze) meses**, nos termos do Edital e seus Anexos, conforme planilha anexa.

1. Prazo de validade da Proposta: não inferior a 60 (sessenta) dias.
2. Prazo de entrega: **não superior a 30 (dias) dias corridos, contado a partir da confirmação de recebimento da Nota de Empenho.**

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.

Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude de expectativa inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedidos.

Senador Canedo, 07 de julho de 2020



DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PROD MED HOSP EIRELI

CNPJ. 07.640.617/0001-10

Antônia Daniela Santana
Administradora/Proprietária
CPF 923.900.561-72
RG 3813996 DGPC/GO

R. MP 06, Nº 304, Qd. 16 Lt 01 - (Dist. Ind. Monte Horebe)

Conj. Margarida Procópio – Senador Canedo – Goiás. 75.254 - 872



DISTRIBUIDORA BRASIL
Medicamentos e Produtos Hospitalares

Distribuidora Brasil Com. de Prod. Médicos Hosp Ltda.
CNPJ: 07.640.617/0001-10 Insc. Estadual: 10.395.880 -
0

Fone: (62) 3565 - 1600

Ao
Governo do Estado de Rondônia
Att. Superintendência Estadual de Licitações – SUPEL/RO
Pregão Eletrônico nº. 165/2020/SUPEL/RO
Sistema Registro de Preços

DECLARAÇÃO QUE NÃO EMPREGA MENOR

A empresa **DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PROD MED HOSP EIRELI**, inscrita no CNPJ sob o nº 07.640.617/0001-10, com sede na cidade de Senador Canedo, Estado: Goiás, à Rua: MP-6, n.º 304, Qd: 16-A Lt: 01, Distrito Industrial Monte Horebe Bairro Margarida Procópio, CEP: 75.254-872, por intermédio de seu representante legal a Sra. Antônia Daniela Santana, portadora da Carteira de Identidade RG nº. 3813996 DGPC/GO e CPF nº. 923.900.561-72, declara sob pena de inabilitação, que não emprega menores de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre, nem menores de dezesseis anos em qualquer trabalho, salvo na condição de aprendiz, a partir dos quatorze anos, na forma do art. 27, inciso V, da Lei nº 8.666/93, com a redação dada pela Lei nº 9.854, de 27 de outubro de 1999.

Senador Canedo, 07 de julho de 2020



DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PROD MED HOSP EIRELI

CNPJ. 07.640.617/0001-10

Antônia Daniela Santana
Administradora/Proprietária
CPF 923.900.561-72
RG 3813996 DGPC/GO

R. MP 06, Nº 304, Qd. 16 Lt 01 - (Dist. Ind. Monte Horebe)

Conj. Margarida Procópio – Senador Canedo – Goiás. 75.254 - 872



DISTRIBUIDORA BRASIL
Medicamentos e Produtos Hospitalares

Distribuidora Brasil Com. de Prod. Médicos Hosp Ltda.
CNPJ: 07.640.617/0001-10 Insc. Estadual: 10.395.880 –
0

Fone: (62) 3565 - 1600

Ao
Governo do Estado de Rondônia
Att. Superintendência Estadual de Licitações – SUPEL/RO
Pregão Eletrônico nº. 165/2020/SUPEL/RO
Sistema Registro de Preços

DECLARAÇÃO DE SUPERVENIÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO

A empresa **DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PROD MED HOSP EIRELI**, inscrita no CNPJ sob o nº 07.640.617/0001-10, com sede na cidade de Senador Canedo, Estado: Goiás, à Rua: MP-6, n.º 304, Qd: 16-A Lt: 01, Distrito Industrial Monte Horebe Bairro Margarida Procópio, CEP: 75.254-872, por intermédio de seu representante legal a Sra. Antônia Daniela Santana, portadora da Carteira de Identidade RG nº. 3813996 DGPC/GO e CPF nº. 923.900.561-72, declara que se compromete a informar a SUPERVENIÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO de sua habilitação, nos termos do § 2º do art. 32 da Lei nº 8.666/93, observadas as penalidades cabíveis.

Senador Canedo, 07 de julho de 2020



DISTRIBUIDORA BRASIL COML DE PROD MED HOSP EIRELI

CNPJ. 07.640.617/0001-10

Antônia Daniela Santana
Administradora/Proprietária
CPF 923.900.561-72
RG 3813996 DGPC/GO

R. MP 06, Nº 304, Qd. 16 Lt 01 - (Dist. Ind. Monte Horebe)

Conj. Margarida Procópio – Senador Canedo – Goiás. 75.254 - 872

ECOLIM EIRELI – ME

A

**SUPERINTENDÊNCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES - SUPEL/RO
EQUIPE DE LICITAÇÃO SIGMA**

**PREGÃO ELETRÔNICO N°: 165/2020/SUPEL/RO
PROCESSO ADMINISTRATIVO N° 0036.327935/2019-41**

Data de Abertura: 10/07/2020 às 09h00 (Horário Brasília).

Objeto: Registro de preços para futura e eventual aquisição de **materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros")**, para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

PROPOSTA DE PREÇO

1. IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA:

Nome de Fantasia: ECOLIM	Razão Social: ECOLIM EIRELI -ME
CNPJ: 17.221.558/0001-08	
Fone/Fax Setor Licitações: (69) 3422-1919 RAMAL 26 / (69) 99975-8981 MYLENE LINO	
E-MAIL: ecolim.ro@gmail.com	Endereço: RUA TENENTE BRASIL, Nº 510 Bairro: CENTRO
Município: JI-PARANÁ	Estado: Rondônia CEP: 76.900-014
DADOS BANCARIOS: SICOOB	AG: 5018-0 C/C: 127.075-3
NOME: ALEXANDER ALVES GUIMARAES CARGO: ADMINISTRADOR	
NACIONALIDADE: BRASILEIRO ESTADO CIVIL: CASADO PROFISSÃO: COMERCIANTE	
RG: 928096 SSP/RO	CPF: 981.741.777-87
RESIDÊNCIA: RUA DOS SURUIS, Nº 194 – BAIRRO: URUPÁ CIDADE: JI-PARANÁ/RO	

Prezados Senhores:

Apresentamos a V. S^a., nossa proposta de preços de fornecimento de material de consumo, pelo preço global de **R\$ 7.725,00 (Sete mil, setecentos e vinte e cinco reais)** nos termos do Edital e seus Anexos, conforme quadro abaixo:

ITEM	DESCRÍÇÃO	UNID.	QUANT.	MARCA	MODELO	V. UNIT	V. TOTAL
55	DETERGENTE NEUTRO. FRASCO COM 1000 ML.	FRASCO	2.500	UZZO	NEUTRO	R\$ 3,09	7.725,00

VALOR TOTAL DOS LOTES – R\$ 7.725,00reais)

LOCAL DE ENTREGA: Conforme termo de referência – **Central de Abastecimento Farmacêutico**

- **CAF II**, sítio à Rua: Aparício de Moraes nº 4378 – bairro: Setor Industrial, CEP: 76824-128, na cidade de Porto Velho/RO. Os dias de funcionamento são de segunda-feira a sexta-feira das 07h30 às 13h30.

PRAZO DE ENTREGA: Conforme termo de referência – **30 (dias) dias corridos, contado a partir da confirmação de recebimento da Nota de Empenho.**

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.

ECOLIM EIRELI – ME

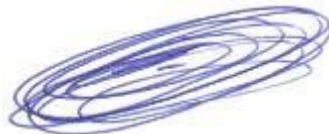
Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude de expectativa inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedidos.

Ji-Paraná – RO, 10 de Julho de 2020.

17.221.558/0001-08

ECOLIM EIRELI - ME
Rua Tenente Brasil, nº 510, Bairro: Centro
CEP: 76.900-014

JI - PARANÁ RONDÔNIA



ALEXANDER ALVES GUIMARAES
Administrador
CPF/MF: 981.741.777-87
RG: 928096 – SSP/RO

PROPOSTA COMERCIAL

À Superintendência Estadual de Compras e Licitações – SUPEL

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 165/2020

DATA DE ABERTURA: 10 de julho de 2020.

HORÁRIO: às 09h00min. (HORÁRIO DE BRASÍLIA – DF)

Prezado Pregoeira,

Apresentamos a V. S^a, nossa proposta para Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/ Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses, pelo valor global de R\$ 4.846.685,00 (Quatro milhões, oitocentos e quarenta e seis mil e seiscentos e oitenta e cinco reais).

LOTE	DESCRÍÇÃO	UND	QNT.	Valor Unt.	Valor Total
11	<p>INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM ESPOROS E O GEOBACILLUS, PARA TESTE DE CRESCIMENTO DE MEIO DE CULTURA, APÓS A AMPOLA TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA TESTE) E NO CASO DE NÃO TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA CONTRA TESTE) E QUANDO INCUBADO NO DISPOSITIVO AQUECIDO (INCUBADORA), O TEMPO FINAL DE LEITURA/RESULTADO NEGATIVO, DEVE SER DE NO MÁXIMO 3 HORAS. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO ATÉ O TERMINO DO USO DO PRODUTO NA INSTITUIÇÃO HOSPITALAR, UM(01) EQUIPAMENTO TIPO INCUBADORA, COM CAPACIDADE PARA INCUBAÇÃO</p> <p>Referência: IBVF3</p> <p>Produto: Indicadores Biológicos Fluorescência - Clicktest Vapor 3 horas.</p> <p>Apresentação: UNIDADE</p> <p>Marca: Maxximed</p> <p>Anvisa: Isento</p>	UND	30.000	R\$ 11,50	R\$ 345.000,00
13	<p>PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM CONFORMIDADE COM A ISSO 11140-1, QUE APÓS EXPOSIÇÃO DE 3,5 A 4 MINUTOS A 134°C EM AUTOCLAVE PRÉ-VÁCUO NO CILO DE BOWIE DICK, MUDE UNIFORMEMENTE DE COR CLARA PARA COR ESCURA, POSSIBILITANDO A LEITURA DOS SEGUINTES PARÂMETROS: REMOÇÃO DE AR (AR RESIDUAL), PENETRAÇÃO DO VAPOR, PRESENÇA OU AUSÊNCIA DE GASES NÃO CONDENSÁVEIS, SUPERAQUECIMENTO OU TEMPO PROLONGADO DE EXPOSIÇÃO E DE UMIDADE DE VAPOR. ESTA FOLHA DEVE ESTAR DISPOSTA ENTRE CAMADAS DE FOLHAS DE UM PAPEL POROSO, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM QUE FORME UM PACOTE, COM INDICADOR DE PROCESSO DE ESTERILIDADE. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE ROTULAGEM.</p> <p>Referência: TBD - 7KG</p> <p>Produto: Teste Bowie Dick Tipo Pacote pronto 7kg</p> <p>Apresentação: UNIDADE</p> <p>Marca: Maxximed</p> <p>Anvisa: Isento</p>	UND	7.300	R\$ 14,00	R\$ 102.200,00

	INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA O MONITORAMENTO DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM TEMPO DE RESPOSTA FINAL NEGATIVA EM 3 (TRÊS) HORAS, POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA E UM INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5, CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1, POSICIONADOS EM UM SUBSTRATO POROSO EMBRULHADO EM EMBALAGEM DESCARTÁVEL. O PACOTE É PROJETADO PARA DESAFIAR O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM DESEMPENHO EQUIVALENTE AO PACOTE TESTE DE 16 CAMPOS AAMI. O INDICADOR BIOLÓGICO É DO TIPO AUTOCONTIDO CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM Referência: TDFME3 Produto: Teste Indicador Biológico Fluorescência 3h Apresentação: UNIDADE Marca: Maxximed Anvisa: Isento	UND	6.500	R\$ 33,25	R\$ 216.125,00
21	TESTE DESAFIO PARA CONTROLE E LIBERAÇÃO DE CARGA; COMPOSTO DE UM SISTEMA DE BARREIRA ASSOCIADO A INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 OU 6 AUTOADESIVOS; CAIXA COM 1 DISPOSITIVO E 400 INTEGRADORES QUÍMICOS AUTOADESIVOS; 400 ENVELOPES DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM PARA CADA CAIXA DE DISPOSITIVO; UTILIZA O MÉTODO LINE PICKERILL (ASPIRAL), ONDE UM DISPOSITIVO CONTENDO UM TUBO ESPIRAL EM TEFLON, MEDINDO 1,5 METROS DE EXTENSÃO 2,0 MM DE DIÂMETRO INTERNO TRABALHA COMO BARREIRA QUE ASSOCIADO A UM INTEGRADOR QUÍMICO ACONDICIONADO A CAPSULA DO MESMO DISPOSITIVO AVALIA OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO. LEITURA DO RESULTADO POR MUDANÇA DE COR, AUTOADESIVOS PARA FACILITAR O REGISTRO EM PRONTUÁRIOS. CICLOS ENTRE 134° -7 MINUTOS a 134° - 15 minutos. EM ATENDIMENTO A RDC 15; ART. 96. OBS: A EMPRESA DEVERÁ FORNECER JUNTO COM CADA KIT 400 ENVELOPES AUTO SELANTE DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM. Referência: 2445 Produto: TST LOADCHECK Apresentação: KIT Marca: Browne Anvisa: Isento	KIT	2.000	R\$ 2.264,18	R\$ 4.528.360,00

R\$ 4.846.685,00

* Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.

* Declaramos que em nossos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude de expectativa inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedido.

- Prazo de Validade da Proposta: 60 (Sessenta) dias corridos, a contar da data apresentação da proposta de preços;
- Prazo de Entrega: até 30 dias após o recebimento da Nc
- Prazo de Garantia mínima: 12 (doze) meses a contar da data de entrega no órgão licitante;
- Prazo de Validade mínimo: Os itens/produtos deverão ser entregues com prazo de validade equivalente e/ou não inferior a 75 % (setenta e cinco por cento) de sua validade, contados da data de entrega dos mesmos
- Local de Entrega: CAF II, Rua Aparício de Morais nº 4378, Setor Industrial, CEP: 76824-128, na cidade de Porto Velho/RO. Os dias de funcionamento são de segunda-feira a sexta-feira das 07h30 às 13h30.
- Condições de Pagamento: conforme ao edital;
- Dados Bancários: Banco do Brasil; Agência: 5885-8 - C/C: 5677-4 · E-mail: compras@medplusonline.com.br

Porto Velho – RO, 31 de julho de 2020.

CNPJ: 10.193.608/0002-14
I. EST: 000000000.3036065
MEDPLUS COM. E REP LTDA
Rua: Rafael Vaz e Silva, 3496 - Liberdade
CEP.: 76.803 - 847
Porto Velho - Rondônia

Medplus Comercio e Representação LTDA

CNPJ: 10.193.608/0002-14

Givanildo Luiz Dos Santos



BOWIE & DICK



TBD - 4KG

O Pacote Bowie & Dick foi desenvolvido para testes de remoção de ar (ar residual), penetração de agente esterilizante e presença de gases não condensáveis para autoclaves pré-vácuo a vapor.

Constituído por folha teste impressa com indicador químico classe 2, e folhas de papel filtro em embalagem primária que simulam barreira para penetração de vapor. Atóxico, livre de metais pesados, e em conformidade com ISO 11140-1. Adequado para ciclos de esterilização de 134°C x 3,5min. Possui indicador químico externo para identificação de produtos já processados.

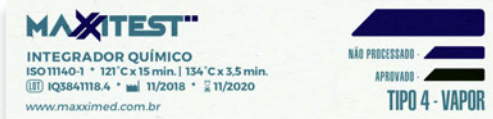
Medidas 9,5cm x 9,5cm. Disponível nos modelos 4Kg (**TBD-4KG**) e 7Kg (**TBD-7KG**).

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001.

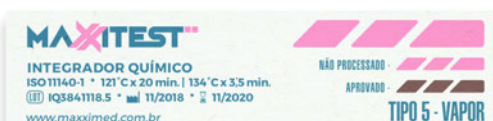


MAXITEST™

INDICADORES QUÍMICOS
PARA AUTOCLAVES



IQVC4-250



IQVC5-250

Os indicadores químicos tipo integradores multiparamétricos para autoclaves a vapor, destinam-se a identificação de pontos falhos no processo de esterilização com alto rigor técnico. São constituídos por fitas de papel laminadas, impregnadas de reativo químico sem a presença de chumbo e calibrados em conformidade com a norma ISO 11140-1.

Possibilita a leitura dos parâmetros; tempo, temperatura e vapor em ciclo de esterilização. Disponíveis nas versões classe 5 (IQVC5-250: 134°C X 3,5min / 121°C X 20min) e classe 4 (IQVC4-250: 134°C X 3,5min / 121°C X 15min).

Apresentação: Caixa com 250 unidades

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001.



V A P O R

CLICKTEST
INDICADORES BIOLÓGICOS



IBVC24H



IBVC3H5H



IBVF3H



IBVF1H



IBVF20M

Os indicadores Biológicos Clicktest destinam-se a monitoração de ciclos de esterilização em autoclaves a vapor, oferecendo confiabilidade e segurança ao processo de esterilização.

Constituídos por: frasco termoplástico, sistema de ativação em aço inoxidável, esporos de *Geobacillus stearothermophilus*, meio de cultura, e etiqueta adesiva com indicador químico em conformidade com a ISO 11138-1 /11138-3. Não possuem vidro na sua composição, evitando acidentes e assim garantindo total segurança na utilização do produto.

Possuem exclusivo e inovador sistema de ativação onde o usuário consegue ativar o indicador biológico com apenas uma das mãos.

Disponíveis nas versões: Leitura por Fluorescência (**IBVF3H** - 3h, **IBVF1H** - 1h, e **IBVF20M**- 20min) e Leitura Colorimétrica (**IBVQ24H** - 24h e **IBVQ3H5H** - 3/5h)

Apresentação: Caixas com 50 unidades

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001

www.maxximed.com.br

MAXXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queiroz Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
Tel. 455.11.4251-0714

MAXXIMED
Latin America



PLASMA

CLICKTEST
INDICADORES BIOLÓGICOS



IBPC24H



IBPF3H



IBPF30M

Os indicadores Biológicos Clicktest destinam-se a monitoração de ciclos de esterilização em autoclaves a plasma de peróxido de hidrogênio, oferecendo confiabilidade e segurança ao processo de esterilização.

Constituídos por: frasco termoplástico, sistema de ativação em aço inoxidável, esporos de *Geobacillus sthearothermophilus*, meio de cultura, e etiqueta adesiva com indicador químico em conformidade com a ISO 11138-1. Não possuem vidro na sua composição, evitando acidentes e assim garantindo total segurança na utilização do produto.

Possuem exclusivo e inovador sistema de ativação onde o usuário consegue ativar o indicador biológico com apenas uma das mãos.

Disponíveis nas versões: Leitura por Fluorescência (**IBPF3H** - 3h, e **IBPF30M** - 30min) e Leitura Colorimétrica (**IBPC24H** - 24h).

Apresentação: Caixas com 50 unidades

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001

www.maxximed.com.br

MAXXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queiroz Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
tel. 455.11.4251-0714

MAXXIMED
Latin America



E T O

CLICKTEST

INDICADORES BIOLÓGICOS



IBEC48H



IBEF4H

Os indicadores Biológicos Clicktest destinam-se a monitoração de ciclos de esterilização em autoclaves a óxido de etileno, oferecendo confiabilidade e segurança ao processo de esterilização.

Constituídos por: frasco termoplástico, sistema de ativação em aço inoxidável, esporos de *Bacillus Atropheus*, meio de cultura, e etiqueta adesiva com indicador químico em conformidade com a ISO 11138-1. Não possuem vidro na sua composição, evitando acidentes e assim garantindo total segurança na utilização do produto.

Possuem exclusivo e inovador sistema de ativação onde o usuário consegue ativar o indicador biológico com apenas uma das mãos.

Disponíveis nas versões: Leitura por Fluorescência (**IBEF4H** - 4horas) e Leitura Colorimétrica (**IBEC48H** - 48horas).

Apresentação: Caixas com 50 unidades

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001

www.maxximed.com.br

MAXXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queiroz Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
Tel. 455.11.4251-0714

MAXXIMED
Latin America



MAXXIPACK



TDLGM15

MaxxiPack PCD Liberador de Carga

O dispositivo Desafio de Processo (PCD TDLGM15), pacote teste pronto se destina a liberar cargas de esterilização a vapor simulando condição crítica do processo, permite avaliar extração de ar da câmara e penetração do agente esterilizante em carga porosas ou de densidade.

Produto de resultado imediato, muda a cor de rosa para marrom escuro quando o processo se deu de maneira efetiva e sem falhas. Possui indicador químico externo para identificação de produtos já processados.

Adequado para ciclos de esterilização de 134°C X 3,5min e 121°C X 20min. (Integrador Químico Classe 5)

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001.



TDFM1

MaxxiPack PCD 1 Hora / 3 horas

Os dispositivos Desafio de Processo (PCD), pacote teste pronto destinam-se a monitoração de processo esterilização a vapor. Constituído por folhas de papel filtro que simulam barreira para penetração de vapor conforme AAMI, integrador químico Classe 5 multiparamétrico e indicador biológico de leitura por fluorescência.

Possui ampola controle na mesma embalagem da ampola teste, evitando utilização de ampolas de diferentes lotes, invalidando o processo.

Possui indicador químico externo para identificação de produtos já processados.

Adequado para ciclos de esterilização de 134°C X 3,5min e 121°C X 20min. (Integrador Químico Classe 5)



TDFM3

Disponíveis em versões com Indicador Biológico por Florencia **TDFM1 - 1h** e **TDFM3 - 3h**

Isento de registro na ANVISA 185/2001.



MAXXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queiroz Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
Tel. +55 11 4251-0714

Home (<http://mackmedical.com.br/>) / Produtos

/ Monitoramento da Esterilização (<http://mackmedical.com.br/produtos/monitoramento-da-esterilizacao>)

/ Formaldeído (<http://mackmedical.com.br/produtos/monitoramento-da-esterilizacao/formaldeido1>)

Teste Desafio Load Check



Código: 2445

Descrição: Load check BROWNE é um teste desafio para a esterilização em baixa temperatura a Formaldeído, liberador de carga. Sistema de barreira que combinado com indicador químico tipo 4, atua como dispositivo de desafio para liberação de carga, simulando uma condição crítica. Composto de um dispositivo (hélix) em teflon com 1,5m de comprimento e 2,0mm de diâmetro interno e parafuso de fundo cego com nicho para acondicionar um indicador químico. Permite avaliar a efetiva extração de ar e penetração do agente esterilizante (método de Line-Pickerill). Fácil de manusear, arquivar e com resultado imediato.

O resultado do Indicador Químico deve apresentar uma coloração verde, sem nenhum resíduo de sua cor original, azul, após o processamento.

Indicados para as temperaturas: 121°C, 127°C e 134°C.

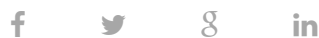
Apresentação: 1 dispositivo desfio (Helix) + 400 unidades de Indicador Químico/caixa

 [Orçamento](http://mackmedical.com.br/contato?produto=teste-desafio-load-check)

 [Voltar](http://mackmedical.com.br/produtos/monitoramento-da-esterilizacao/formaldeido1)

SIGA-NOS

nas redes sociais



NEWSLETTER

Receba novidades



CONTATO

Fale conosco (<http://mackmedical.com.br/contato>)
Representantes (<http://mackmedical.com.br/representantes>)

ÁREA DO CLIENTE

Treinamento (<http://mackmedical.com.br/treinamento>)
Documentos (<http://mackmedical.com.br/documentos>)

Copyright © 2020 Mackmedical

 Tel:
Tel: (11) 2967-0763

 Rua Itaúna, 408 – São Paulo – SP

ATENÇÃO

Verifique seu controle de Formaldeído antes de utilizar o material processado

exclusivo:



Conformidade: ANSI/AAMI/ISO 11140-1.

Loadchek Formaldeído Liberador de Carga

Não Processado / Falha



Processado / OK

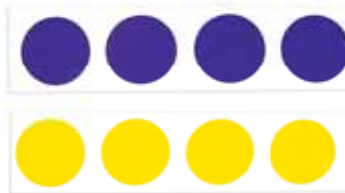
Sistema de barreira que, combinado com Indicadores Químicos, simula uma condição crítica em materiais com Lumen, possibilitando avaliar adequadamente a extração de ar e a penetração eficaz do agente esterilizante. O Loadchek Browne deve ser embalado e acondicionado no ponto de maior dificuldade de circulação do gás na autoclave (centro da carga). Os Indicadores Químicos são autoadesivos e facilitam o registro. Mudança da cor AZUL para VERDE indica ciclo correto.



código 2445-A

Indicador de Processo Spot

Não processado / Falha



Processado / OK

Indicador Químico Classe 1 para uso externo cuja finalidade é diferenciar os itens processados dos não processados. Possui uma face adesiva que facilita sua fixação em pacotes e embalagens. Após o processo de esterilização, sofre alteração da cor AZUL para AMARELO.



código 2402

Indicador Químico

Não processado / Falha



Processado / OK

O Indicador Químico Interno Classe 4 deve ser colocado dentro de cada pacote, contendo os itens a serem esterilizados. A alteração da cor AZUL para VERDE indica um ciclo adequado de esterilização.



código 2401

Loadchek Formaldeído Liberador de Carga

Não Processado / Falha



Processado / OK

Browne

Indicador de Verificação para Vapor

NÃO PROCESSADO



PROCESSADO - ACEITO

Se a barra escura atingir a janela aceito/accept, significa que o Indicador de Verificação para Vapor foi exposto às condições de esterilização apropriadas.



PROCESSADO - FALHO

Se a barra escura não atingir a janela aceito/accept, significa que o Indicador de Verificação para Vapor não foi exposto às condições de esterilização apropriadas.



Não usar o material, pois as condições da esterilização não foram alcançadas.



O Indicador da Browne possui desempenho similar ou superior do Indicador Biológico, com uma margem de segurança do processo de esterilização.

Integra todos os parâmetros críticos do processo de esterilização a vapor

- Tempo
- Temperatura
- Vapor

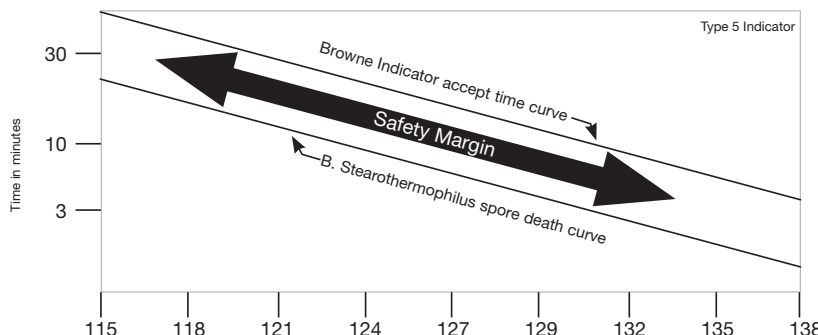
Qualidade e Segurança

- Seguro e atóxico
- De acordo com a ANSI/AMI/ISO 11140-1

Interpretação / Fácil de ler

- Avaliação através do preenchimento da janela (barra de migração) aceito/accept ou falho/reject
- Elimina a necessidade de interpretação de cor

Eficaz em todo processo de esterilização (115°C - 138°C)



Manufactured in the USA for
Albert Browne Ltd
by STERIS Corporation
11457 Melrose St., Franklin Park
Illinois 60131

International Customer Service
+33(0)5 5693 9494
Email: ipt_fr@steris.com
www.steris.com/international

UK Customer Service
+44(0)116 274 9000

As descrições de cores são meramente ilustrativas,
apenas como um guia geral de orientação.

Representantes em todo o Brasil.

Matriz: Rua Itaúna, 408 - Vila Maria - São Paulo/SP - Fone: 55 11 2967-0763

Filial: Av. Caxangá, 205 - Sala 806/807 - Madalena - Recife/PE - Fone: 55 81 3226-7790



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

RESOLUÇÃO DE DIRETORIA COLEGIADA – RDC Nº 185, DE 22 DE OUTUBRO DE 2001(*)

(Publicada em DOU nº 201, de 24 de outubro de 2001)

(Republicada em DOU nº 212, de 6 de novembro de 2001)

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA aprovado pelo Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, em reunião realizada em 10 de outubro de 2001,

considerando a necessidade de atualizar os procedimentos para registro de produtos “correlatos” de que trata a Lei n.º 6.360, de 23 de setembro de 1976, o Decreto n.º 79.094, de 5 de janeiro de 1977 e a Portaria Conjunta SVS/SAS n.º 1, de 23 de janeiro de 1996;

considerando a necessidade de internalizar a Resolução GMC nº 40/00 do Mercosul, que trata do registro de produtos médicos,

adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Aprovar o Regulamento Técnico que consta no anexo desta Resolução, que trata do registro, alteração, revalidação e cancelamento do registro de produtos médicos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA .

Parágrafo único. Outros produtos para saúde, definidos como “correlatos” pela Lei nº 6.360/76 e Decreto nº 79.094/77, equiparam-se aos produtos médicos para fins de aplicação desta Resolução, excetuando-se os reagentes para diagnóstico de uso in-vitro.

Art. 2º O fabricante ou importador de produto médico deve apresentar à ANVISA os documentos para registro, alteração, revalidação ou cancelamento do registro, relacionados nos itens 5,6,9,10 e 11 da Parte 3 do Regulamento anexo a esta Resolução.

§ 1º As seguintes informações, previstas nos documentos referidos neste artigo, além de apresentadas em texto, devem ser entregues em meio eletrônico para disponibilização pela ANVISA em seu “site” na rede mundial de comunicação:

a) Dados do fabricante ou importador e dados do produto, indicados no Formulário contido no Anexo III.A do Regulamento Técnico;

b) Rótulos e instruções de uso, descritos no Anexo III.B do Regulamento Técnico.

~~§ 2º O distribuidor de produto médico que solicitar registro de produto fabricado no Brasil, equipara-se a importador para fins de apresentação da documentação referida neste artigo. (Revogado pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)~~



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

~~Art. 3º O fabricante ou importador de produtos dispensados de registro, que figurem em relações elaboradas pela ANVISA, conforme previsto na Lei nº 6.360/76 e Decreto nº 79.094/77, deve cadastrar seus produtos na Agência, apresentando, além da taxa de vigilância sanitária correspondente, as informações requeridas no § 1º do Art. 2º desta Resolução. (Revogado pela Resolução – RDC nº 40, de 26 de agosto de 2015)~~

~~Parágrafo único. A alteração, revalidação ou cancelamento do cadastro de produto referido neste artigo, deve adotar os mesmos procedimentos previstos nos itens 9, 10, 11 e 13 da Parte 3 do Regulamento anexo a esta Resolução, estando sujeito às disposições das Partes 4 e 5 deste Regulamento. (Revogado pela Resolução – RDC nº 40, de 26 de agosto de 2015)~~

Art. 4º No caso de equipamento médico, o fabricante ou importador deve fixar de forma indelével em local visível na parte externa do equipamento, no mínimo as seguintes informações de rotulagem:

- a) identificação do fabricante (nome ou marca);
- b) identificação do equipamento (nome e modelo comercial);
- c) número de série do equipamento;
- d) número de registro do equipamento na ANVISA.

Art. 5º As petições de registro, isenção, alteração, revalidação ou cancelamento de registro protocoladas na ANVISA até 30 (trinta) dias da data de publicação desta Resolução, estão sujeitas às disposições da Portaria Conjunta SVS/SAS nº 1/96 e Portaria SVS nº 543/97.

Parágrafo único. A petição de revalidação de registro de produto médico protocolada após os 30 (trinta) dias referidos neste artigo, deve adequar as informações do processo original às disposições desta Resolução e às prescrições de regulamento técnico específico para o produto, publicado durante a vigência de seu registro.

Art. 6º Esta Resolução de Diretoria Colegiada entrará em vigor na data de sua publicação.

Art. 7º Fica revogada a Portaria Conjunta SVS/SAS nº 1, de 23 de janeiro de 1996 e a Portaria SVS nº 543, de 29 de outubro de 1997, após 30 (trinta) dias da publicação desta Resolução.

GONZALO VECINA NETO



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

ANEXO

REGULAMENTO TÉCNICO

**REGISTRO, ALTERAÇÃO, REVALIDAÇÃO OU CANCELAMENTO DO
REGISTRO DE PRODUTOS MÉDICOS**

PARTE 1 - Abrangência e Definições

1. As disposições deste documento são aplicáveis aos fabricantes e importadores de produtos médicos.
2. A classificação, os procedimentos e as especificações descritas neste documento, para fins de registro, se aplicam aos produtos médicos e seus acessórios, segundo definido no Anexo I.
3. Para os propósitos deste documento, são adotadas as definições estabelecidas em seu Anexo I.
4. Este documento não é aplicável a produtos médicos usados ou recondicionados.

PARTE 2 - Classificação

1. Os produtos médicos, objeto deste documento, estão enquadrados segundo o risco intrínseco que representam à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos, nas Classes I, II, III ou IV. Para enquadramento do produto médico em uma destas classes, devem ser aplicadas as regras de classificação descritas no Anexo II deste documento.
2. Em caso de dúvida na classificação resultante da aplicação das regras descritas no Anexo II, será atribuição da ANVISA o enquadramento do produto médico.
3. As regras de classificação descritas no Anexo II deste documento, poderão ser atualizadas de acordo com os procedimentos administrativos adotados pela ANVISA, tendo em conta o progresso tecnológico e as informações de eventos adversos ocorridos com o uso ou aplicação do produto médico.

PARTE 3 - Procedimentos para Registro

1. É obrigatório o registro de todos produtos médicos indicados neste documento, exceto aqueles produtos referidos nos itens 2, 3 e 12 seguintes.
2. ~~Estão isentos de registro os produtos médicos submetidos a pesquisa clínica, cumpridas as disposições legais da autoridade sanitária competente para realização desta atividade, estando proibida sua comercialização e/ou uso para outros fins.~~



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

2. Estão isentos de registro os produtos médicos submetidos à pesquisa clínica, cumpridas as disposições legais da autoridade sanitária competente para realização desta atividade, estando proibida sua comercialização e uso para outros fins. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)**

~~3. Estão isentas de registro as novas apresentações constituídas de um conjunto de produtos médicos registrados e em suas embalagens individuais de apresentação íntegras, devendo conter no rótulo e/ou instruções de uso as informações de registro dos produtos médicos correspondentes.~~

3. Estão isentas de registro as novas apresentações constituídas de um conjunto de produtos médicos registrados e em suas embalagens individuais de apresentação íntegras, devendo conter no rótulo e instruções de uso as informações de registro dos produtos médicos correspondentes. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)**

4. A ANVISA concederá o registro para família de produtos médicos.

5. Os fabricantes ou importadores para solicitarem o registro de produtos médicos enquadrados nas classes II, III e IV, devem apresentar à ANVISA, os seguintes documentos:

a) Comprovante de pagamento da taxa de vigilância sanitária correspondente.

b) Informações para identificação do fabricante ou importador e seu produto médico, descritas nos Anexos III.A, III.B e III.C deste documento, declaradas e assinadas pelo responsável legal e pelo responsável técnico.

c) Cópia de autorização do fabricante ou exportador no exterior, para o importador comercializar seu produto médico no País. Quando autorizado pelo exportador, o importador deverá demonstrar a relação comercial entre o exportador e o fabricante.

~~d) Para produtos médicos importados, comprovante de registro ou do certificado de livre comércio ou documento equivalente, outorgado pela autoridade competente de países onde o produto médico é fabricado e/ou comercializado.~~

d) Para produtos médicos importados, comprovante de registro ou do certificado de livre comércio ou documento equivalente, outorgado pela autoridade competente de países onde o produto médico é fabricado ou comercializado. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)**

e) Comprovante de cumprimento das disposições legais determinadas nos regulamentos técnicos, na forma da legislação da ANVISA que regulamenta os produtos médicos.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

6. Os fabricantes ou importadores que solicitarem o registro de produtos médicos enquadrados na classe I, devem apresentar à ANVISA os documentos indicados nos itens 5(a), 5(b) e 5(e).

7. A ANVISA avaliará a documentação apresentada para registro, alteração ou revalidação do registro e se manifestará através de publicação no Diário Oficial da União - DOU.

8. A avaliação da documentação será realizada nos prazos e condições legais previstas na legislação sanitária.

9. Para solicitar a alteração do registro de produto médico, o fabricante ou importador deve apresentar no mínimo o documento requerido no item 5(a), Anexo III.A preenchido e demais documentos exigidos para o registro original do produto, cuja informação foi modificada.

10. Para solicitar a revalidação do registro de produto médico, o fabricante ou importador deve apresentar o documento requerido no item 5(a), assim como o Anexo III.A preenchido. Esta informação deverá ser apresentada no prazo previsto pela legislação sanitária, o que não interromperá a comercialização do produto até o vencimento de seu registro.

11. O fabricante ou importador detentor do registro de produto médico, pode solicitar o cancelamento do registro mediante a apresentação do Anexo III.A preenchido.

12. Está isento de registro o acessório produzido por um fabricante exclusivamente para integrar produto médico de sua fabricação já registrado e cujo relatório técnico (Anexo III.C) do registro deste produto, contenha informações sobre este acessório. Os novos acessórios poderão ser anexados ao registro original, detalhando os fundamentos de seu funcionamento, ação e conteúdo, na forma do item 9 da Parte 3 deste documento.

13. O registro de produtos de saúde terá validade por 5 (cinco) anos, podendo ser revalidado sucessivamente por igual período.

PARTE 4 - Conformidade às Informações

~~1. Qualquer alteração realizada pelo fabricante ou importador nas informações previstas neste regulamento, referidas no item 5 da Parte 3 deste documento, deve ser comunicada à ANVISA dentro de 30 (trinta) dias úteis, na forma do item 9 da Parte 3 deste documento.~~

1. Qualquer modificação realizada pelo fabricante ou importador nas informações previstas neste regulamento, referidas no item 5 da Parte 3 deste documento, deve ser



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

apresentada em até 30 dias para autorização da ANVISA, na forma do item 9 da Parte 3 deste documento. (**Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006**)

2. Toda comunicação ou publicidade do produto médico veiculada no mercado de consumo, deve guardar estrita concordância com as informações apresentadas pelo fabricante ou importador à ANVISA.

PARTE 5 - Sanções Administrativas

1. Como medida de ação sanitária e a vista de razões fundamentadas, a ANVISA suspenderá o registro de produto médico nos casos em que:

- a) for suspensa, por razão de segurança devidamente justificada, a validade de qualquer um dos documentos referidos no item 5 da Parte 3 deste documento;
- b) for comprovado o não cumprimento de qualquer exigência da Parte 4 deste regulamento;
- c) o produto estiver sob investigação pela autoridade sanitária competente, quanto a irregularidade ou defeito do produto ou processo de fabricação, que represente risco à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos, devidamente justificada.

2. A ANVISA cancelará o registro do produto médico nos casos em que:

a) for comprovada a falsidade de informação prestada em qualquer um dos documentos a que se refere o item 5 da Parte 3 deste regulamento, ou for cancelado algum daqueles documentos pela ANVISA;

b) for comprovada pela ANVISA de que o produto ou processo de fabricação pode apresentar risco à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos.

3. A suspensão do registro de produto médico será publicada no Diário Oficial da União - DOU pela ANVISA e será mantida até a solução do problema que ocasionou a sanção e sua anulação será comunicada através do DOU.

4. O cancelamento do registro de produto de saúde será publicado no DOU pela ANVISA.

ANEXO I

DEFINIÇÕES



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

As definições seguintes aplicam-se exclusivamente a este documento, podendo ter significado distinto em outro contexto.

01 - Acessório: Produto fabricado exclusivamente com o propósito de integrar um produto médico, outorgando a esse produto uma função ou característica técnica complementar.

02 - Consumidor: Pessoa física que utiliza um produto médico como destinatário final.

03 ~~Fabricante: Qualquer pessoa que projeta, fabrica, monta ou processa no País um produto médico acabado, incluindo terceiros autorizados para esterilizar, rotular e/ou embalar este produto.~~

03 - Fabricante: Qualquer pessoa que projeta, fabrica, monta ou processa no País um produto médico acabado, incluindo terceiros autorizados para esterilizar, rotular ou embalar este produto. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)**

04 - Família de produtos médicos: Conjunto de produtos médicos, onde cada produto possui as características técnicas descritas nos itens 1.1, 1.2 e 1.3 do Relatório Técnico (Anexo III.C) semelhantes.

05 - Instruções de uso: Manuais, prospectos e outros documentos que acompanham o produto médico, contendo informações técnicas sobre o produto.

06 - Importador: Pessoa jurídica, pública ou privada, que desenvolve atividade de ingressar no País produto médico fabricado fora do mesmo.

07 - Instrumento cirúrgico reutilizável: Instrumento destinado a uso cirúrgico para cortar, furar, serrar, fresar, raspar, grampear, retirar, pinçar ou realizar qualquer outro procedimento similar, sem conexão com qualquer produto médico ativo e que pode ser reutilizado após ser submetido a procedimentos apropriados.

08 - Lote: Quantidade de um produto médico elaborada em um ciclo de fabricação ou esterilização, cuja característica essencial é a homogeneidade.

09 - Operador: Pessoa que desenvolve atividade profissional utilizando um produto médico.

10 - Orifício do corpo: Qualquer abertura natural do corpo humano, incluindo a cavidade ocular ou qualquer abertura artificialmente criada tal como um estoma.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

11 - Pesquisa clínica: Investigação utilizando seres humanos, destinada a verificar o desempenho, segurança e eficácia de um produto para saúde, na forma da legislação sanitária que dispõe sobre esta matéria.

12 - Prazos: Transitório: Até 60 minutos de uso contínuo.

Curto prazo: Até 30 dias de uso contínuo.

Longo prazo: Maior que 30 dias de uso contínuo.

13 - Produto médico: Produto para a saúde, tal como equipamento, aparelho, material, artigo ou sistema de uso ou aplicação médica, odontológica ou laboratorial, destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utiliza meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios.

13.1 - Produto médico ativo: Qualquer produto médico cujo funcionamento depende fonte de energia elétrica ou qualquer outra fonte de potência distinta da gerada pelo corpo humano ou gravidade e que funciona pela conversão desta energia. Não são considerados produtos médicos ativos, os produtos médicos destinados a transmitir energia, substâncias ou outros elementos entre um produto médico ativo e o paciente, sem provocar alteração significativa.

13.2 - Produto médico ativo para diagnóstico: Qualquer produto médico ativo, utilizado isoladamente ou em combinação com outros produtos médicos, destinado a proporcionar informações para a detecção, diagnóstico, monitoração ou tratamento das condições fisiológicas ou de saúde, enfermidades ou deformidades congênitas.

13.3 - Produto médico ativo para terapia: Qualquer produto médico ativo, utilizado isoladamente ou em combinação com outros produtos médicos, destinado a sustentar, modificar, substituir ou restaurar funções ou estruturas biológicas, no contexto de tratamento ou alívio de uma enfermidade, lesão ou deficiência.

13.4 - Produto médico de uso único: Qualquer produto médico destinado a ser usado na prevenção, diagnóstico, terapia, reabilitação ou anticoncepção, utilizável somente uma vez, segundo especificado pelo fabricante.

13.5 - Produto médico implantável: Qualquer produto médico projetado para ser totalmente introduzido no corpo humano ou para substituir uma superfície epitelial ou ocular, por meio de intervenção cirúrgica, e destinado a permanecer no local após a intervenção. Também é considerado um produto médico implantável, qualquer produto médico destinado a ser parcialmente introduzido no corpo humano através de intervenção cirúrgica e permanecer após esta intervenção por longo prazo.



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

13.6 - Produto médico invasivo: Produto médico que penetra total ou parcialmente dentro do corpo humano, seja através de um orifício do corpo ou através da superfície corporal.

13.7 - Produto médico invasivo cirurgicamente: Produto médico invasivo que penetra no interior do corpo humano através da superfície corporal por meio ou no contexto de uma intervenção cirúrgica.

14 - Responsável legal: Pessoa física com poderes suficientes para representar um fabricante ou importador, seja em virtude de caráter societário ou por delegação.

15 - Responsável técnico: Profissional de nível superior, capacitado nas tecnologias que compõem o produto, responsável pelas informações técnicas apresentadas pelo fabricante ou importador e pela qualidade, segurança e eficácia do produto comercializado.

16 - Rótulo: Identificação impressa aplicada diretamente sobre a embalagem do produto médico.

17 - Sistema circulatório central: Inclui os seguintes vasos: artérias pulmonares, aorta ascendente, artérias coronárias, artéria carótida primitiva, artéria corótida interna, artéria carótida externa, artérias cerebrais, tronco braquiocefálico, veias cardíacas, veias pulmonares, veia cava superior e veia cava inferior.

18 - Sistema nervoso central: Inclui o cérebro, cerebelo, bulbo e medula espinal.

ANEXO II

CLASSIFICAÇÃO

I. Aplicação

1. A aplicação das regras de classificação deve ser regida pela finalidade prevista dos produtos médicos.

2. Se um produto médico se destina a ser usado em combinação com outro produto médico, as regras de classificação serão aplicadas a cada um dos produtos médicos separadamente. Os acessórios serão classificados por si mesmos, separadamente dos produtos médicos com os quais são utilizados.

3. Os suportes lógicos (software) que comandam um produto médico ou que tenham influência em seu uso, se enquadrarão automaticamente na mesma classe.

4. Se um produto médico não se destina a ser utilizado exclusiva ou principalmente em uma parte específica do corpo, deverá ser considerado para sua classificação seu uso mais crítico.

5. Se a um mesmo produto médico são aplicáveis várias regras, considerando o desempenho atribuído pelo fabricante, se aplicarão as regras que conduzam a classificação mais elevada.

6. Para fins da aplicação desta classificação de produtos médicos à legislação aprovada anteriormente a este documento, se procederá da seguinte forma :

- a) Classe 1 anterior corresponde à Classe I deste documento;
- b) Classe 2 anterior corresponde à Classe II deste documento;
- c) Classe 3 anterior corresponde às Classes III e IV deste documento.

II. Regras

1. Produtos Médicos Não-Invasivos

Regra 1

Todos produtos médicos não invasivos estão na classe I, exceto aqueles aos quais se aplicam as regras a seguir.

Regra 2

Todos produtos médicos não-invasivos destinados ao armazenamento ou condução de sangue, fluidos ou tecidos corporais, líquidos ou gases destinados a perfusão, administração ou introdução no corpo, estão na Classe II:

a) se puderem ser conectados a um produto médico ativo da Classe II ou de uma Classe superior;

b) se forem destinados a condução, armazenamento ou transporte de sangue ou de outros fluidos corporais ou armazenamento de órgãos, partes de órgãos ou tecidos do corpo;

em todos outros casos pertencem à Classe I.

Regra 3

Todos produtos médicos não-invasivos destinados a modificar a composição química ou biológica do sangue, de outros fluidos corporais ou de outros líquidos



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

destinados a introdução no corpo, estão na Classe III, exceto se o tratamento consiste de filtração, centrifugação ou trocas de gases ou de calor, nestes casos pertencem à Classe II.

Regra 4

Todos produtos médicos não-invasivos que entrem em contato com a pele lesada:

- a) enquadram-se na Classe I se estão destinados a ser usados como barreira mecânica, para compressão ou para absorção de exsudados;
- b) enquadram-se na Classe III se estão destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção;
- c) enquadram-se na Classe II em todos outros casos, incluindo os produtos médicos destinados principalmente a atuar no micro-entorno de uma ferida.

2. Produtos Médicos Invasivos

Regra 5

Todos produtos médicos invasivos aplicáveis aos orifícios do corpo, exceto os produtos médicos invasivos cirurgicamente, que não sejam destinados a conexão com um produto médico ativo:

- a) enquadram-se na Classe I se forem destinados a uso transitório;
- b) enquadram-se na Classe II se forem destinados a uso de curto prazo, exceto se forem usados na cavidade oral até a faringe, no conduto auditivo externo até o tímpano ou na cavidade nasal, nestes casos enquadram-se na Classe I;
- c) enquadram-se na Classe III se forem destinados a uso de longo prazo, exceto se forem usados na cavidade oral até a faringe, no conduto auditivo externo até o tímpano ou na cavidade nasal e não forem absorvíveis pela membrana mucosa, nestes casos enquadram-se na Classe II.

Todos produtos médicos invasivos aplicáveis aos orifícios do corpo, exceto os produtos médicos invasivos cirurgicamente, que se destinem a conexão com um produto médico ativo da Classe II ou de uma Classe superior, enquadram-se na Classe II.

Regra 6

Todos produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso transitório enquadram-se na Classe II, exceto se:



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

- a) se destinarem especificamente ao diagnóstico, monitoração ou correção de disfunção cardíaca ou do sistema circulatório central, através de contato direto com estas partes do corpo, nestes casos enquadram-se na Classe IV;
- b) forem instrumentos cirúrgicos reutilizáveis, nestes casos enquadram-se na Classe I;
- c) se destinarem a fornecer energia na forma de radiações ionizantes, caso em que enquadram-se na Classe III;
- d) se destinarem a exercer efeito biológico ou a ser totalmente ou em grande parte absorvidos, nestes casos pertencem à Classe III;
- e) se destinarem a administração de medicamentos por meio de um sistema de infusão, quando realizado de forma potencialmente perigosa, considerando o modo de aplicação, neste caso enquadram-se na Classe III.

Regra 7

Todos produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso a curto prazo enquadram-se na Classe II, exceto no caso em que se destinem:

- a) especificamente ao diagnóstico, monitoração ou correção de disfunção cardíaca ou do sistema circulatório central, através de contato direto com estas partes do corpo, nestes casos enquadram-se na Classe IV; ou
- b) especificamente a ser utilizados em contato direto com o sistema nervoso central, neste caso enquadram-se na Classe IV; ou
- c) a administrar energia na forma de radiações ionizantes, neste caso enquadram-se na Classe III; ou
- d) a exercer efeito biológico ou a ser totalmente ou em grande parte absorvidos, nestes casos enquadram-se na Classe IV; ou
- e) a sofrer alterações químicas no organismo ou para administrar medicamentos, excluindo-se os produtos médicos destinados a ser colocados dentro dos dentes, neste caso pertencem à Classe III.

Regra 8

Todos produtos médicos implantáveis e os produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso a longo prazo enquadram-se na Classe III, exceto no caso de se destinarem:



**Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA**

- a) a ser colocados nos dentes, neste caso pertencem à Classe II;
- b) a ser utilizados em contato direto com o coração, sistema circulatório central ou sistema nervoso central, neste caso pertencem à Classe IV;
- c) a produzir um efeito biológico ou a ser absorvidos, totalmente ou em grande parte, neste caso pertencem à Classe IV;
- d) a sofrer uma transformação química no corpo ou administrar medicamentos, exceto se forem destinados a ser colocados nos dentes, neste casos pertencem à Classe IV.

3. Regras Adicionais Aplicáveis a Produtos Médicos Ativos

Regra 9

Todos produtos médicos ativos para terapia destinados a administrar ou trocar energia enquadram-se na Classe II, exceto se suas características são tais que possam administrar ou trocar energia com o corpo humano de forma potencialmente perigosa, considerando-se a natureza, a densidade e o local de aplicação da energia, neste caso enquadram-se na Classe III.

Todos produtos ativos destinados a controlar ou monitorar o funcionamento de produtos médicos ativos para terapia enquadrados na Classe III ou destinados a influenciar diretamente no funcionamento destes produtos, enquadram-se na Classe III.

Regra 10

Os produtos médicos ativos para diagnóstico ou monitoração estão na Classe II:

- a) caso se destinem a administrar energia a ser absorvida pelo corpo humano, exceto os produtos médicos cuja função seja iluminar o corpo do paciente no espectro visível;
- b) caso se destinem a produzir imagens “in-vivo” da distribuição de radiofármacos;
- c) caso se destinem ao diagnóstico direto ou a monitoração de processos fisiológicos vitais, a não ser que se destinem especificamente à monitoração de parâmetros fisiológicos vitais, cujas variações possam resultar em risco imediato à vida do paciente, tais como variações no funcionamento cardíaco, da respiração ou da atividade do sistema nervoso central, neste caso pertencem à Classe III.

Os produtos médicos ativos destinados a emitir radiações ionizantes, para fins radiodiagnósticos ou radioterapêuticos, incluindo os produtos destinados a controlar ou



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

monitorar tais produtos médicos ou que influenciam diretamente no funcionamento destes produtos, enquadram-se na Classe III.

Regra 11

Todos produtos médicos ativos destinados a administrar medicamentos, fluidos corporais ou outras substâncias do organismo ou a extraí-los deste, enquadram-se na Classe II, a não ser que isto seja realizado de forma potencialmente perigosa, considerando a natureza das substâncias, a parte do corpo envolvida e o modo de aplicação, neste caso enquadram-se na Classe III.

Regra 12

Todos os demais produtos médicos ativos enquadram-se na Classe I.

4. Regras Especiais

Regra 13

Todos produtos médicos que incorporem como parte integrante uma substância, que utilizada separadamente possa ser considerada um medicamento, e que possa exercer sobre o corpo humano uma ação complementar à destes produtos, enquadram-se na Classe IV.

Regra 14

Todos produtos médicos utilizados na contracepção ou para prevenção da transmissão de doenças sexualmente transmissíveis, enquadram-se na Classe III, a não ser que se trate de produtos médicos implantáveis ou de produtos médicos invasivos destinados a uso de longo prazo, neste caso pertencem à classe IV.

Regra 15

Todos produtos médicos destinados especificamente a desinfectar, limpar, lavar e, se necessário, hidratar lentes de contato, enquadram-se na Classe III.

Todos produtos médicos destinados especificamente a desinfectar outros produtos médicos, enquadram-se na Classe II.

Esta regra não se aplica aos produtos destinados à limpeza de produtos médicos, que não sejam lentes de contato, por meio de ação física.

Regra 16



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Os produtos médicos não-ativos destinados especificamente para o registro de imagens radiográficas para diagnóstico, enquadram-se na Classe II.

Regra 17

Todos produtos médicos que utilizam tecidos de origem animal ou seus derivados tornados inertes, enquadram-se na Classe IV, exceto quando tais produtos estejam destinados unicamente a entrar em contato com a pele intacta.

Regra 18

Não obstante o disposto nas outras regras, as bolsas de sangue enquadram-se na Classe III.

ANEXO III.A

FORMULÁRIO DO FABRICANTE OU IMPORTADOR DE PRODUTOS MÉDICOS

1- Identificação do Processo	
<input type="checkbox"/> 1.1 – Registro do Produto	<input type="checkbox"/> 1.2 – Cadastramento do Produto
<input type="checkbox"/> 1.3 – Alteração	<input type="checkbox"/> 1.4 – Revalidação
<input type="checkbox"/> 1.5 – Cancelamento	
_____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ N° de Registro do Produto no M.S. (nos casos 1.3, 1.4 ou 1.5)	



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

2 – Dados do Fabricante ou Importador			
2.1 – Razão Social	[REDAÇÃO]		
2.2 – Nome Fantasia	[REDAÇÃO]		
2.3 – Endereço	[REDAÇÃO]		
2.4 - Cidade	2.5 – UF	2.6 - CEP	
[REDAÇÃO]	[REDAÇÃO]	[REDAÇÃO]	
2.7 – DDD	2.8 – Telefone	2.9-DDD	2.10 – Fax
[REDAÇÃO]	[REDAÇÃO]	[REDAÇÃO]	[REDAÇÃO]
2.11 – E-mail	[REDAÇÃO]		
2.12 – Autorização de Funcionamento na ANVISA nº.	[REDAÇÃO]		



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

3- Dados do Produto

3.2 – Identificação Comercial do(s) Produto(s)

Nome Comercial do(s) Produto(s)

Modelo Comercial do Produto

3.3 – Classificação de Risco do Produto

|__| Regra de Classificação

|__| Classe de Enquadramento do Produto

3.4 – Origem do Produto

|__| Brasil

|__| Externa

Fabricante

País de Fabricação do Produto

Distribuidor

País de Procedência do Produto

4 – Declaração do Responsável Legal e Responsável Técnico

Declaro que as informações prestadas neste Formulário são verdadeiras, podendo se comprovadas por documentos disponíveis na Empresa

Nome do Responsável Legal_____

Cargo

_____Assinatura do Responsável Legal_____

1



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

____Nome do Responsável Legal_____

____Cargo_____

____Assinatura do Responsável Legal_____
|
|

ANEXO III.B

INFORMAÇÕES DOS RÓTULOS E INSTRUÇÕES DE USO DE PRODUTOS MÉDICOS

1.Requisitos Gerais

1.1. As informações que constam no rótulo e nas instruções de uso devem estar escritas no idioma português.

1.2. Todos os produtos médicos devem incluir em suas embalagens as instruções de uso. Excepcionalmente, estas instruções podem não estar incluídas nas embalagens dos produtos enquadrados nas Classes I e II, desde que a segurança de uso destes produtos possa ser garantida sem tais instruções.

1.3. ~~As informações necessárias para o uso correto e seguro do produto médico devem figurar, sempre que possível e adequado, no próprio produto e/ou no rótulo de sua embalagem individual, ou, na inviabilidade disto, no rótulo de sua embalagem comercial. Se não for possível embalar individualmente cada unidade, estas informações devem constar nas instruções de uso que acompanham um ou mais produtos médicos.~~

1.3. As informações necessárias para o uso correto e seguro do produto médico devem figurar, sempre que possível e adequado, no próprio produto ou no rótulo de sua embalagem individual, ou, na inviabilidade disto, no rótulo de sua embalagem comercial. Se não for possível embalar individualmente cada unidade, estas informações devem constar nas instruções de uso que acompanham um ou mais produtos médicos.
(Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)

1.4. ~~Quando apropriado, as informações podem ser apresentadas sob a forma de símbolos e/ou cores. Os símbolos e cores de identificação utilizados, devem estar em conformidade com os regulamentos ou normas técnicas. Caso não existam regulamentos ou normas, os símbolos e cores devem estar descritos na documentação que acompanha o produto médico.~~



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

1.4. Quando apropriado, as informações podem ser apresentadas sob a forma de símbolos ou cores. Os símbolos e as cores de identificação utilizadas devem estar em conformidade com os regulamentos ou normas técnicas. Caso não existam regulamentos ou normas, os símbolos e cores devem estar descritos na documentação que acompanha o produto médico. **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)**

1.5. Se em um regulamento técnico específico de um produto médico houver necessidade de informações complementares devido à especificidade do produto, estas devem ser incorporadas ao rótulo ou às instruções de uso, conforme aplicável.

2. Rótulos

O modelo do rótulo deve conter as seguintes informações:

2.1 A razão social e endereço do fabricante e do importador, conforme o caso.

2.2 As informações estritamente necessárias para que o usuário possa identificar o produto médico e o conteúdo de sua embalagem;

2.3 Quando aplicável, a palavra “Estéril”;

2.4 O código do lote, precedido da palavra “Lote”, ou o número de série, conforme o caso;

2.5 Conforme aplicável, data de fabricação e prazo de validade ou data antes da qual deverá ser utilizado o produto médico, para se ter plena segurança;

2.6 Quando aplicável, a indicação de que o produto médico é de uso único;

~~2.7 As condições especiais de armazenamento, conservação e/ou manipulação do produto médico;~~

2.7 As condições especiais de armazenamento, conservação e manipulação do produto médico; **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)**

2.8 As instruções para uso do produto médico;

~~2.9 Todas as advertências e/ou precauções a serem adotadas;~~

2.9 Todas as advertências e precauções a serem adotadas; **(Redação dada pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)**

2.10 Quando aplicável, o método de esterilização;



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

2.11 Nome do responsável técnico legalmente habilitado para a função;

2.12 Número de registro do produto médico, precedido da sigla de identificação da ANVISA.

3. Instruções de Uso

O modelo das instruções de uso deve conter as seguintes informações, conforme aplicáveis:

3.1 As informações indicadas no item 2 deste anexo (rótulo), exceto as constantes nas alíneas 2.4 e 2.5;

3.2 O desempenho previsto nos Requisitos Gerais da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos Médicos, bem como quaisquer eventuais efeitos secundários indesejáveis;

3.3 Caso um produto médico deva ser instalado ou conectado a outros produtos para funcionar de acordo com a finalidade prevista, devem ser fornecidas informações suficientemente detalhadas sobre suas características para identificar os produtos que podem ser utilizados com este produto, para que se obtenha uma combinação segura;

3.4 Todas as informações que possibilitem comprovar se um produto médico encontra-se bem instalado e pode funcionar corretamente e em completa segurança, assim como as informações relativas à natureza e freqüência das operações de manutenção e calibração a serem realizadas de forma a garantir o permanente bom funcionamento e a segurança do produto;

3.5 Informações úteis para evitar determinados riscos decorrentes da implantação de produto médico;

3.6 Informações relativas aos riscos de interferência recíproca decorrentes da presença do produto médico em investigações ou tratamentos específicos;

3.7 As instruções necessárias em caso de dano da embalagem protetora da esterilidade de um produto médico esterilizado, e, quando aplicável, a indicação dos métodos adequados de reesterilização;

3.8 Caso o produto médico seja reutilizável, informações sobre os procedimentos apropriados para reutilização, incluindo a limpeza, desinfecção, acondicionamento e, conforme o caso, o método de esterilização, se o produto tiver de ser reesterilizado, bem como quaisquer restrições quanto ao número possível de reutilizações.

Caso o produto médico deva ser esterilizado antes de seu uso, as instruções relativas à limpeza e esterilização devem estar formuladas de forma que, se forem

corretamente executadas, o produto satisfaça os requisitos previstos nos Requisitos Gerais da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos Médicos;

3.9 Informação sobre tratamento ou procedimento adicional que deva ser realizado antes de se utilizar o produto médico (por exemplo, esterilização ou montagem final, entre outros).

3.10 Caso um produto médico emita radiações para fins médicos, as informações relativas à natureza, tipo, intensidade e distribuição das referidas radiações, devem ser descritas.

As instruções de uso devem incluir informações que permitam ao pessoal médico informar ao paciente sobre as contra-indicações e as precauções a tomar. Essas informações devem conter, especificamente:

3.11 As precauções a adotar em caso de alteração do funcionamento do produto médico;

3.12 As precauções a adotar referentes à exposição, em condições ambientais razoavelmente previsíveis, a campos magnéticos, a influências elétricas externas, a descargas eletrostáticas, à pressão ou às variações de pressão, à aceleração e a fontes térmicas de ignição, entre outras;

3.13 Informações adequadas sobre o(s) medicamento(s) que o produto médico se destina a administrar, incluindo quaisquer restrições na escolha dessas substâncias;

3.14 As precauções a adotar caso o produto médico apresente um risco imprevisível específico associado à sua eliminação;

3.15 Os medicamentos incorporados ao produto médico como parte integrante deste, conforme o item 7.3 da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos de Saúde;

3.16 O nível de precisão atribuído aos produtos médicos de medição.

ANEXO III.C

RELATÓRIO TÉCNICO

1. O relatório técnico deve conter as seguintes informações:



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

1.1. Descrição detalhada do produto médico, incluindo os fundamentos de seu funcionamento e sua ação, seu conteúdo ou composição, quando aplicável, assim como relação dos acessórios destinados a integrar o produto;

1.2. Indicação, finalidade ou uso a que se destina o produto médico, segundo indicado pelo fabricante;

1.3. Precauções, restrições, advertências, cuidados especiais e esclarecimentos sobre o uso do produto médico, assim como seu armazenamento e transporte;

1.4. Formas de apresentação do produto médico;

1.5. Diagrama de fluxo contendo as etapas do processo de fabricação do produto médico com uma descrição resumida de cada etapa do processo, até a obtenção do produto acabado;

1.6. Descrição da eficácia e segurança do produto médico, em conformidade com a regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Eficácia e Segurança de Produtos Médicos. No caso desta descrição não comprovar a eficácia e segurança do produto, a ANVISA solicitará pesquisa clínica do produto.

2. No caso de registro de produto médico enquadrado na Classe I, o Relatório Técnico deve conter as informações previstas do item 1.1 a 1.4 deste Anexo.

3. Os responsáveis legal e técnico do estabelecimento assumem a responsabilidade pelas informações apresentadas neste Relatório Técnico, devendo apor seus nomes, cargo ou registro profissional e assinaturas. **(Incluído pela Resolução – RDC nº 207, de 17 de novembro de 2006)**

(*) Republicada por ter saído com incorreção no original, no D.O.U. nº 204, de 24-10-2001, Seção 1, pág. 54.

RESOLUÇÃO - RDC Nº 15, DE 15 DE MARÇO DE 2012

Dispõe sobre requisitos de boas práticas para o processamento de produtos para saúde e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da [Agência Nacional de Vigilância Sanitária](#), no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 13 de março de 2012, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece os requisitos de boas práticas para o processamento de produtos para saúde, nos termos desta Resolução.

CAPÍTULO I DAS DISPOSIÇÕES INICIAIS

Seção I

Objetivo

Art. 2º Este Regulamento tem o objetivo de estabelecer os requisitos de boas práticas para o funcionamento dos serviços que realizam o processamento de produtos para a saúde visando à segurança do paciente e dos profissionais envolvidos.

Seção II

Abrangência

Art. 3º Este Regulamento se aplica aos Centros de Material e Esterilização - CME dos serviços de saúde públicos e privados, civis e militares, e às empresas processadoras envolvidas no processamento de produtos para saúde.

Parágrafo único. Excluem-se do escopo desse regulamento o processamento de produtos para saúde realizados em consultórios odontológicos, consultórios individualizados e não vinculados a serviços de saúde, unidades de processamento de endoscópios, serviços de terapia renal substitutiva, serviços de assistência veterinária. Seção III

Definições

Art. 4º Para efeito deste Regulamento Técnico são adotadas as seguintes definições:

I - barreira técnica: conjunto de medidas comportamentais dos profissionais de saúde visando à

prevenção de contaminação cruzada entre o ambiente sujo e o ambiente limpo, na ausência de barreiras físicas;

II - carga de maior desafio: carga utilizada na qualificação de desempenho dos equipamentos, cujo desafio represente o pior cenário na rotina do serviço;

III - centro de material e esterilização - CME: unidade funcional destinada ao processamento de produtos para saúde dos serviços de saúde;

IV - centro de material e esterilização de funcionamento centralizado: unidade de processamento de produtos para saúde que atende a mais de um serviço de saúde do mesmo gestor;

V - consultório individualizado: serviço de atendimento individualizado funcionalmente independente de um serviço de saúde;

VI - controle de qualidade do processamento dos produtos para saúde: avaliação sistemática e documentada da estrutura e do processo de trabalho e avaliação dos resultados de todas as etapas do processamento de produtos para saúde;

VII - data limite de uso do produto esterilizado: prazo estabelecido em cada instituição, baseado em um plano de avaliação da integridade das embalagens, fundamentado na resistência das embalagens, eventos relacionados ao seu manuseio (estocagem em gavetas, empilhamento de pacotes, dobras das embalagens), condições de umidade e temperatura, segurança da selagem e rotatividade do estoque armazenado;

VIII - desinfecção de alto nível: processo físico ou químico que destrói a maioria dos microrganismos de artigos semicríticos, inclusive micobactérias e fungos, exceto um número elevado de esporos bacterianos;

IX - desinfecção de nível intermediário: processo físico ou químico que destrói microrganismos patogênicos na forma vegetativa, micobactérias, a maioria dos vírus e dos fungos, de objetos inanimados e superfícies;

X - detergentes: produto destinado a limpeza de artigos e superfícies por meio da diminuição da tensão superficial, composto por grupo de substâncias sintéticas, orgânicas, líquidas ou pós solúveis em água que contêm agentes umectantes e emulsificantes que suspendem a sujidade e evitam a formação de compostos insolúveis ou espuma no instrumento ou na superfície;

XI - embalagem para esterilização de produtos para saúde: invólucro que permite a entrada e saída do ar e do agente esterilizante e impede a entrada de microorganismos;

XII - lavadora ultrassônica: equipamento automatizado de limpeza que utiliza o princípio da cavitação, em que ondas de energia acústica propagadas em solução aquosa rompem os elos que fixam a partícula de sujidade à superfície do produto;

XIII - limpeza: remoção de sujidades orgânicas e inorgânicas, redução da carga microbiana presente nos produtos para saúde, utilizando água, detergentes, produtos e acessórios de limpeza, por meio de ação mecânica (manual ou automatizada), atuando em superfícies internas (lúmen) e externas, de

forma a tornar o produto seguro para manuseio e preparado para desinfecção ou esterilização;

XIV - pré-limpeza: remoção da sujidade visível presente nos produtos para saúde;

XV - produtos para saúde críticos: são produtos para a saúde utilizados em procedimentos invasivos com penetração de pele e mucosas adjacentes, tecidos subepiteliais, e sistema vascular, incluindo também todos os produtos para saúde que estejam diretamente conectados com esses sistemas;

XVI - produtos para saúde semi-críticos: produtos que entram em contato com pele não íntegra ou mucosas íntegras colonizadas;

XVII - produtos para saúde não-críticos: produtos que entram em contato com pele íntegra ou não entram em contato com o paciente;

XVIII - produtos para saúde passíveis de processamento: produto para saúde fabricado a partir de matérias primas e conformação estrutural, que permitem repetidos processos de limpeza, preparo e desinfecção ou esterilização, até que percam a sua eficácia e funcionalidade;

XIX - produto para saúde crítico de conformação complexa: produtos para saúde que possuam lúmen inferior a cinco milímetros ou com fundo cego, espaços internos inacessíveis para a fricção direta, reentrâncias ou válvulas;

XX - produto para saúde de conformação não complexa: produtos para saúde cujas superfícies internas e externas podem ser atingidas por escovação durante o processo de limpeza e tenham diâmetros superiores a cinco milímetros nas estruturas tubulares;

XXI - processamento de produto para saúde: conjunto de ações relacionadas à pré-limpeza, recepção, limpeza, secagem, avaliação da integridade e da funcionalidade, preparo, desinfecção ou esterilização, armazenamento e distribuição para as unidades consumidoras;

XXII - qualificação da instalação: evidência documentada, fornecida pelo fabricante ou distribuidor, de que o equipamento foi entregue e instalado de acordo com as suas especificações;

XXIII - qualificação de operação: evidência documentada, fornecida pelo fabricante ou distribuidor, de que o equipamento, após a qualificação da instalação, opera dentro dos parâmetros originais de fabricação;

XXIV - qualificação de desempenho: evidência documentada de que o equipamento, após as qualificações de instalação e operação, apresenta desempenho consistente por no mínimo 03 ciclos sucessivos do processo, com parâmetros idênticos, utilizando-se pelo menos a carga de maior desafio, determinada pelo serviço de saúde; XXV - rastreabilidade: capacidade de traçar o histórico do processamento do produto para saúde e da sua utilização por meio de informações previamente registradas;

XXVI - resíduos de serviços de saúde: são todos aqueles resultantes de atividades exercidas nos serviços de saúde, públicos ou privados, que por suas características, necessitam de processos diferenciados em seu manejo, exigindo ou não tratamento prévio à sua disposição final;

XXVII - representante legal: pessoa física investida de poderes legais para praticar atos em nome

da pessoa jurídica;

XXVIII - responsável técnico - RT: profissional de nível superior legalmente habilitado, que assume perante a vigilância sanitária a responsabilidade técnica pelo serviço de saúde ou pela empresa processadora, conforme legislação vigente;

XXIX - unidades satélites: são unidades dos serviços de saúde que realizam uma ou mais etapas do processamento de produtos para saúde, localizadas fora da estrutura física do CME e subordinadas a este em relação aos procedimentos operacionais.

CAPÍTULO II
DAS BOAS PRÁTICAS PARA O PROCESSAMENTO DE
PRODUTOS PARA SAÚDE
Seção I
Condições Organizacionais

Art. 5º Para cumprimento desta resolução os CME passam a ser classificados em CME Classe I e CME Classe II.

§ 1º O CME Classe I é aquele que realiza o processamento de produtos para a saúde não-críticos, semicríticos e críticos de conformação não complexa, passíveis de processamento.

§ 2º O CME Classe II é aquele que realiza o processamento de produtos para a saúde não-críticos, semicríticos e críticos de conformação complexa e não complexa, passíveis de processamento.

§ 3º O CME só pode processar produtos compatíveis com a sua capacidade técnica operacional e conforme a sua classificação.

§ 4º Quando não especificada a classificação, as determinações desta resolução se aplicam aos dois tipos de CME e às empresas processadoras.

Art. 6º A responsabilidade pelo processamento dos produtos no serviço de saúde é do Responsável Técnico.

Art. 7º A responsabilidade pelo processamento dos produtos na empresa processadora é do Representante Legal.

Art. 8º O serviço de saúde que realize mais de quinhentas cirurgias/mês, excluindo partos, deve constituir um Comitê de Processamento de Produtos para Saúde - CPPS, composto minimamente, por um representante:

- I - da diretoria do serviço de saúde;**
- II - responsável pelo CME;**
- III - do serviço de enfermagem;**
- IV - da equipe médica;**
- V - da CCIH (Comissão de Controle de Infecção Hospitalar).**

Art. 9º O CME e as empresas processadoras só podem processar produtos para saúde regularizados junto à Anvisa.

Art. 10 No CME e na empresa processadora destinadas à assistência humana é proibido processar produtos para saúde oriundos de procedimentos realizados em animais, incluindo cirurgias experimentais.

Art. 11 Produtos para saúde classificados como críticos devem ser submetidos ao processo de esterilização, após a limpeza e demais etapas do processo.

Art. 12 Produtos para saúde classificados como semicríticos devem ser submetidos, no mínimo, ao processo de desinfecção de alto nível, após a limpeza.

Parágrafo único. Produtos para saúde semicríticos utilizados na assistência ventilatória, anestesia e inaloterapia devem ser submetidos à limpeza e, no mínimo, à desinfecção de nível intermediário, com produtos saneantes em conformidade com a normatização sanitária, ou por processo físico de termodesinfecção, antes da utilização em outro paciente;

Art. 13 - Produtos para saúde utilizados na assistência ventilatória e inaloterapia, não poderão ser submetidos à desinfecção por métodos de imersão química líquida com a utilização de saneantes a base de aldeídos.

Art. 14 Produtos para saúde classificados como não-críticos devem ser submetidos, no mínimo, ao processo de limpeza.

Art. 15 O processamento de produtos devem seguir um fluxo direcionado sempre da área suja para a área limpa.

Art. 16 O processamento dos produtos para saúde pode ser terceirizado para empresa processadora desde que esta esteja regularizada junto aos órgãos sanitários.

Parágrafo único. A terceirização do processamento dos produtos para saúde do serviço de saúde deve ser formalizada mediante contrato de prestação de serviço.

Art. 17 O Serviço de Saúde é co-responsável pela segurança do processamento dos produtos para saúde, realizado por empresas processadoras por ele contratada.

Parágrafo único. O serviço de saúde responde solidariamente por eventuais danos ao paciente causados pela empresa processadora contratada, no que se refere às atividades relacionadas ao processamento dos produtos para saúde.

Art. 18 Os produtos para saúde devem ser encaminhados para processamento na empresa processadora após serem submetidos à pré-limpeza no serviço de saúde, conforme Procedimento Operacional Padrão (POP), definido em conjunto pela empresa e o serviço de saúde contratante.

Art. 19 A empresa processadora deve realizar todas as fases do processamento incluindo limpeza, inspeção, preparo e acondicionamento, esterilização, armazenamento e devolução para o serviço de saúde.

Art. 20 Os produtos para saúde recebidos pela empresa processadora e que não forem aceitos para o processamento devem ser listados com a indicação do motivo da não aceitação e devolvidos para o serviço de saúde de origem.

Art. 21 A limpeza, preparo, desinfecção ou esterilização, armazenamento e distribuição de

produtos para saúde devem ser realizados pelo CME do serviço de saúde e suas unidades satélites ou por empresa processadora.

Parágrafo único. O processamento de produtos para saúde não críticos pode ser realizado em outras unidades do serviço de saúde desde que de acordo com Procedimento Operacional Padronizado - POP definido pelo CME.

Art. 22 Todos os produtos para saúde que não pertençam ao serviço e que necessitem de processamento antes da sua utilização devem obedecer às determinações do CME.

Art. 23 O Comitê de Processamento do serviço de saúde poderá definir critérios de aceitabilidade de produtos para saúde, não pertencentes ao serviço, esterilizados em empresas processadoras quando a tecnologia necessária para a esterilização do produto não estiver disponível na CME do serviço de saúde.

Art. 24 Cada etapa do processamento do instrumental cirúrgico e dos produtos para saúde deve seguir Procedimento Operacional Padrão - POP elaborado com base em referencial científico atualizado e normatização pertinente.

Parágrafo único. O POP deve ser amplamente divulgado e estar disponível para consulta.

Art. 25 No CME Classe II e na empresa processadora o processo de esterilização deve estar documentado de forma a garantir a rastreabilidade de cada lote processado.

Art. 26 O CME e a empresa processadora devem dispor de um sistema de informação manual ou automatizado com registro do monitoramento e controle das etapas de limpeza e desinfecção ou esterilização constante nesta resolução, bem como da manutenção e monitoramento dos equipamentos.

Parágrafo único. Os registros devem ser arquivados, de forma a garantir a sua rastreabilidade, em conformidade com o estabelecido em legislação específica ou, na ausência desta, por um prazo mínimo de cinco anos, para efeitos de inspeção sanitária.

Seção II **Recursos Humanos**

Art. 27 Todas as etapas do processamento de produtos para saúde devem ser realizadas por profissionais para os quais estas atividades estejam regulamentadas pelos seus conselhos de classe.

Art. 28 O CME e a empresa processadora devem possuir um Profissional Responsável de nível superior, para a coordenação de todas as atividades relacionadas ao processamento de produtos para a saúde, de acordo com competências profissionais definidas em legislação específica.

Parágrafo único. O responsável pelo CME Classe II deve atuar exclusivamente nesta unidade durante sua jornada de trabalho.

Art. 29 Os profissionais da CME e da empresa processadora devem receber capacitação específica e periódica nos seguintes temas:

I - classificação de produtos para saúde;

II - conceitos básicos de microbiologia;

- III - transporte dos produtos contaminados;
- IV - processo de limpeza, desinfecção, preparo, inspeção, acondicionamento, embalagens, esterilização, funcionamento dos equipamentos existentes;
- V - monitoramento de processos por indicadores químicos,biológicos e físicos;
- VI - rastreabilidade, armazenamento e distribuição dos produtos para saúde;
- VII - manutenção da esterilidade do produto.

Subseção I

Da Segurança e Saúde no Trabalho

Art. 30 O trabalhador do CME e da empresa processadora deve utilizar vestimenta privativa, touca e calçado fechado em todas as áreas técnicas e restritas.

Art. 31 O trabalhador do CME e da empresa processadora deve utilizar os seguintes Equipamentos de Proteção Individual (EPI) de acordo com a sala/área, conforme anexo desta resolução.

§ 1º Para a descarga de secadoras e termodesinfetadoras e carga e descarga de autoclaves é obrigatória a utilização de luvas de proteção térmica impermeável.

§ 2º Na sala de recepção e limpeza, o protetor facial pode substituir o uso de máscara e óculos.

§ 3º Quando não especificado, o equipamento de proteção deve ser compatível com o risco inerente à atividade.

Art. 32 Os trabalhadores não devem deixar o local de trabalho com os equipamentos de proteção individual e as vestimentas utilizadas em suas atividades.

Subseção II Das Atribuições

Art. 33 Compete ao Responsável Técnico do serviço de saúde e ao Responsável Legal da empresa processadora:

- I - Garantir a implementação das normas de processamento de produtos para saúde;
- II - Prever e prover os recursos humanos e materiais necessários ao funcionamento da unidade e ao cumprimento das disposições desta resolução;
- III - Garantir que todas as atribuições e responsabilidades profissionais estejam formalmente designadas, descritas, divulgadas e compreendidas pelos envolvidos nas atividades de processamento de produtos para saúde;
- IV - Prover meios para garantir a rastreabilidade das etapas do processamento de produtos para saúde.

Parágrafo Único. O Responsável Técnico do serviço de saúde deve ainda qualificar a empresa terceirizada de processamento de produtos para saúde.

Art. 34 Compete ao Profissional Responsável pelo CME do serviço de saúde:

- I - Coordenar todas as atividades relacionadas ao processamento de produtos para saúde;
- II - Avaliar as etapas dos processos de trabalho para fins de qualificação da empresa processadora, quando existir terceirização do processamento;
- III - Definir o prazo para recebimento pelo CME dos produtos para saúde que necessitem de processamento antes da sua utilização e que não pertençam ao serviço de saúde;
- IV - Participar do processo de capacitação, educação continuada e avaliação do desempenho dos profissionais que atuam no CME;
- V - Propor os indicadores de controle de qualidade do processamento dos produtos sob sua responsabilidade;
- VI - Contribuir com as ações de programas de prevenção e controle de eventos adversos em serviços de saúde, incluindo o controle de infecção;
- VII - Participar do dimensionamento de pessoal e da definição da qualificação dos profissionais para atuação no CME;
- VIII - Orientar as unidades usuárias dos produtos para saúde processados pelo CME quanto, ao transporte e armazenamento destes produtos;
- IX - Avaliar a empresa terceirizada segundo os critérios estabelecidos pelo Comitê de Processamento de Produtos para Saúde.

Art. 35 Compete ao Responsável Técnico da empresa processadora:

- I - Coordenar todas as atividades relacionadas ao processamento de produtos para saúde;
- II - Prover a capacitação dos profissionais que atuam na Empresa Processadora;
- III - Realizar o controle de qualidade do processamento dos produtos sob sua responsabilidade, por meio de indicadores;
- IV - Participar da aquisição dos equipamentos e insumos destinados ao processamento;
- V - Participar da definição do dimensionamento e da qualificação dos profissionais para atuação na Empresa Processadora;
- VI - Buscar contínua atualização das inovações tecnológicas relacionadas às todas as etapas do processamento de produtos para saúde;
- VII - Definir os indicadores para o controle de qualidade do processamento dos produtos sob sua responsabilidade.

Art. 36 O Comitê de Processamento de Produtos para Saúde tem por atribuições:

- I - Definir os produtos para saúde a serem processados no CME ou que devem ser encaminhados a serviços terceirizados contratados;
- II - Participar da especificação para a aquisição de produtos para saúde, equipamentos e insumos a serem utilizados no processamento de produtos para saúde;
- III - Participar da especificação para a aquisição de produtos para saúde a serem processados pelo CME;

IV - Estabelecer critérios de avaliação das empresas processadoras terceirizadas, para a contratação desses serviços e proceder a sua avaliação sempre que julgar necessário;

V - Analisar e aprovar os indicadores para o controle de qualidade do processamento dos produtos propostos pelo responsável pelo CME;

VI - Manter registros das reuniões realizadas e decisões tomadas.

Parágrafo único. Quando o serviço de saúde não se enquadrar na condição estabelecida no caput do Art. 8º as competências do comitê de processamento ficam atribuídas ao Profissional Responsável pelo CME.

Seção III Dos Equipamentos

Art. 37 Deve ser realizada qualificação de instalação, qualificação de operação e qualificação de desempenho, para os equipamentos utilizados na limpeza automatizada e na esterilização de produtos para saúde, com periodicidade mínima anual.

Parágrafo único. Sempre que a carga de esterilização apresenta desafios superiores àquela utilizada na qualificação de desempenho, esta qualificação deve ser refeita.

Art. 38 As leitoras de indicadores biológicos e as seladoras térmicas devem ser calibradas, no mínimo, anualmente.

Art. 39 A qualificação térmica e a calibração dos instrumentos de controle e medição dos equipamentos de esterilização a vapor e termodesinfecção e as requalificações de operação devem ser realizadas por laboratório capacitado, com periodicidade mínima anual.

Art. 40 Na manutenção dos equipamentos, as informações resultantes das intervenções técnicas realizadas devem ser arquivadas para cada equipamento, contendo, no mínimo:

I - Data da intervenção;

II - Identificação do equipamento;

III - Local de instalação;

IV - Descrição do problema detectado e nome do responsável pela identificação do problema;

V - Descrição do serviço realizado, incluindo informações sobre as peças trocadas;

VI - Resultados da avaliação dos parâmetros físicos realizados após a intervenção e complementados com indicadores químicos e biológicos, quando indicado;

VII - Nome do profissional que acompanhou a intervenção e do técnico que executou o procedimento.

Parágrafo único. O prazo de arquivamento para o registro histórico dos equipamentos de saúde deve ser contado a partir da desativação ou transferência definitiva do equipamento de saúde do serviço.

Art. 41 Todos os equipamentos de limpeza automatizada e esterilização devem ter seu processo requalificado após mudança de local de instalação, mau funcionamento, reparos em partes do equipamento ou suspeita de falhas no processo de esterilização.

Parágrafo único. Na requalificação dos equipamentos de esterilização deve-se incluir o uso de indicadores biológicos e químicos.

Art. 42 A área de monitoramento da esterilização de produtos para saúde deve dispor de incubadoras de indicadores biológicos.

Art. 43 Os demais equipamentos utilizados devem ser monitorados de acordo com normas específicas e orientações do fabricante.

Seção IV Da Infra-Estrutura

Art. 44 O CME Classe I deve possuir, minimamente, os seguintes ambientes:

I - Área de recepção e limpeza (setor sujo);

II - Área de preparo e esterilização (setor limpo);

III - Sala de desinfecção química, quando aplicável (setor limpo);

IV - Área de monitoramento do processo de esterilização (setor limpo); e

V - Área de armazenamento e distribuição de materiais esterilizados (setor limpo).

Art. 45 O dimensionamento das áreas do CME Classe I deve ser efetuado em função da demanda e dos métodos de processamento utilizados.

Art. 46 O CME Classe I deve possuir, no mínimo, barreira técnica entre o setor sujo e os setores limpos.

Art. 47 O CME Classe II e a empresa processadora devem possuir, minimamente, os seguintes ambientes:

I - Sala de recepção e limpeza (setor sujo);

II - Sala de preparo e esterilização (setor limpo);

III - Sala de desinfecção química, quando aplicável (setor limpo);

IV - Área de monitoramento do processo de esterilização (setor limpo); e

V - Sala de armazenamento e distribuição de materiais esterilizados (setor limpo).

Parágrafo único. A empresa processadora não poderá utilizar a desinfecção química líquida por imersão como processo de desinfecção.

Art. 48 Para o CME Classe II e na empresa processadora é obrigatória a separação física da área de recepção e limpeza dos produtos para saúde das demais áreas.

Art. 49 A área para recepção dos produtos para saúde do CME Classe II deve estar localizada dentro da sala de recepção e limpeza.

§ 1º Essa área deve dispor de pelo menos uma bancada com dimensões que permitam a conferência dos materiais de forma a garantir a segurança do processo.

§ 2º Deve possuir ainda recipientes para descarte de materiais perfurocortantes e de resíduo biológico.

Art. 50 No CME Classe II, que recebe para processamento instrumental cirúrgico e produtos

consignados, deve existir uma área exclusiva, dimensionada de acordo com o volume de trabalho desenvolvido, para recepção, conferência e devolução destes.

Parágrafo único. Essa área deve dispor de uma bancada com dimensões que permitam a conferência dos materiais de forma a garantir a segurança do processo.

Art. 51 Os equipamentos destinados à limpeza automatizada devem ser instalados em área que não obstrua a circulação da sala de recepção e limpeza, obedecendo às especificações técnicas do fabricante.

Art. 52 O sistema de climatização da área de limpeza do CME Classe II e da empresa processadora devem atender além do disposto nas normatizações pertinentes, os seguintes itens: I - Manter temperatura ambiente entre 18° e 22° C;

II - Garantir vazão mínima de ar total de 18,00 m³/h/m²;

III - Manter um diferencial de pressão negativo entre os ambientes adjacentes, com pressão diferencial mínima de 2,5 Pa; e

IV - Prover exaustão forçada de todo ar da sala com descarga para o exterior da edificação.

Parágrafo único. O ar de reposição pode ser proveniente dos ambientes vizinhos.

Art. 53 A sala de preparo e esterilização do CME Classe II e da empresa processadora devem dispor de:

I - Equipamento para transporte com rodízio, em quantitativo de acordo com o volume de trabalho;

II - Secadora de produtos para saúde e pistolas de ar comprimido medicinal, gás inerte ou ar filtrado, seco e isento de óleo;

III - Seladoras de embalagens; e

IV - Estações de trabalho e cadeiras ou bancos ergonômicos com altura regulável.

Art. 54 O sistema de climatização da sala de preparo e esterilização do CME Classe II e da empresa processadora devem atender além do disposto nas normatizações pertinentes, os seguintes itens:

I - Manter temperatura ambiente entre 20 e 24° C;

II - Garantir vazão mínima de ar total de 18,00 m³/h/m²;

III - Manter um diferencial de pressão positivo entre os ambientes adjacentes, com pressão diferencial mínima de 2,5 Pa.

Art. 55 A sala de desinfecção química deve conter bancada com uma cuba para limpeza e uma cuba para enxágue com profundidade e dimensionamento que permitam a imersão completa do produto ou equipamento, mantendo distanciamento mínimo entre as cubas de forma a não permitir a transferência accidental de líquidos.

Art. 56 O sistema de climatização da sala de desinfecção química deve atender além do disposto nas normatizações pertinentes, os seguintes itens:

I - Garantir vazão mínima de ar total de 18,00 m³/h/m²;

II - Manter um diferencial de pressão negativo entre os ambientes adjacentes, com pressão diferencial mínima de 2,5 Pa; e III - Prover exaustão forçada de todo ar da sala com descarga para o exterior da edificação.

Parágrafo único. O ar de reposição pode ser proveniente dos ambientes vizinhos, exceto da área suja.

Art. 57 A área de esterilização de produtos para saúde deve ser dimensionada de acordo com o quantitativo e dimensão dos equipamentos para esterilização.

Art. 58 A sala de armazenamento e distribuição deve possuir:

I - Equipamento de transporte com rodízio;

II - Escadas, se necessário; e

III - Prateleiras ou cestos aramados.

Art. 59 A sala de armazenamento e distribuição de produtos para saúde esterilizados no CME Classe II e na empresa processadora deve ser dimensionada de acordo com o quantitativo dos produtos e dimensões do mobiliário utilizado para armazenamento.

Art. 60 O armazenamento de produtos para saúde deve ser centralizado em local exclusivo e de acesso restrito, não podendo ocorrer em área de circulação, mesmo que temporariamente.

Art. 61 As prateleiras devem ser constituídas de material não poroso, resistente à limpeza úmida e ao uso de produtos saneantes.

Seção V Da Recepção dos produtos para saúde

Art. 62 Deve ser realizada a conferência e o registro de entrada de todos os produtos para saúde recebidos para processamento.

Parágrafo único. A empresa processadora deve registrar todos os produtos para saúde recebidos para processamento, na área de recepção da empresa.

Art. 63 O responsável pelo CME Classe II, em situações de comprovada urgência, pode receber produtos para saúde não definidos pelo Comitê de Processamento de Produtos para Saúde, devendo proceder ao registro e, posteriormente, comunicar o fato ao Comitê.

Art. 64 Não é permitido o recebimento ou circulação na sala de recepção e limpeza da CME de têxteis limpos provenientes da unidade de processamento de roupas e que necessitam ser esterilizados antes da sua utilização.

Seção VI Dos processos de Limpeza dos produtos para saúde

Art. 65 Os produtos para saúde passíveis de processamento, independente da sua classificação de risco, inclusive os consignados ou de propriedade do cirurgião, devem ser submetidos ao processo de limpeza, dentro do próprio CME do serviço de saúde ou na empresa processadora, antes de sua

desinfecção ou esterilização.

Parágrafo único. A limpeza de produtos para saúde não críticos pode ser realizado em outras unidades do serviço de saúde desde que de acordo com Procedimento Operacional Padronizado – POP definido pelo CME.

Art. 66 Na limpeza manual, a fricção deve ser realizada com acessórios não abrasivos e que não liberem partículas.

Art. 67 No CME Classe II e na empresa processadora, alimpeza de produtos para saúde com conformações complexas deve ser precedida de limpeza manual e complementada por limpeza automatizada em lavadora ultrassônica ou outro equipamento de eficiência comprovada.

Parágrafo único. Para produtos para saúde cujo lúmen tenha diâmetro interno inferior a cinco milímetros é obrigatório que a fase automatizada da limpeza seja feita em lavadora ultrassônica com conector para canulados e que utilize tecnologia de fluxo intermitente.

Art. 68 O enxágue dos produtos para saúde deve ser realizado com água que atenda aos padrões de potabilidade definidos em normatização específica.

Parágrafo único. O enxágue final de produtos para saúde críticos utilizados em cirurgias de implantes ortopédicos, oftalmológicos, cirurgias cardíacas e neurológicas deve ser realizado com água purificada.

Art. 69 O CME Classe II e a empresa processadora devem utilizar pistola de água sob pressão para limpeza manual de produtos com lúmen e ar comprimido medicinal, gás inerte ou ar filtrado, seco e isento de óleo para secagem dos produtos.

Art. 70 O CME Classe I deve dispor de ar comprimido medicinal, gás inerte ou ar filtrado, seco e isento de óleo para secagem dos produtos.

Art. 71 Os produtos para saúde e o instrumental cirúrgico consignado e disponibilizado pelo distribuidor devem ser submetidos à limpeza por profissionais do CME do serviço de saúde, antes de sua devolução.

Art. 72 Antes de serem encaminhados para empresa processadora, os produtos para saúde devem ser submetidos à pré-limpeza no serviço de saúde.

Art. 73 É obrigatório o monitoramento, com periodicidade definida em protocolo elaborado pelo CME ou pela Empresa Processadora, da limpeza dos produtos para saúde e dos equipamentos automatizados de limpeza dos produtos para saúde.

Art. 74 O CME Classe II e a empresa processadora devem realizar o monitoramento e registro, com periodicidade definida em protocolo, da qualidade da água, incluindo a mensuração da dureza da água, ph, íons cloreto, cobre, ferro, manganês e a carga microbiana nos pontos de enxágue da área de limpeza.

Art. 75 O descarte de material biológico e perfurocortante gerado na área de limpeza devem ser realizados em recipientes disponíveis no local.

Seção VII Da Inspeção, Preparo e Acondicionamento dos produtos para saúde

Art. 76 A limpeza dos produtos para saúde, seja manual ou automatizada, deve ser avaliada por meio da inspeção visual, com o auxílio de lentes intensificadoras de imagem, de no mínimo oito vezes de aumento, complementada, quando indicado, por testes químicos disponíveis no mercado.

Art. 77 O CME e a empresa processadora devem utilizar embalagens que garantam a manutenção da esterilidade do conteúdo, bem como a sua transferência sob técnica asséptica.

Art. 78 As embalagens utilizadas para a esterilização de produtos para saúde devem estar regularizadas junto à Anvisa, para uso específico em esterilização.

Art. 79 Não é permitido o uso de embalagens de papel kraft, papel toalha, papel manilha, papel jornal e lâminas de alumínio, assim como as embalagens tipo envelope de plástico transparente não destinadas ao uso em equipamentos de esterilização.

Art. 80 A selagem de embalagens tipo envelope deve ser feita por termoseladora ou conforme orientação do fabricante.

Art. 81 Não é permitido o uso de caixas metálicas sem furos para esterilização de produtos para saúde.

Art. 82 O CME que utiliza embalagem de tecido de algodão, deve possuir um plano contendo critérios de aquisição e substituição do arsenal de embalagem de tecido mantendo os registros desta movimentação. Parágrafo único. Não é permitido o uso de embalagens de tecido de algodão reparadas com remendos ou cerzidas e sempre que for evidenciada a presença de perfurações, rasgos, desgaste do tecido ou comprometimento da função de barreira, a embalagem deve ter sua utilização suspensa.

Art. 83 É obrigatória a identificação nas embalagens dos produtos para saúde submetidos à esterilização por meio de rótulos ou etiquetas.

Art. 84 O rótulo dos produtos para saúde processados deve ser capaz de se manter legível e afixado nas embalagens durante a esterilização, transporte, armazenamento, distribuição e até o momento do uso.

Art. 85 O rótulo de identificação da embalagem deve conter:

I - nome do produto;

II - número do lote;

III - data da esterilização;

IV - data limite de uso;

V - método de esterilização;

VI - nome do responsável pelo preparo.

Seção VIII Da Desinfecção Química

Art. 86 O CME que realize desinfecção química deve dispor de uma sala exclusiva. Caso o

serviço realize desinfecção ou esterilização química líquida automatizada, deve também dispor de área e condições técnicas necessárias para instalação do equipamento.

Art. 87 Na sala de desinfecção química o enxágue dos produtos para saúde deve ser realizado com água que atenda aos padrões de potabilidade definidos em normatização específica.

Art. 88 O transporte de produtos para saúde submetidos à desinfecção de alto nível no CME deve ser feito em embalagem ou recipiente fechado.

Art. 89 O CME deve adotar as medidas de segurança preconizadas pelo fabricante, em relação ao uso de saneantes.

Art. 90 O CME deve realizar a monitorização dos parâmetros indicadores de efetividade dos desinfetantes para artigo semicrítico, como concentração, pH ou outros, no mínimo 1 vez ao dia, antes do inicio das atividades.

§ 1º Os desinfetantes para artigo semicrítico devem ser utilizados de acordo com os parâmetros definidos no registro do produto.

§ 2º Os parâmetros, inicial e subsequentes, dos desinfetantes para artigo semicrítico, devem ser registrados e arquivados pelo prazo mínimo de cinco anos.

Seção IX **Da Esterilização**

Art. 91 É proibido o uso de autoclave gravitacional de capacidade superior a 100 litros.

Art. 92 Não é permitido o uso de estufas para a esterilização de produtos para saúde.

Art. 93 É obrigatório a realização de teste para avaliar o desempenho do sistema de remoção de ar (Bowie & Dick) da autoclave assistida por bomba de vácuo, no primeiro ciclo do dia.

Art. 94 Não é permitido à alteração dos parâmetros estabelecidos na qualificação de operação e de desempenho de qualquer ciclo dos equipamentos de esterilização.

§ 1º O ciclo de esterilização a vapor para uso imediato só pode ocorrer em caso de urgência e emergência.

§ 2º O ciclo de esterilização a vapor para uso imediato deve ser documentado contendo data, hora, motivo do uso, nome do instrumental cirúrgico ou produto para saúde, nome e assinatura do profissional responsável pelo CME e identificação do paciente.

§ 3º O registro do ciclo mencionado no § 2º deve estar disponível para a avaliação pela Autoridade Sanitária.

§ 4º O instrumental cirúrgico e os produtos para saúde processados conforme o § 1º devem ser utilizados imediatamente após o processo de esterilização.

§ 5º O ciclo para uso imediato deve ser monitorado por integrador ou emulador químico.

Art. 95 A água utilizada no processo de geração do vapor das autoclaves deve atender às especificações do fabricante da autoclave.

Seção X **Monitoramento do Processo de Esterilização**

Art. 96 O monitoramento do processo de esterilização deve ser realizado em cada carga em pacote teste desafio com integradores químicos (classes 5 ou 6), segundo rotina definida pelo próprio CME ou pela empresa processadora.

Art. 97 O monitoramento do processo de esterilização com indicadores físicos deve ser registrado a cada ciclo de esterilização.

Art. 98 No monitoramento do processo de esterilização dos produtos para saúde implantáveis deve ser adicionado um indicador biológico, a cada carga.

Parágrafo único. A carga só deve ser liberada para utilização após leitura negativa do indicador biológico.

Art. 99 O monitoramento do processo de esterilização com indicador biológico deve ser feito diariamente, em pacote desafio disponível comercialmente ou construído pelo CME ou pela empresa processadora, que deve ser posicionado no ponto de maior desafio ao processo de esterilização, definido durante os estudos térmicos na qualificação de desempenho do equipamento de esterilização.

Art. 100 A área de monitoramento do processamento de produtos para saúde deve dispor de sistema para guarda dos registros dos monitoramentos.

Seção XI **Do Armazenamento**

Art. 101 Os produtos esterilizados devem ser armazenados em local limpo e seco, sob proteção da luz solar direta e submetidos à manipulação mínima.

Art. 102 O responsável pelo CME deve estabelecer as regras para o controle dos eventos que possam comprometer a integridade e selagem da embalagem dos produtos para saúde.

Seção XII **Do Transporte**

Art. 103 O transporte de produtos para saúde processados deve ser feito em recipientes fechados e em condições que garantam a manutenção da identificação e a integridade da embalagem.

Art. 104 O transporte dos produtos para saúde a serem encaminhados para processamento nas empresas processadoras ou na CME de funcionamento centralizado deve ser feito em recipiente exclusivo para este fim, rígido, liso, com sistema de fechamento estanque, contendo a lista de produtos a serem processados e o nome do serviço solicitante.

Art. 105 Os produtos para saúde processados por empresa processadora ou no CME de funcionamento centralizado devem ser transportados para o serviço de saúde em recipientes fechados que resistam às ações de punctura e ruptura, de forma a manter a integridade da embalagem e a esterilidade

do produto.

Parágrafo único. Os recipientes devem estar identificados com o nome da empresa processadora ou do CME de funcionamento centralizado, o nome do serviço a que se destina e conter uma lista anexa com a relação de produtos processados.

Art. 106 Quando o transporte dos produtos para saúde for realizado pela empresa processadora, os veículos de transporte devem ser de uso exclusivo para este fim.

§ 1º - quando o veículo de transporte de produtos para saúde for o mesmo para produtos processados e produtos ainda não processados, a área de carga do veículo deve ser fisicamente dividida em ambientes distintos com acessos independentes e devidamente identificados.

§ 2º Qualquer outra forma de transporte dos produtos para saúde processados deve ser submetida à aprovação prévia pelo órgão de vigilância sanitária emissor do licenciamento.

§ 3º Quando o contrato entre o serviço de saúde e a empresa processadora envolver o transporte intermunicipal ou interestadual, a forma de transporte dos produtos para saúde deve ser submetida à aprovação do órgão de vigilância sanitária responsável pela fiscalização da empresa processadora.

§ 4º O CME de funcionamento centralizado e a empresa processadora devem estabelecer critérios para a higienização dos veículos de transporte

Art. 107 O trabalhador responsável pelo transporte deve receber treinamento quanto à higienização das mãos e uso de equipamento de proteção individual.

Seção XIII Do Gerenciamento de Resíduos

Art. 108 No CME Classe II, os produtos para saúde oriundos de explantes devem ser submetidos ao processo de limpeza, seguidamente esterilização.

§ 1º Após o processo de esterilização, estes explantes podem ser considerados como resíduos sem risco biológico, químico ou radiológico e devem ficar sob guarda temporária em setor a ser designado pelo Comitê de Processamento de Produtos para Saúde ou do Responsável Legal pela empresa processadora.

§ 2º Os explantes constituídos de componentes desmontáveis, após a esterilização, não devem ser acondicionados na mesma embalagem, de forma a impedir a remontagem do produto.

Art. 109 Os explantes tratados e o instrumental cirúrgico considerado inservível podem ser encaminhados para reciclagem, desde que a empresa que recebe o material seja licenciada para proceder à reciclagem destes materiais e o serviço de saúde mantenha registro dos itens que foram encaminhados à empresa.

Parágrafo único. É proibida a entrega deste material às cooperativas de catadores ou empresas que recolhem materiais inservíveis denominadas de "ferro velho".

Art. 110 O material explantado poderá ser entregue ao paciente mediante solicitação formal.

§ 1º Admite-se pedido de encaminhamento dos explantes tratados para fins de estudo ou análise, por solicitação do fabricante do produto ou instituições de pesquisa ou ensino, mediante autorização do paciente.

§ 2º A entrega dos explantes deverá ser precedida de assinatura de termo de recebimento e responsabilidade e a embalagem de esterilização deverá ser rompida e retida antes da entrega.

Art. 111 Os resíduos de indicadores biológicos utilizados como controle e aqueles com resultados positivos devem ser submetidos a tratamento prévio antes de serem descartados.

Parágrafo único. Os indicadores com resultado negativo não precisam de tratamento prévio antes do descarte.

CAPÍTULO III DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 112 Os serviços de saúde e as empresas processadoras abrangidos por esta Resolução terão o prazo de 24 (vinte e quatro) meses contados a partir da data de sua publicação para promover as adequações necessárias a este Regulamento Técnico.

Art. 113 O descumprimento das disposições contidas nesta resolução e no regulamento por ela aprovado constitui infração sanitária, nos termos da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Art. 114 Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Sala/área	EPI	teção	Máscara	Luvas	A v e n t a l ImpermeávelManga longa	Protetor Auricu-lar	Calçadofechado
Recepção		X	X	X	X	—	Impermeável Anti-derrapante
Limpeza,		X	X	Borracha, cano longo	X	X	Impermeável Anti-derrapante
Preparo,Acondicionamento Inspe-ção	---	X	X	X		Se necessário	X
Desinfecção Química	X	X	Borracha, cano longo	X		—	Impermeável Anti-derrapante



A
Superintendência Estadual de Compras e Licitações
Sr Pregoeiro (a)

Edital de Pregão Eletrônico N°.165/2019/SIGMA/SUPEL/RO

DATA DE ABERTURA: 10/Julho/2020 às 09h00min. (Horário de Brasília - DF)

Processo Administrativo: N°.: 0036.327935/2019-41

Objeto.: Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

PROPOSTA DE PREÇOS

Sr Pregoeiro (a):

Após cuidadoso estudo do Edital e seus anexos, elaboramos nossa PROPOSTA COMERCIAL, para este pregão, objetivando o EVENTUAL fornecimento dos materiais objeto desta licitação nos termos estabelecidos. Nos preços estão inclusos todos os custos, encargos, impostos e afins, inerentes ao objeto do presente Pregão.

LICITANTE	CNPJ	TELEFONE
	04.383.642/0001-78	(69)3222-7302
	E-MAIL	
SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI - EPP FAX: 69-3222-7302 CELULAR: 69-8402-5768 E 9313-9758	andreia@salitarycnc.com e gilvan@salutarycnc.com	
BANCO Brasil S/A	AGÊNCIA 0102-3	CONTA CORRENTE 119.409-7

ITEM	ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO	UND	QTD	VALOR UNITARIO	VALOR TOTAL	MARCA	MODELO	ANVISA
1	ÁLCOOL EM GEL 70% PARA ANTISEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML COM TAMPA TIPO "FLIP-TOP" OU "PUSH PULL". O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO	Frasco	38.000	R\$ 7,22	R\$ 274.360,00	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP	CICLO GEL 70	2052230
2	ÁLCOOL ETÍlico 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO.	Frasco	14.600	R\$ 8,93	R\$ 130.378,00	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP	ÁLCOOL BM CICLO HOSPITALAR	332520002
3	CLOREXIDINA (GLICONATO), SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUIDA A 2 %: INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SEPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM	Unidade	29.000	R\$ 23,48	R\$ 680.920,00	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% (SOLUÇÃO COM TENSOATIVOS) C	NOTIFICAÇÃO ANVISA
4	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUIDA A 0,12% (dijiconato). USO ANTISÉPTICO BUCAL: ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLA, VOLUME 250 ML.	Unidade	20.000	R\$ 11,63	R\$ 232.600,00	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	GLICONATO DE CLOREXIDINA 1% (SOLUÇÃO AQUOSA) C	NOTIFICAÇÃO ANVISA
5	CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUIDA A 2 %: INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLA, VOLUME 100 ML.	Unidade	35.000	R\$ 3,91	R\$ 136.850,00	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% (SOLUÇÃO COM TENSOATIVOS) C	NOTIFICAÇÃO ANVISA
6	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUIDA A 0,5 %: INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1000 ML.	Frasco	30.500	R\$ 15,30	R\$ 466.650,00	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	GLICONATO DE CLOREXIDINA 0,5% (SOLUÇÃO ALCOÓLICA) C	NOTIFICAÇÃO ANVISA
7	DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATERIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS, DE USO CIRÚRGICO-HOSPITALAR, E ODONTOLÓGICO- RECIPIENTES LABORATORIAIS, EMBALAGEM DE 5 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA	Galão	1.800	R\$ 68,40	R\$ 123.120,00	CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME	DESINCROSTANTE ALCALINO Galão	333010006
8	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM O MÍNIMO 5% (PP) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL, INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATORIOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATERIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CANULADOS, DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO EMBALADO EM GALÃO DE 05 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA	Galão	2.300	R\$ 168,72	R\$ 388.056,00	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP	DETERGENTE ENZIMÁTICO CICLO ZYME Galão 5 Litros	332520009
9	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM O MÍNIMO 5% (PP) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL, INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATORIOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATERIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CANULADOS, DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO EMBALADO EM FRASCO DE 01 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA	Frasco	7.800	R\$ 33,44	R\$ 260.832,00	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP	DETERGENTE ENZIMÁTICO CICLO ZYME Frasco 1Litro	332520009
10	DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO, FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTORES E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTOS, ATÉ A MÉTODA DE ESTERILIZAÇÃO PLÁSTICA OU TUBOS CORRUGADOS. NÃO DEIXA RESÍDUOS, APOIA O ENVIEZUE, NÃO ESPUMA E DIGERE E DISSOLVE SANGUE, TECIDOS E QUALquer OUTRO RESÍDUO DE TODAS AS PARTES INTERNAS E EXTERNAS DOS INSTRUMENTOS, SEM AGREDIR QUALQUER MATERIAL COMPONENTE DO MESMO, 5 LITROS	Galão	5.600	R\$ 72,20	R\$ 404.320,00	CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME	DETERGENTE ENZIMÁTICO NEXZYME III Galão 5 Litros	333010011
11	INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEBOACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UMA PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA, APÓS A AMPOLA TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA TESTE) E NO CASO DE NÃO TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA CONTRA TESTE); E QUANDO INCUBADO NO DISPOSITIVO AQUECIMENTO (INCUBADORA), O TEMPO FINAL DE LEITURA/RESULTADO NEGATIVO, DEVE SER DE NO MÁXIMO 3 HORAS. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER EM RÉGIME DE COMODATO ATÉ O TÉRMINO DO USO DO PRODUTO NA INSTITUIÇÃO HOSPITALAR, UM(01) EQUIPAMENTO TIPO INCUBADORA, COM CAPACIDADE PARA INCUBAÇÃO	Unidade	30.000	R\$ 25,90	R\$ 777.000,00	Clicktest/ Maycon Robert Niedhardt	IBVF3:H	Conforme RDC 15 Isento de Registro da Anvisa
12	INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM PERFORMANCE EQUIVALENTE OU SUPERIOR À CURVA DE MORTE MICROBIANA DO GEOBACILLUS STEAROTHERMOPHILLUS. POSSUI CERTIFICADO BS, A EMBALAGEM DEVERÁ CONTEMPLAR 3 VALORES DECLARADOS: 121°C a 135°C E UMA TEMPERATURA INTERMEDIÁRIA, CORRELACIONADAS COM O TEMPO DE MORTE MICROBIANA, E NA TEMPERATURA DE 121°C DEVERÁ REAGIR A PARTIR DE 16,5 MINUTOS. COMPOSTO DE UMA MECHA DE PAPEL E DE UMA PILULA QUÍMICA SENSÍVEL À TEMPERATURA, TEMPO E VAPOR, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM COMPOSTA POR PAPEL/ILME E ALUMÍNIO LAMINADO. INTEGRADOR DE MUDANÇA DE LIMITE/MOVIMENTO FRONTAL (NÃO EXIGE INTERPRETAÇÃO DE COR), ONDE DURANTE A ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, A SUBSTÂNCIA QUÍMICA FUNDE E MIGRA COMO UM LÍQUIDO DE COLORAÇÃO ESCURA ATRAVÉS DA MECHA DE PAPEL A EXTENSÃO DA MIGRAÇÃO E PROPORCIONAL AO TEMPO DE EXPOSIÇÃO AO VAPOR E A TEMPERATURA. APRESENTAÇÃO EM CAIXAS E	Unidade	150.000	R\$ 60,40	R\$ 9.060.000,00	MAXXIMED/ Maycon Robert Niedhardt	Tipo 5	Conforme RDC 15 Isento de Registro da Anvisa
13	PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM CONFORMIDADE COM A ISO 11140-1, QUE APÓS EXPOSIÇÃO DE 3,6 A 4 MINUTOS A 134°C EM AUTOCLAVE PRÉ-VÁCUO NO CILIO DE BOWIE DICK, MUDE UNIFORMEMENTE DE COR CLARA PARA COR ESCURA, POSSIBILITANDO A LEITURA DOS SEGUINTES PARÂMETROS: REMOÇÃO DE AR (AR RESIDUAL), PENETRAÇÃO DO VAPOR, PRESENÇA OU AUSENCIA DE GASES NÃO CONDENSAVEIS, SUPERQUECIMENTO OU TEMPO PROLONGADO DE EXPOSIÇÃO E DE UMIDADE DE VAPOR. ESTA FOLHA DEVE ESTAR DISPOSTA ENTRE CAMADAS DE FOLHAS DE UM PAPEL POROSO, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM QUE FORNECE UM PACOTE, COM INDICADOR DE PROCESSO DE ESTERILIDADE. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE ROTULAGEM.	Pacote	7.300	R\$ 18,81	R\$ 137.313,00	MAXXIMED/ Maycon Robert Niedhardt	B.D. 4 kg	Conforme RDC 15 Isento de Registro da Anvisa



14	INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTÍNUO, PARA O MONITORAMENTO DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM TEMPO DE RESPOSTA FINAL NEGATIVA EM 3 (TRÊS) HORAS, PÔR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA E UM INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5, CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1, POSICIONADOS EM UM SUBSTRATO POROSO EMBRULHADO EM EMBALAGEM DESCARTÁVEL. O PACOTE É PROJETADO PARA DESAFIAIR O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM DESEMPENHO EQUIVALENTE AO PACOTE TESTE DE 10 CAMPOS AAMI. O INDICADOR BIOLÓGICO É DO TIPO AUTOCONTÍNUO, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM	Pacote	6.500	R\$ 64,13	R\$ 416.845,00	MAXXIPACK/ Maycon Robert Niedhardt	PCD03:H	Conforme RDC 15 Isento de Registro da Anvisa
15	SABONETE LIQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML	Frasco	8.900	R\$ 23,94	R\$ 213.066,00	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Glicerolato de Clorexidina 2% (Solução com tensioativos) C	NOTIFICAÇÃO ANVISA
16	SABONETE LIQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML	Frasco	8.800	R\$ 12,84	R\$ 112.992,00	Ciclofarma	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP	ISENTO
17	TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY.	Caixa	3.100	R\$ 106,17	R\$ 329.127,00	LUCKMANN INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA EPP - BRASIL	CAIXA COM 50 TESTES	10308490059
18	ÁLCOOL 70% - 1000 ML ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%. ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR CHEIRO CARACTERÍSTICO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE, CONFORME PORTARIA MS-SVS DE 23/10/96, APRESENTEM TESTE DE RESISTÊNCIA DE EMBALAGEM COMPROVADO PELO INMETRO/NOR E INSTRUÇÕES E RESTRIÇÕES DE USO.	Frasco	125.000	R\$ 6,46	R\$ 807.500,00	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	ÁLCOOL 70	326480001
21	TESTE DESAFIO PARA CONTROLE E LIBERAÇÃO DE CARGA; COMPOSTO DE UM SISTEMA DE BARREIRA ASSOCIADO A INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 OU 6 AUTOADESIVOS; CAIXA COM 1 DISPOSITIVO E 400 INTEGRADORES QUÍMICOS AUTOADESIVOS; 400 ENVELOPES DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM PARA CADA CAIXA DE DISPOSITIVO; UTILIZA O MÉTODO LINE PICKERILL (ASPIRAL), ONDE UM DISPOSITIVO CONTENDO UM TUBO ESPIRAL EM TEFLON, MEDINDO 1,5 METROS DE EXTENSÃO 2,0 MM DE DIÂMETRO. INTERNO TRABALHA COMO BARREIRA QUE ASSOCIADA A UM INTEGRADOR QUÍMICO ACONDICIONADO A CAPSULA DO MESMO DISPOSITIVO AVALIA OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO. LEITURA DO RESULTADO POR MUDANÇA DE COR. AUTOADESIVOS PARA FACILITAR O REGISTRO EM PRONTUÁRIOS. CICLOS ENTRE 134° - 7 MINUTOS A 134° - 15 MINUTOS. EM ATENDIMENTO A RDC 15, ART. 96. OBS: A EMPRESA DEVERÁ FORNECER JUNTO COM CADA KIT 400 ENVELOPES AUTO SELANTE DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM.	Kit	2.000	R\$ 2.264,18	R\$ 4.528.360,00	MAXXIPACK Maycon Robert Niedhardt	PCD03:H	Conforme RDC 15 Isento de Registro da Anvisa
Grupo I								
22	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL DO TIPO ÁCIDO PERACÉTICO, PRONTO USO (EXCLUSIVO LÍQUIDO), CONCENTRAÇÃO 0,2%, COM TEMPO DE CONTATO (AÇÃO) ENTRE 8 E 10 MINUTOS, ESTABILIDADE APÓS INÍCIO DO USO ENTRE 28 A 30 DIAS. DEVERÁ VIM ACOMPANHADO DE INIBidor DE CORRÓSIO DESENVOLVIDA ESPECIALMENTE PARA COMPATIBILIZAR SEU EFEITO ÁCIDO COM OS ARTIGOS DA ÁREA ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR. ESTE PRODUTO DEVERÁ POSSUIR LAUDO PARA COMPROVAÇÃO DE INDICAÇÃO PARA A ESTERILIZAÇÃO / DESINFECÇÃO DE ARTIGOS SEMI-CRÍTICOS. A APRESENTAÇÃO INDIVIDUAL GALÃO DE 5 LITROS. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA E ESTAR EM CONFORMIDADE COM A RESOLUÇÃO-RDC Nº 35, DE 16 DE AGOSTO DE 2010.	Galão	3.900	R\$ 266,00	R\$ 1.037.400,00	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	VIC PERACÉTICO 0,2% - PRONTO USO	326480025
23	FITA (TESTE) PARA MONITORAÇÃO DE ÁCIDO PERACÉTICO NA CONCENTRAÇÃO 0,2%. FRASCO COM NO MÍNIMO 30 UNIDADES. (APRESENTAR LAUDO DE COMPATIBILIDADE DA FITA COM O PRODUTO OFERTADO).	Frasco	1.450	R\$ 151,89	R\$ 220.240,50	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	FITA (TESTE) PARA MONITORAÇÃO DE ÁCIDO PERACÉTICO	326480025
TOTAL GRUPO I					R\$ 1.257.640,50			
TOTAL DA PROPOSTA					R\$ 20.737.929,50	vinte milhões, setecentos e trinta e sete mil, novecentos e vinte e nove reais e cinquenta centavos		

Prazo de validade da proposta: não inferior a 60 (sessenta) dias corridos, a contar da data apresentação da sua proposta de preços;

Prazo de Garantia dos Produtos: mínima de 12 (doze) meses a contar da data de entrega no órgão licitante;

Prazo de entrega: até 30 (trinta) dias após o recebimento da Nota de Empenho;

Local de entrega: na Central de Abastecimento farmacêutico – CAF II: Rua: Aparício de Moraes nº. 4378 Bairro - Setor Industrial, - Telefone: (69) 3216-5759 - Porto Velho, Rondônia. O expediente é de segunda a sexta, das 7:30 as 13:30 horas.

Declaramos conhecer e concordar plenamente com as cláusulas e condições do edital de pregão eletrônico n. 165/2020, e seus anexos, apresentamos nossa proposta de preços para aquisição de materiais pensos, objeto do certame conforme valores e especificações técnicas mencionados.

Nos preços propostos estão inclusos todos as despesas com mão de obra, impostos, taxas, fretes e todas as demais despesas necessárias ao perfeito cumprimento da obrigação do objeto desta licitação é Correspondem aos preços sugeridos pela tabela CMED-ANVISA.

Concordamos e nos submetemos a todos os termos, normas e especificações do pertinente Edital, bem como, ás leis, decretos, portarias e resoluções cujas normas incidam sobre a presente licitação;

Atenciosamente,

04.383.642/0001-78
SALUTARY CENTRO NORTE
COMERCIAL EIRELI - EPP
Rua: México, N° 1086
Bairro: Nova Porto Velho CEP: 76.820-190
PORTO VELHO RO

Porto Velho-RO, 02 de Julho de 2020

SALUTARY CENTRO NORTE COMERCIAL EIRELI - EPP
CNPJ.: 04.383.642/0001-78



Medicamentos de Notificação Simplificada



Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 39.032.974/0001-92

Razão Social: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: GLICONATO DE CLOREXIDINA 1% (SOLUÇÃO AQUOSA) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico opaco	Caixa	100mL	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - 100 ML - ALMOTOLIA	24	EA_1303_04_Clorexidina_1-aquosa_100ml_Almotolia.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco de plástico opaco	Caixa	1000mL	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO DE 1000 ML	24	EA_1305_03_Clorexidina_1-Aquosa_1litro.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

[Voltar](#)

Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: ALCOOL 70

Nome da Empresa	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		
CNPJ	39.032.974/0001-92	Autorização	3.02.648-8
Nome Comercial	ALCOOL 70		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
Registro	326480001		
Processo	25351.013743/2003-41		
Vencimento do Registro	29/07/2013		
Situação do Produto	INATIVO		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE	LIQUIDO	1	29/07/2003
Validade	24 meses	Registro	3264800010014
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE		
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO	LIQUIDO	2	29/07/2003
Validade	24 meses	Registro	3264800010022
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - GALAO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE		
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

BOMBONA PLÁSTICA	LIQUIDO	3	29/07/2003
Validade	24 meses	Registro	3264800010030
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BOMBONA PLASTICA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE		
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

[Voltar](#)

Consultas / Saneantes - Produtos / Saneantes - Produtos

Detalhe do Produto: ÁLCOOL BM CICLO HOSPITALAR

Nome da Empresa	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP		
CNPJ	05.854.999/0001-50	Autorização	3.03.252-5
Nome Comercial	ÁLCOOL BM CICLO HOSPITALAR		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
Registro	332520002		
Processo	25351.169887/2006-02		
Vencimento do Registro	07/2021		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo (api/consulta/produtos/3/25351169887200602/rotulo/1809534?Authorization=Guest)

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE	LIQUIDO	1	24/07/2006
Validade	24 meses	Registro	3325200020014
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO	LIQUIDO	2	24/07/2006

Validade	24 meses	Registro	3325200020022
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - GALAO PLASTICO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
BOMBONA PLASTICA TRANSPARENTE	LIQUIDO	3	24/07/2006
Validade	24 meses	Registro	3325200020030
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BOMBONA PLASTICA TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ALMOTOLIA	LIQUIDO	4	24/07/2006
Validade	24 meses	Registro	3325200020049
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ALMOTOLIA • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto			
Nome da Empresa	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP		
Número do CNPJ da Empresa	05.854.999/0001-50	Autorização	2052230
Produto	CICLO GEL 70		
Categoria	GEL ANTISSÉPTICO PARA AS MÃOS - GRAU 2		
Processo	25351.068053/2012-52		
Publicação do Registro	30/04/2012		
Vencimento do Registro	30/04/2027		
Situação do Produto	ATIVO		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q ₁	FRASCO DE PLASTICO - Primária	252230002.001-9	Não se aplica para essa categoria
Q ₂	GALAO - Primária	252230002.002-7	Não se aplica para essa categoria
Q ₃	SACHE - Primária	252230002.003-5	Não se aplica para essa categoria
Q ₄	FRASCO DE PLASTICO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária	252230002.004-3	Não se aplica para essa categoria
Q ₅	FRASCO PET - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária	252230002.005-1	Não se aplica para essa categoria

Peticões				
Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 2123381/16-1	10/07/2017	22498072016	230 - REG. COSMÉTICOS - Modificação de Fórmula de Produto Registrado - Nacional	Publicado deferimento
Q 2373091/16-3	10/07/2017	25932272016	238 - REG. COSMÉTICOS - Revalidação de Registro	Publicado deferimento
Q 0487832/17-9	22/05/2017	4421542017	239 - REG. COSMÉTICOS - Inclusão de Acondicionamento para Produto Registrado	Publicado deferimento

Q 1331451/17-3	11/06/2018	12013752017	230 - REG. COSMÉTICOS - Modificação de Fórmula de Produto Registrado - Nacional	Publicado indeferimento
Q 1504577/17-3	07/10/2019	13708132017	289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado	Publicado indeferimento
Q 0885264/18-2		7787082018	230 - REG. COSMÉTICOS - Modificação de Fórmula de Produto Registrado - Nacional	Em exigência

[Voltar](#)

Consultas / Saneantes - Produtos / Saneantes - Produtos

Detalhe do Produto: CINORCROS LIQUIDO

Nome da Empresa	CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME		
CNPJ	06.879.626/0001-04	Autorização	3.03.301-4
Nome Comercial	CINORCROS LIQUIDO		
Classe Terapêutica	DESINCRUSTANTE ALCALINO		
Registro	333010006		
Processo	25351.450465/2007-33		
Vencimento do Registro	08/2023		08/2023

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO	LIQUIDO	1	13/08/2008
Validade	24 meses	Registro	3330100060010
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME - SERRANA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO	LIQUIDO	2	13/08/2008
Validade	24 meses	Registro	3330100060029
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - GALAO PLASTICO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME - SERRANA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA Único	Não
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: CICLO ZYME EXTRA

Nome da Empresa	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP		
CNPJ	05.854.999/0001-50	Autorização	3.03.252-5
Nome Comercial	CICLO ZYME EXTRA		
Classe Terapêutica	DETERGENTE ENZIMÁTICO		
Registro	332520009		
Processo	25351.517589/2013-30		
Vencimento do Registro	05/03/2024		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	1	05/03/2014
Validade	24 meses	Registro	3325200090012
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	2	05/03/2014
Validade	24 meses	Registro	3325200090020
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - GALAO PLASTICO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		

Apresentação fracionada	Não
Voltar	

Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: NEXZYME III

Nome da Empresa	CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME		
CNPJ	06.879.626/0001-04	Autorização	3.03.301-4
Nome Comercial	NEXZYME III		
Classe Terapêutica	DETERGENTE ENZIMÁTICO		
Registro	333010011		
Processo	25351.225779/2014-42		
Vencimento do Registro	24/03/2020		
Situação do Produto	INATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação <small>ATIVA</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	1	24/11/2014
Validade	12 meses	Registro	3330100110018
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME - SERRANA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	<p>[sem dados cadastrados]</p>		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	<p>[sem dados cadastrados]</p>		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	2	24/11/2014
Validade	12 meses	Registro	3330100110026
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME - SERRANA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	3	24/11/2014
Validade	12 meses	Registro	3330100110034
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - GALAO PLASTICO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME - SERRANA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar



Medicamentos de Notificação Simplificada



Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 39.032.974/0001-92

Razão Social: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% (SOLUÇÃO COM TENSOATIVOS) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico opaco	Caixa	100mL	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO DE 100 ML - ALMOTOLIA	24	EA_1003_03_Clorexidina_2-100ml_Almotolia.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco de plástico transparente	Caixa	100mL	FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE DE 100 ML - ALMOTOLIA	24	EA_1003_03_Clorexidina_2-100ml_Almotolia.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
3	Frasco de plástico opaco	Caixa	500mL	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO DE 500 ML	24	EA_1451_03_Clorexidina_2-500ml.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
4	Frasco de plástico opaco	Caixa	1000mL	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO DE 1000 ML	24	EA_1005_03_Clorexidina_2-1litro_Vic_Pharma.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade	Layout de Rotulagem

					(meses)	
	Saco plástico	Cartucho	800mL	SACO PLÁSTICO DE 800 ML	24	EA_1041_05_Clorexidina 2-tensoativo 800ml.pdf
5 Local de Fabricação						
		Empresa	Tipo do Local		Etapa de fabricação	
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
	Envelope de plástico opaco	Caixa	22mL	ENVELOPE DE PLÁSTICO OPACO DE 22 ML	24	EA_1097_06_Escova Clorexidina.pdf
6 Local de Fabricação						
		Empresa	Tipo do Local		Etapa de fabricação	
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

Voltar



Medicamentos de Notificação Simplificada



Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 39.032.974/0001-92

Razão Social: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: GLICONATO DE CLOREXIDINA 0,5% (SOLUÇÃO ALCOÓLICA) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico opaco	Caixa	100mL	frasco de plástico opaco de 100 ml - almotolia	24	RÓTULO - 100 ML - ALM - CLOR 0,5 AL - EA 1018_04.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco de plástico opaco	Caixa	1000mL	frasco de plástico opaco de 1l	24	RÓTULO - 1L - CLOR 0,5 AL - EA 1131_05.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

[Voltar](#)



Medicamentos de Notificação Simplificada



Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 39.032.974/0001-92

Razão Social: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: GLICONATO DE CLOREXIDINA 0,5% (SOLUÇÃO ALCOÓLICA) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico opaco	Caixa	100mL	frasco de plástico opaco de 100 ml - almotolia	24	RÓTULO - 100 ML - ALM - CLOR 0,5 AL - EA_1018_04.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco de plástico opaco	Caixa	1000mL	frasco de plástico opaco de 1l	24	RÓTULO - 1L - CLOR 0,5 AL - EA_1131_05.pdf
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo		

[Voltar](#)

RELAÇÃO DE PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS PRODUTOS PARA SAÚDE

(Exemplos de Aplicação da Regra de Enquadramento Sanitário)

A	Produtos utilizados na avaliação, elaboração, fabricação, ou preparação produtos
01	Amalgamador odontológico
02	Equipamento para confecção de próteses
03	Equipamento para elaboração de lentes para óculos
04	Fracionador, dosador ou misturador de soluções ou medicamentos
05	Leitora de código de barras
06	Máquina para elaboração de comprimidos
07	Material de laboratório para confecção de próteses
08	Medidor para avaliação de lentes ou de armações de óculos
B	Produtos para apoio de atividade laboratorial geral
01	Afiador de navalhas para micrótomo
02	Agitador de soluções
03	Agitador para laboratório, exceto sangue e seus derivados
04	Água destilada
05	Alça de platina para microbiologia
06	Analisador de água
07	Analisador de dissolução de comprimidos e cápsulas
08	Analisador de tamanho de partículas
09	Aparelho de Karl Fisher, exceto indicado para diagnóstico em saúde
10	Aparelho para análise de alimentos
11	Aparelho para determinação da friabilidade de amostras
12	Aparelho para eletroforese, exceto indicado para diagnóstico em saúde
13	Aparelho para teste pirogênico em cobaias
14	Aparelho para tratamento de água
15	Aquecedor para laboratório
16	Artigo de plástico ou vidro sem reagente para laboratório
17	Autoclave, exceto para esterilização de produtos médicos
18	Balança para laboratório
19	Banho maria
20	Calorímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
21	Câmara anaeróbica
22	Capela de fluxo laminar, exceto indicada para uso laboratorial em saúde
23	Centrífuga, exceto indicada para laboratório de saúde
24	Chuveiro e lava-olhos de emergência
25	Colorímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
26	Condutivímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
27	Contador de colônias ou células, exceto indicado para diagnóstico em saúde
28	Contador de partículas atômicas, exceto indicado para diagnóstico em saúde
29	Corador de lâminas para microscopia
30	Corante ou solução para preparo de amostras ou substâncias
31	Criostato
32	Cromatógrafo, exceto indicado para diagnóstico em saúde
33	Densitômetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
34	Digestor
35	Diluidor de amostras
36	Dispensador de parafina para histologia
37	Dispositivo para abertura ou vedação de artigos
38	Equipamento para conservação de substâncias, exceto destinadas a terapia ou diagnóstico
39	Equipamento para gerenciamento de amostras

- 40 Espectrofômetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
 41 Espectrômetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
 42 Estufa, exceto para esterilização de produtos médicos
 43 Evaporador centrífugo a vácuo
 44 Fermentador de culturas
 45 Filtro para soluções
 46 Forno mufla
 47 Fotômetro de chama, exceto indicado para diagnóstico em saúde
 48 Homogeneizador de soluções, exceto para sangue e seus derivados
 49 Incubadora, exceto indicada para laboratório de saúde
 50 Indicador de velocidade de sedimentação de soluções
 51 Indicador físico, químico ou biológico, exceto destinado a diagnóstico em saúde
 52 Lavadora para artigos de laboratório, exceto para desinfecção de produtos médicos
 53 Leitora de fluorescência, exceto indicada para diagnóstico em saúde
 54 Lenço para assepsia da pele
 55 Liofilizador
 56 Luxímetro
 57 Medidor de O₂ dissolvido em amostras
 58 Medidor de pH, exceto indicado para diagnóstico em saúde
 59 Medidor do ponto de fusão
 60 Microscópio, exceto indicado para procedimento médico ou odontológico
 61 Micrótomo para histologia
 62 Mobiliário para laboratório
 63 Moinho de amostras sólidas
 64 Monitor de crescimento bacteriano, exceto indicado para diagnóstico em saúde
 65 Osmômetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
 66 Pipeta automática
 67 Pipeta ou micropipeta manual
 68 Porta algodão
 69 Porta papeleta
 70 Processador de DNA, exceto indicado para diagnóstico em saúde
 71 Processadora de tecidos para histologia
 72 Produto para teste de soluções de aplicação não diagnóstica
 73 Radiômetro
 74 Recipiente para coleta de resíduos orgânicos para análise
 75 Refratômetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde
 76 Seladora de embalagem de artigos
 77 Suporte não elétrico para resfriamento de bolsas de sangue
 78 Suporte para artigos de laboratório
 79 Temporizador
 80 Titulador
 81 Viscosímetro, exceto indicado para diagnóstico em saúde

C Produtos utilizados para apoio ou infra-estrutura hospitalar

- 01 Aparelho para tratamento ou acondicionamento ambiental
 02 Barreira para separação de ambientes
 03 Biombo
 04 Bomba a vácuo
 06 Compressor de ar
 07 Concentrador de O₂, exceto de uso pessoal
 08 Cortador de isopor para confecção de moldes
 09 Dispositivo para abertura de produtos médicos
 10 Equipamento para acondicionamento ou transporte de produtos
 11 Equipamento para conservação de produtos não terapêuticos ou não diagnósticos em saúde
 12 Escada para paciente, exceto indicada para terapia

- 13 Escova para limpeza de produtos em geral
 14 Escova para limpeza e assepsia cirúrgica sem antimicrobiano
 15 Esterilizador de resíduos hospitalares, exceto para uso no local de procedimento em saúde
 16 Fogão para preparação de alimentos
 17 Gel para absorção de resíduos orgânicos
 18 Gerador de vapor
 19 Incinerador de resíduos hospitalares
 20 Indicador físico, químico ou biológico, exceto destinado a diagnóstico em saúde
 21 Lavadora de roupas
 22 Mesa, cadeira ou outro suporte sem indicação para apoio a procedimento médico ou odontológico
 23 Monitor de linha para gases medicinais
 24 Negatoscópio
 25 Passadeira de roupas
 26 Pia hospitalar
 27 Protetor auricular de ruídos
 28 Purificador de água
 29 Recipiente não fixado ao corpo para coleta de resíduos orgânicos
 30 Recipiente para coleta ou acondicionamento de produtos em geral
 31 Registrador de temperatura ou umidade ambiental (termohidrógrafo)
 32 Roupa de cama, exceto de uso hospitalar descartável
 33 Secador de ar medicinal
 34 Secador de roupas
 35 Selador de produtos médicos
 36 Seladora de embalagens de produtos médicos
 37 Sistema de comunicação hospitalar
 38 Sistema de sinalização hospitalar

D *Produtos para didática ou treinamento médico*

- 01 Manequim para treinamento médico
 02 Modelo de Órgão para ensino
 03 Simulador de funções fisiológicas para ensino

E *Produtos para prevenção da saúde coletiva*

- 01 Armadilha para desinfestação
 02 Bomba para detetização
 03 Instrumento para eliminação de piolhos
 04 Recipiente para acondicionamento de cadáveres

F *Produtos para condicionamento físico ou prática esportiva*

- 01 Barra para ginástica
 02 Bola
 03 Dardo
 04 Dilatador nasal adesivo
 05 Disco
 06 Equipamento passivo para condicionamento físico
 07 Halteres
 08 Mesa ou cadeira para massagem
 09 Protetor não ortopédico de partes do corpo
 10 Vara para salto

G *Produtos de uso pessoal ou doméstico*

- 01 Absorvente higiênico
 02 Alicate para cortar unhas
 03 Barbeador
 04 Bengala ou outro suporte de uso não ortopédico
 05 Chupeta

- 06 Escova odontológica
- 07 Escova para cabelos
- 08 Esponja para limpeza de pele
- 09 Fio dental
- 10 Lâmina descartável, exceto indicada para procedimento em saúde
- 11 Lente para ampliar escalas
- 12 Limpador de língua
- 13 Mamadeira e bico
- 14 Massageador de gengiva
- 15 Massageador muscular, exceto com indicação terapêutica
- 16 Mordedor para lactentes
- 17 Óculos para presbiopia
- 18 Passador de fio dental
- 19 Produto para estimulação sexual
- 20 Produto para modelagem estética externa localizada
- 21 Sauna
- 22 Secador de cabelos

H *Produtos de uso geral utilizados como partes ou acessórios de produtos para saúde*

- 01 Câmara para captação de imagens
- 02 Equipamento de informática
- 03 Filme fotográfico
- 04 Fixador ou revelador de filmes
- 05 Gravador de imagens
- 06 Impressora
- 07 Monitor de vídeo
- 08 Óleo lubrificante
- 09 Papel termo-sensível, exceto indicado para registro de sinais ou imagens médicas

I *Partes e Acessórios para produtos não considerados produtos para saúde*

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	LUCKMANN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA EPP		
CNPJ	74.196.031/0001-04	Autorização	1.03.084-9
Produto	Teste de Urease		

Apresentação/Modelo

50 testes

25 testes

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	HELICOBACTER PYLORI
Registro	10308490059
Processo	25351.425648/2014-19
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LUCKMANN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA EPP - BRASIL
Classificação de Risco	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Voltar](#)

Consultas / Saneantes - Produtos / Saneantes - Produtos

Detalhe do Produto: VIC PERACÉTICO 0,2 % - PRONTO USO

Nome da Empresa	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		
CNPJ	39.032.974/0001-92	Autorização	3.02.648-8
Nome Comercial	VIC PERACÉTICO 0,2 % - PRONTO USO		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL		
Registro	326488025		
Processo	25351.440449/2015-71		
Vencimento do Registro	09/2020	09/2020	

Rótulo

Visualizar 1º rótulo (api/consulta/produtos/3/25351440449201571/rotulo/1993025?Authorization=Guest)

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	1	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	3264880250017
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - TAQUARITINGA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELAO	LIQUIDO	2	14/09/2015

Validade	24 meses	Registro	3264880250025
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - GALAO PLASTICO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - TAQUARITINGA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA Único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Desinfecção Hospitalar

Vic Peracético 0,2%

VIC PERACÉTICO 0,2% – Pronto uso, é um desinfetante de alto nível, de ação rápida e eficiente exclusivamente de uso profissional odonto médica hospitalar, que possui como princípio ativo o ácido peracético. Indicado para desinfecção de artigos semi críticos. Eficaz contra amplo espectro de microorganismos.

Acompanha o sache Vic Inibidor de corrosão;

Acompanha a Fita teste, Vic Test.

**BENEFÍCIOS DO PRODUTO:**

- Pronto Uso;
- Desinfetante de alto nível;
- Acompanha o sachê Vic Inibidor de corrosão;
- Acompanha a fita teste Vic Test;
- Eficaz contra um amplo espectro de microorganismos;
- Testes REBLAS eficazes;
- Validade 24 meses.

LAUDOS REBLAS

Resultados Satisfatórios para:

- Determinação do Teor de Ácido Peracético;
- Determinação de Estabilidade;
- Determinação do Potencial Hidrogeniônico - pH puro;
- Irritação/Corrosão Cutânea primária;
- Irritação/Corrosão Ocular primária;
- Ação Bactericida: *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella choleraesuis*, *Staphylococcus aureus*;
- Ação Fungicida: *Trichophyton mentagrophytes*, *Candida albicans*;
- Ação Esporocida: *Bacillus subtilis*, *Clostridium sporogenes*;
- Ação Micobactericida: *Mycobacterium bovis*, *Mycobacterium massiliense*, *Mycobacterium smegmatis*

INDICAÇÃO:

VIC PERACÉTICO 0,2% é indicado para desinfecção de artigos semicríticos como:
equipamentos em geral, endoscópios, tubos corrugados, kits de micronebulização,
nebulizadores de oxigênio, aço inox, aço cirúrgico, alumínio, plástico, acrílico e látex.
Produto de uso profissional e assistência à saúde.

<https://vicpharma.com.br/produto/vic-peracetico-02/>



faça seu pedido

0800 709 9287

vendas@ciclofarma.com.br

[\(16\)99710 3549](#)

[Home](#)

[A Ciclo Farma](#)

[Produtos](#)

- [Todos](#)
- [Higiene Pessoal](#)
- [Hospitalar](#)
- [Industrial](#)
- [Odontológica](#)

[Artigos](#)

[Onde encontrar](#)

[Contato e localização](#)

ALCOOL BM CICLO HOSPITALAR



Indicado para Desinfecção de nível médio ou intermediário. Desinfetante Hospitalar para Superfícies fixas e artigos não críticos em ambientes hospitalares e estabelecimentos relacionados com o atendimento à saúde.

Ficha técnica

INDICAÇÃO: Álcool 70% (p/p) é indicado para uso hospitalar, na desinfecção de superfícies fixas e artigos não críticos.

COMPOSIÇÃO: Álcool Etílico Hidratado e Água Deionizada.

ESPECIFICAÇÃO:

Descrição - Líquido límpido, incolor, volátil e de odor característico

Teor Alcoólico (°INPM) 68,0 – 72,0

Teor Alcoólico (°GL) 76,0 – 79,0

pH: 6,0 - 8,0

Densidade 0,8609 – 0,8706 g/cm³

Condutividade <5,0 µS/cm

MATERIAL DE ACONDICIONAMENTO:

Embalagem Primária em frascos silkados, galões e bombonas rotuladas transparentes de material polietileno de alta densidade.

Frasco de 100 ml

Frasco de 1L

Galão de 5L

Bombonas de 20L

Embalagem Secundária caixa de papelão. Para os frascos, máximo de empilhamento 05 camadas contendo 12 unidades e para os galões de 5L máximo de empilhamento 04 camadas contendo 04 unidades.

PRINCIPAIS APLICAÇÕES: Desinfecção para superfícies fixas e artigos não críticos de ambientes hospitalares e estabelecimentos relacionados com o atendimento à saúde como pisos, paredes, mobiliários e bancadas. Nossa produto atende todos os padrões de qualidade e para fins de registro exigidos pela ANVISA.

PRAZO DE VALIDADE: 2 anos, a partir da data de fabricação, desde que mantidas as condições de estocagem em local fresco ao abrigo da luz solar direta mantendo em sua embalagem original.

Download da ficha de segurança FISPQ

DOWNLOAD 

Download de PDF

Registro

DOWNLOAD 

 **VOLTAR**

compartilhe:

receba nossas novidades:

ENVIAR



Rua Benedito José de Carvalho Ramos, 150
 Parque Industrial | CEP 14150-000 | Serrana - SP
ciclofarma@ciclofarma.com.br
 (16) 98846-3399
 (16) 4042 1939
[\(16\) 99710 3549](tel:(16)997103549)





Álcool 70%

Álcool 70% é um produto destinado à desinfecção de superfícies fixas e ambientes. Promove desinfecção de nível médio ou intermediário em superfícies fixas de ambientes hospitalares, ralos, aparelhos sanitários, etc.





BUSCA DE PRODUTOS

nome, código, etc

BUSCAR

faça seu pedido

0800 709 9287

vendas@ciclofarma.com.br

[\(16\)99710 3549](tel:(16)997103549)[Home](#)[A Ciclo Farma](#)[Produtos](#)[Artigos](#)[Onde encontrar](#)[Contato e localização](#)

CICLO GEL 70



Desinfecção para superfícies fixas, pisos, paredes, mobiliários e bancadas de ambientes hospitalares, indústrias farmacêuticas e estabelecimentos relacionados com o atendimento à saúde.

O álcool BM Ciclo 70 possui em seu processo dupla filtração especial, sendo altamente indicado para indústrias farmacêuticas e maquinários do processo.

Atendendo os mais altos padrões de qualidade com sua eficácia contra as principais bactérias e vírus presente no ambiente.

Ficha técnica

INDICAÇÃO:

Desinfecção para superfícies fixas, pisos, paredes, mobiliários e bancadas de ambientes hospitalares, indústrias farmacêuticas e estabelecimentos relacionados com o atendimento à saúde.

O álcool BM Ciclo 70 possui em seu processo dupla filtração especial, sendo altamente indicado para indústrias farmacêuticas e maquinários do processo.

Atendendo os mais altos padrões de qualidade com sua eficácia contra as principais bactérias e vírus presente no ambiente.

Composição: Carbomer, Glycerin, Methylparaben, Aminomethyl propanol, Alcohol, Menthol e Aqua.

Especificação:

Características Organolépticas – Gel translúcido, e odor característico de álcool.

Teor Alcoólico (°INPM) 68,0 – 72,0

pH: 6,0 - 7,5

Densidade 0,86 – 0,88 g/cm³

MATERIAL DE ACONDICIONAMENTO:

Embalagem Primária transparentes em polietileno de alta densidade, com frascos silkados e galões rotulados.

Frasco 90 g

Frasco 900g

Galão 4,500Kg

Frasco Flip Top 500g

Frasco Pump 450g

Embalagem Secundária caixa de papelão. Para os frascos, máximo de empilhamento 05 camadas contendo 12 unidades e para os galões de 5L máximo de empilhamento 04 camadas contendo 04 unidades.

PRINCIPAIS APLICAÇÕES: Indicado para antisepsia das mãos em ambientes hospitalares e de atendimento à saúde. É um potente bactericida e fungicida, eliminando de modo eficiente as bactérias, fungos e vírus prevenindo a disseminação de infecções nos ambientes hospitalares. Nosso produto atende todos os padrões de qualidade e para fins de registro exigidos pela ANVISA.

PRAZO DE VALIDADE: 02 anos, a partir da data de fabricação, desde que mantidas as condições de estocagem em local fresco ao abrigo da luz solar direta mantendo em sua embalagem original.

ARMAZENAMENTO: Manter sempre em sua embalagem original, em local seco e temperatura ambiente. Não expor o produto à luz solar direta e umidade.

TRANSPORTES: O produto pode ser transportado por vias aérea, marítima e terrestre. Deve ser mantido em sua embalagem original, em local seco e em temperatura ambiente no máximo 27°C.

Registro ANVISA/MS:

Frasco 2.5223.002.001-9

Galão 2.5223.0002.002-7

Download da ficha de segurança FISPQ



Download de PDF

Registro

DOWNLOAD ↓

<< VOLTAR

compartilhe:

receba nossas novidades:

seu nome

seu e-mail

ENVIAR



Rua Benedito José de Carvalho Ramos, 150
Parque Industrial | CEP 14150-000 | Serrana - SP
ciclofarma@ciclofarma.com.br
(16) 98846-3399
(16) 4042 1939
[\(16\) 99710 3549](tel:(16)997103549)





QUÍMICA PARA A VIDA

BUSCA DE PRODUTOS

nome, código, etc

BUSCAR

faça seu pedido

0800 709 9287

vendas@ciclofarma.com.br

[\(16\)99710 3549](tel:(16)997103549)[Home](#)[A Ciclo Farma](#)[Produtos](#)

- [Todos](#)
- [Higiene Pessoal](#)
- [Hospitalar](#)
- [industrial](#)
- [Odontológica](#)

[Artigos](#)[Onde encontrar](#)[Contato e localização](#)

CICLO ZYME EXTRA



Este produto contém enzimas protease, carboidrase, lipase e amilase. Uso destinado à limpeza de instrumentos médicos – hospitalares, odontológicos e laboratoriais. Utilizado previamente ao processo de desinfecção e esterilização de materiais. Composto por um complexo de quatro enzimas atuantes na redução de matéria orgânica elimina resíduos de proteínas, gorduras, amido, celulose e derivados.

Ficha técnica

COMPOSIÇÃO: Água deionizada, Álcool Isopropílico, Protease, Amilase, Lipase, Carboidrase, Nonilfenol, Estabilizante e Conservantes.

ESPECIFICAÇÃO:

Aspecto Liquida Límpido de cor Ambar e odor característico
pH 6,5 – 8,0
Densidade 0,90 – 1,010g/cm³

MATERIAL DE ACONDICIONAMENTO:

Embalagem Primária em frascos silkados e galões rotulados na cor branca em polietileno de alta densidade.

Frasco de 1L

Galão de 5L

Embalagem Secundária caixa de papelão. Para os frascos, máximo de empilhamento 05 camadas contendo 12 unidades e para os galões de 5L máximo de empilhamento 04 camadas contendo 04 unidades.

Temperatura de acondicionamento: Menor que 30°C

PRINCIPAIS APLICAÇÕES:

Indicado para limpeza e remoção de matérias orgânicas como saliva e sangue contidas em artigos, esta limpeza deverá acontecer previamente ao processo de desinfecção e esterilização.

Indicado para limpeza pesada onde há resíduos de alimentos, gordura e secreções. Incompatibilidades: Agentes oxidantes.

Advertências: Mantenha o produto em sua embalagem original. Não reutilize as embalagens vazias. Não misturar com outros produtos.

MODE DE USO:

Para Limpeza Manual: Diluir na proporção de 4 mL de CICLOZYME EXTRA para 1 Litro de água

deionizada/destilada (pH da água 5 – 7, condutividade temperatura de 30 á 40°C. Submeter o instrumento e artigos médicos – hospitalares deixando o produto agir por 15 minutos. Retirar da imersão, enxaguar com água deionizada/destilada corrente e secar com ar sob pressão ou pano limpo antes de submeter os instrumentos ao processo de esterilização. Para temperatura ambiente o tempo de imersão deverá ser validado de acordo com o protocolo de limpeza hospitalar.

Para lavadoras Ultrassónicas: Diluir na proporção de 4 mL de CICLOZYME EXTRA para 1 Litro de água deionizada/destilada (pH da água 5 – 7, condutividade considerar a temperatura de controle temperatura de 30 á 40°C e tempo de lavagem de 05 minutos. Para temperatura ambiente o tempo de imersão deverá ser validado de acordo com o protocolo de limpeza hospitalar. Quando utilizar canulado ONN considerar o tempo de lavagem de 10 minutos. Após lavagem enxaguar os instrumentos e enxaguar com água deionizada/destilada corrente e secar com ar sob pressão ou pano limpo antes de submeter os instrumentos ao processo de esterilização. Não secar os instrumentos naturalmente, pois poderá manchar o instrumental. Produto não é indicado para termodesinfectadoras.

ESTABILIDADE E REATIVIDADE:

Para manter a Eficiência do Detergente Enzimático Ciclo Zyme Extra. Utilizar o produto imediatamente após preparo. A reutilização da solução de limpeza pode provocar perda da eficiência.

O produto não deve ser usado em combinações com agentes oxidantes como cloro e peróxidos, detergentes, desinfetantes ou outro produto químico.

A utilização de água com cloro diminui a eficiência do detergente enzimático.

PRAZO DE VALIDADE: 2 anos, a partir da data de fabricação, desde que mantidas as condições de estocagem em local fresco ao abrigo da luz solar direta mantendo em sua embalagem original.

PRODUTO REGISTRADO NO M.S - ANVISA

FRASCO DE 1 L 3.3252.0009.001-2

GALÃO DE 5L 3.3252.0009.002-0

RESPONSAVEL TÉCNICO: Jefferson Lourenço Barbosa

Nº de inscrição do profissional: CRQ – 04483312

Download da ficha de segurança FISPQ

DOWNLOAD 

Download de PDF

Registro

DOWNLOAD 

<< VOLTAR

compartilhe:

receba nossas novidades:

seu nome

seu e-mail

ENVIAR



Rua Benedito José de Carvalho Ramos, 150
Parque Industrial | CEP 14150-000 | Serrana - SP
ciclofarma@ciclofarma.com.br
(16) 98846-3399
(16) 4042 1939
[\(16\) 99710 3549](tel:(16)997103549)





Chlorclear 0,2% Solução Antisséptica Aquosa

Chlorclear 0,2% Solução Antisséptica Aquosa de Gliconato de Clorexidina à 0,2% para limpeza diária da pele íntegra.



<https://vicpharma.com.br/produto/viclohex-solucao-de-limpeza/>



Assepsia Tópica

Clorexidina 2%

Gliconato de Clorexidina solução a 2% é um antisséptico tópico, indicado para antisepsia da pele, mãos e no banho pré-operatório.



LAUDOS REBLAS

Resultados Satisfatórios para:

- Teste de Irritabilidade e Corrosão Dérmica
- Teste de Irritabilidade e Corrosão Ocular
- Testes de Eficácia Bactericida frente as cepas:
Pseudomonas aeruginosa, Salmonella sp, Staphylococcus aureus
- Determinação de Teor de Princípio Ativo e pH
- Estudo de Toxicidade Oral Aguda

<https://vicpharma.com.br/produto/clorexidina-2/>



O Adobe Flash Player está bloqueado

[A empresa](#)[Localização](#)[Produtos](#)[Representantes](#)[Fale Conosco](#)**Produtos****CINORCROS LÍQUIDO (Hidróxido de Sódio)****Desinfetantes****Desincrustantes**

‣ NEXZYME I (Protease)

‣ NEXZYME III
(Protease, Amilase e Lipase)

‣ Cinorcros Pó (Orto-Fosfato Trissódico)

‣ Cinorcros Líquido
(Hidróxido de Sódio)**Anti-Sépticos****Higienização e Limpeza****Farmacopéia / Especiais****Acessórios****Catalogo Técnico** [imprimir catalogo](#)**Indicação**

Removedor de incrustações em artigos, peças, tubulações e superfícies de equipamentos clínicos.

Modo de Usar

Diluir 5 (cinco) ml do produto puro para 1 (um) litro de água. Manter o contato por 15 (quinze) minutos e posteriormente enxaguar a superfície aplicada.

Composição

Hidróxido de sódio, tamponantes, umectantes, quelante e veículo aquoso.

Prazo de Validade

24 meses a partir da data de fabricação.

Apresentações

Galão e Frasco plástico de 5000 ml (caixa c/ 02 unidades) e 1000 ml (caixa com 12 unidades).

PrecauçõesVer informações adicionais completas na rotulagem do produto.
Produto caustico.**Observação**Reg. MS:
n.º 33301.0006/001-0
n.º 33301.0006/002-9[Download do FISPQ](#)

Clique e conheça nossa linha de cosméticos!

[A empresa](#)[Localização](#)[Produtos](#)[Representantes](#)[Fale Conosco](#)

Produtos

NEXZYME III (Protease, Amilase e Lipase)

- › [Desinfetantes](#)
- › [Desincrustantes](#)
- › [Anti-Sépticos](#)
- › [Higienização e Limpeza](#)
- › [Farmacopéia / Especiais](#)
- › [Acessórios](#)

Catálogo Técnico

**Indicação**

Nexzyme contém 3 enzimas (Protease, Lipase e Amilase) responsáveis pela limpeza, catálise enzimática e desincrustação de resíduos orgânicos em superfícies de objetos clínicos.

Modo de Usar

Nexzyme III é um detergente enzimático que deve ser diluído em 5ml do produto puro em 1 Litro de água, nas desincrustações manuais devendo ser homogeneizado completamente antes de sua utilização. Mergulhe os materiais e objetos a serem desincrustados mantendo-os imersos durante 5 minutos. Retirar os materiais e objetos e enxaguar com água. Após secagem o material já estará pronto para esterilização ou desinfecção. Em equipamentos automáticos de lavagem instrumental, utilizar a diluição de 3ml do produto puro para cada litro de água a ser preparado. O programa de tempo e temperatura programada na máquina pode ser mantido utilizando a solução de detergente enzimático Nexzyme III.

Composição

Lipase, Protease, Amilase, tensoativo não iônico, solvente, estabilizante, umectante, conservante e água deionizada.

Prazo de Validade

12 meses a partir da data de fabricação.

Apresentações

Galão plástico de 5000 ml (caixa / 02 unidades), frasco PET de 1000ml (caixa / 12 unidades) e frasco plástico de 500 ml (caixa / 08 unidades).

Precauções

Ver informações adicionais completas na rotulagem do produto

Observação

Produto Saneante Notificado na ANVISA, nº 25352414884201188



Clique e conheça nossa linha de cosméticos!



BOWIE & DICK



TBD - 4KG

O Pacote Bowie & Dick foi desenvolvido para testes de remoção de ar (ar residual), penetração de agente esterilizante e presença de gases não condensáveis para autoclaves pré-vácuo a vapor.

Constituído por folha teste impressa com indicador químico classe 2, e folhas de papel filtro em embalagem primária que simulam barreira para penetração de vapor. Atóxico, livre de metais pesados, e em conformidade com ISO 11140-1. Adequado para ciclos de esterilização de 134°C x 3,5min. Possui indicador químico externo para identificação de produtos já processados.

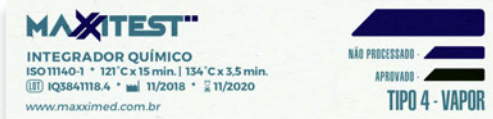
Medidas 9,5cm x 9,5cm. Disponível nos modelos 4Kg (**TBD-4KG**) e 7Kg (**TBD-7KG**).

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001.

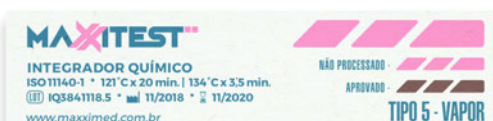


MAXITEST™

INDICADORES QUÍMICOS
PARA AUTOCLAVES



IQVC4-250



IQVC5-250

Os indicadores químicos tipo integradores multiparamétricos para autoclaves a vapor, destinam-se a identificação de pontos falhos no processo de esterilização com alto rigor técnico. São constituídos por fitas de papel laminadas, impregnadas de reativo químico sem a presença de chumbo e calibrados em conformidade com a norma ISO 11140-1.

Possibilita a leitura dos parâmetros; tempo, temperatura e vapor em ciclo de esterilização. Disponíveis nas versões classe 5 (IQVC5-250: 134°C X 3,5min / 121°C X 20min) e classe 4 (IQVC4-250: 134°C X 3,5min / 121°C X 15min).

Apresentação: Caixa com 250 unidades

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001.



V A P O R

CLICKTEST
INDICADORES BIOLÓGICOS



IBVC24H



IBVC3H5H



IBVF3H



IBVF1H



IBVF20M

Os indicadores Biológicos Clicktest destinam-se a monitoração de ciclos de esterilização em autoclaves a vapor, oferecendo confiabilidade e segurança ao processo de esterilização.

Constituídos por: frasco termoplástico, sistema de ativação em aço inoxidável, esporos de *Geobacillus stearothermophilus*, meio de cultura, e etiqueta adesiva com indicador químico em conformidade com a ISO 11138-1 /11138-3. Não possuem vidro na sua composição, evitando acidentes e assim garantindo total segurança na utilização do produto.

Possuem exclusivo e inovador sistema de ativação onde o usuário consegue ativar o indicador biológico com apenas uma das mãos.

Disponíveis nas versões: Leitura por Fluorescência (**IBVF3H** - 3h, **IBVF1H** - 1h, e **IBVF20M**- 20min) e Leitura Colorimétrica (**IBVQ24H** - 24h e **IBVQ3H5H** - 3/5h)

Apresentação: Caixas com 50 unidades

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001

www.maxximed.com.br

MAXXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queiroz Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
Tel. 455.11.4251-0714

MAXXIMED
Latin America



PLASMA

CLICKTEST
INDICADORES BIOLÓGICOS



IBPC24H



IBPF3H



IBPF30M

Os indicadores Biológicos Clicktest destinam-se a monitoração de ciclos de esterilização em autoclaves a plasma de peróxido de hidrogênio, oferecendo confiabilidade e segurança ao processo de esterilização.

Constituídos por: frasco termoplástico, sistema de ativação em aço inoxidável, esporos de *Geobacillus sthearothermophilus*, meio de cultura, e etiqueta adesiva com indicador químico em conformidade com a ISO 11138-1. Não possuem vidro na sua composição, evitando acidentes e assim garantindo total segurança na utilização do produto.

Possuem exclusivo e inovador sistema de ativação onde o usuário consegue ativar o indicador biológico com apenas uma das mãos.

Disponíveis nas versões: Leitura por Fluorescência (**IBPF3H** - 3h, e **IBPF30M** - 30min) e Leitura Colorimétrica (**IBPC24H** - 24h).

Apresentação: Caixas com 50 unidades

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001

www.maxximed.com.br

MAXXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queiroz Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
tel. 455.11.4251-0714

MAXXIMED
Latin America



E T O

CLICKTEST

INDICADORES BIOLÓGICOS



IBEC48H

IBEF4H

Os indicadores Biológicos Clicktest destinam-se a monitoração de ciclos de esterilização em autoclaves a óxido de etileno, oferecendo confiabilidade e segurança ao processo de esterilização.

Constituídos por: frasco termoplástico, sistema de ativação em aço inoxidável, esporos de *Bacillus Atropheus*, meio de cultura, e etiqueta adesiva com indicador químico em conformidade com a ISO 11138-1. Não possuem vidro na sua composição, evitando acidentes e assim garantindo total segurança na utilização do produto.

Possuem exclusivo e inovador sistema de ativação onde o usuário consegue ativar o indicador biológico com apenas uma das mãos.

Disponíveis nas versões: Leitura por Fluorescência (**IBEF4H** - 4horas) e Leitura Colorimétrica (**IBEC48H** - 48horas).

Apresentação: Caixas com 50 unidades

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001



MAXXI~~P~~**A**C~~K~~**K**



TDLGM15

MaxxiPack PCD Liberador de Carga

O dispositivo Desafio de Processo (PCD TDLGM15), pacote teste pronto se destina a liberar cargas de esterilização a vapor simulando condição crítica do processo, permite avaliar extração de ar da câmara e penetração do agente esterilizante em carga porosas ou de densidade.

Produto de resultado imediato, muda a cor de rosa para marrom escuro quando o processo se deu de maneira efetiva e sem falhas. Possui indicador químico externo para identificação de produtos já processados.

Adequado para ciclos de esterilização de 134°C X 3,5min e 121°C X 20min. (Integrador Químico Classe 5)

Utilização do produto em ambientes hospitalares se faz necessária conforme RDC15. Isento de registro na ANVISA 185/2001.



TDFM1

MaxxiPack PCD 1 Hora / 3 horas

Os dispositivos Desafio de Processo (PCD), pacote teste pronto destinam-se a monitoração de processo esterilização a vapor. Constituído por folhas de papel filtro que simulam barreira para penetração de vapor conforme AAMI, integrador químico Classe 5 multiparamétrico e indicador biológico de leitura por fluorescência.

Possui ampola controle na mesma embalagem da ampola teste, evitando utilização de ampolas de diferentes lotes, invalidando o processo.

Possui indicador químico externo para identificação de produtos já processados.

Adequado para ciclos de esterilização de 134°C X 3,5min e 121°C X 20min. (Integrador Químico Classe 5)



TDFM3

Disponíveis em versões com Indicador Biológico por Florencia **TDFM1 - 1h** e **TDFM3 - 3h**

Isento de registro na ANVISA 185/2001.



MAXXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queiroz Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
Tel. +55 11 4251-0714

[HOME](#) [QUEM SOMOS](#) [SOLUÇÕES](#) [SERVIÇOS](#) [PARCEIROS](#) [CERTIFICAÇÕES](#) [CONTATO](#)

Teste de Urease

Home > Endoscopia > Teste de Urease



Teste de Urease

© 2019 Brisa Soluções



Offline





FISPQ – FICHA SEGURANÇA DE PRODUTO QUÍMICO

CICLO GEL 70

REVISÃO: 02

DATA: 04/08/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa

REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes

APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: Literaturas específicas sobre o produto

PÁG Página 1 de 5

1 – IDENTIFICAÇÃO

Nome do Produto: CICLO GEL 70

Principais usos recomendados: O Ciclo Gel 70 é indicado para anti-sepsia das mãos em ambientes hospitalares e de atendimento à saúde. É um potente bactericida e fungicida, eliminando de modo eficiente as bactérias, fungos e vírus prevenindo a disseminação de infecções nos ambientes hospitalares.

Nome da Empresa: CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA EIRELI

Endereço: Rua Benedito José de Carvalho Ramos, 150 – Parque Industrial – Serrana – São Paulo – Brasil.

CEP: 14150 – 000.

Telefone(s): +55 (16) 3987-9287 / 0800 – 709 – 9287

Site: www.ciclofarma.com.br

E-mail para informações: qualidade@ciclofarma.com.br

2 - COMPOSIÇÃO E INFORMAÇÃO SOBRE OS INGREDIENTES

Tipo de produto: Gel translúcido e odor característico de álcool.

Nome químico comum ou genérico: Carbopol 940, Álcool Etílico Hidratado, Glicerina, Metilparabeno, AMP 95, Mentol, Água deionizada.

INCI: Carbomer, Glycerin, Methylparaben, Menthol, Aminomethylpropanol, Alcohol e Water.

Ingredientes que contribuem para o perigo: Álcool Etílico Hidratado.

3 - IDENTIFICAÇÃO DE PERIGOS

PERIGOS MAIS IMPORTANTES

Perigos físicos e químicos: Líquido inflamável / Produto Inflamável.

Efeitos adversos a saúde humana:
Efeitos Locais:

Levemente irritante para os olhos. Produto que altera o comportamento humano quando ingerido. Causa dores de cabeça, sonolência e lassidão. Absorvido em altas doses pode provocar torpor, alucinações visuais e embriagueis.

4 - MEDIDAS DE PRIMEIROS SOCORROS

Inalação: Não ha ocorrências.

Contato com a pele: Não irritante para a pele.

Contato com os olhos: Lavar com água em abundância por 15 minutos.

Ingestão: Quando ingerido provoca problemas gastro intestinais, dor de cabeça, náuseas e vômitos. Lavar a boca com água limpa em abundância e dar bastante água para beber. Procurar



FISPQ – FICHA SEGURANÇA DE PRODUTO QUÍMICO

CICLO GEL 70

REVISÃO: 02

DATA: 04/08/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa

REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes

APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: Literaturas específicas sobre o produto

PÁG Página 2 de 5

assistência médica imediatamente.

Notas para o médico:

Em todos os casos encaminhar a vítima ao médico e informar o grau de contaminação, sempre que possível levando o rótulo do produto.

5 - MEDIDAS DE COMBATE A INCÊNDIOS

Meios de extinção apropriados:

Espuma para álcool, pó e dióxido de carbono.

Meios de extinção não apropriados:

Não deve ser aplicado jato de água diretamente sobre o produto em chamas, pois ele pode espalhar – se violentamente e aumentar a intensidade do fogo.

Perigos específicos:

Os vapores podem deslocar – se até uma fonte de ignição e provocar retrocesso de chamas. Os recipientes podem explodir com o calor do fogo. Há risco de explosão do vapor em ambientes fechados.

Métodos especiais:

Manter – se longe dos tanques. Resfriar com neblina de água os recipientes que estiverem expostos ao fogo.

Proteção aos bombeiros:

Equipamento de proteção individual adequados. Em ambientes fechados, usar equipamentos de resgate com suprimento de ar.

6 - MEDIDAS DE CONTROLE PARA DERRAMAMENTO OU VAZAMENTO

Precauções pessoais

Eliminar todas as fontes de ignição, impedir centelhas, fagulhas, chamas e não fumar na área de risco.

Precauções ao meio ambiente:

Conter possíveis vazamentos, impedindo que o produto contamine rios ou solos.

Métodos para limpeza

Lavar com água em abundância.

Recuperação:

Recolher o produto em recipiente de emergência, devidamente etiquetado e bem fechado. Conservar para posterior eliminação.

Disposição:

Não dispor em lixo comum. Não descartar no sistema de esgoto ou cursos de água. A disposição final deste produto deverá ser acompanhada por especialista e de acordo com a legislação vigente.

Neutralização:

Absorver com terra, areia, ou outro material adsorvente. Remover o material contaminado para um recipiente bem fechado para posterior eliminação.

Nota:

Contactar órgão ambiental local, no caso de vazamento ou contaminação de águas superficiais, mananciais ou solos.



FISPQ – FICHA SEGURANÇA DE PRODUTO QUÍMICO

CICLO GEL 70

REVISÃO: 02

DATA: 04/08/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa

REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes

APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: Literaturas específicas sobre o produto

PÁG Página 3 de 5

7 - MANUSEIO E ARMAZENAMENTO

MANUSEIO

Prevenção da exposição do trabalhador
Não se aplica. Produto para antisepsia das mãos deverá ser aplicado na pele. Evitar contato com os olhos.

Orientações para manuseio seguro

Manipular respeitando as regras gerais de segurança e higiene industrial.

ARMAZENAMENTO

Condições de armazenamento

Manter sempre em sua embalagem original, em local seco e temperatura ambiente. Não expor o produto à luz solar direta e umidade.

8 - CONTROLE DE EXPOSIÇÃO E PROTEÇÃO INDIVIDUAL

Equipamento de Proteção Individual

- Proteção respiratória:
Não é necessário.
- Proteção das mãos:
Produto para antisepsia das mãos, deve ser aplicado na pele.
- Proteção dos olhos:
Não se aplica.
- Proteção da pele e do corpo:
Precauções especiais:
Manter chuveiros de emergência e lava-olhos disponíveis nos locais onde haja manipulação do produto.

Medidas de higiene:

Manter o local de armazenamento sempre limpo, seco, desobstruído, bem ventilado e sinalizado. Não comer, beber ou fumar manuseando produtos químicos.

9 - PROPRIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS

Aspecto

- Estado físico:
Gel translúcido, e odor característico de álcool.

- Odor:
Característico de álcool.

pH:
6,0 a 7,5

Densidade:
0,86 a 0,88 g/cm³

Solubilidade:
Solúvel em água.

Teor de álcool:
68 a 72° INPM



FISPQ – FICHA SEGURANÇA DE PRODUTO QUÍMICO

CICLO GEL 70

REVISÃO: 02

DATA: 04/08/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa

REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes

APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: Literaturas específicas sobre o produto

PÁG Página 4 de 5

10 - ESTABILIDADE E REATIVIDADE

Condições específicas

Instabilidade:

Estável se mantido a temperatura ambiente e em sua embalagem original.

Condições a evitar:

Produto inflamável pode causar fogo e explosões em contato com fontes de calor e ignição.

Incompatibilidade:

Oxidantes fortes.

11 - INFORMAÇÕES TOXICOLÓGICAS

Toxicidade Aguda

LD50- (ratos):

Não há referência.

12 - INFORMAÇÕES ECOLÓGICAS

Ecotoxicidade

Como o etanol é solúvel em água pode provocar, mesmo em pequenas quantidades, danos à fauna e flora aquática. Pode afetar o solo, e por percolação, degradar a qualidade das águas e lençóis freáticos.

13 - CONSIDERAÇÕES SOBRE TRATAMENTO E DISPOSIÇÃO

Métodos de tratamento e disposição

- Produto:

O tratamento e disposição do produto devem ser analisados conforme legislação vigente.

- Embalagens usadas:

O descarte deve ser realizado em instalações autorizadas, conforme legislação vigente.

14 - INFORMAÇÕES SOBRE TRANSPORTE

Regulamentações nacionais

Vias terrestres (MT, Portaria

204/1997):

Número ONU: 1170

Nome apropriado para embarque: Etanol ou soluções de etanol.

Classe de risco: 3

Grupo de embalagem: II



FISPQ – FICHA SEGURANÇA DE PRODUTO QUÍMICO

CICLO GEL 70

REVISÃO: 02

DATA: 04/08/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa

REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes

APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: Literaturas específicas sobre o produto

PÁG Página 5 de 5

15 - REGULAMENTAÇÕES

Classificações / símbolos:

Incêndio: 3

Classificação conforme NFPA:

Saúde: 2

Reatividade: 1

CICLOZYME EXTRA

REVISÃO: 02

DATA: 06/09/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa
REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes
APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: 1 - Martindale The Extra Pharmacopeia

Página 1 de 5

1- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E DA EMPRESA

Nome do Produto: CICLO ZYME EXTRA

Principais usos recomendados: Detergente enzimático indicado para a limpeza e remoção de matérias orgânicas, contendo enzimas protease, carboidrase, lipase e amilase. Usado para limpeza de artigos médicos – hospitalares utilizados previamente ao processo de desinfecção e esterilização. Formando um complexo de 4 enzimas. É recomendável que o produto seja utilizado diluído.

Nome da Empresa: CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA EIRELI

Endereço: Rua Benedito José de Carvalho Ramos, 150 – Parque Industrial – Serrana – São Paulo - Brasil

CEP: 14150 – 000.

Telefone(s): +55 (16) 3987-9287 / 0800 – 709 – 9287

Site: www.ciclofarma.com.br

E-mail para informações: qualidade@ciclofarma.com.br

2 - IDENTIFICAÇÃO DE PERIGOS

PERIGOS MAIS IMPORTANTES

Perigos físicos e químicos:

Não deve ser ingerido.

Perigos específicos:

Não deve ser ingerido.

EFEITOS DO PRODUTO

Efeitos adversos à saúde humana:

Produto Químico neutro, podendo provocar irritações aos olhos.

Efeitos ambientais:

Em altas concentrações contamina o solo.

Principais sintomas:

O contato direto pode causar irritações a pele, mucosas e olhos.

PERIGOS ESPECÍFICOS:

Pode provocar irritações aos olhos.

3 - COMPOSIÇÃO E INFORMAÇÃO SOBRE OS INGREDIENTES

Tipo de produto:

Produto Líquido.

Nome químico comum ou genérico:

Amilase, Protease, Lipase, Carboidrase, tensoativo não iônico, solubilizante e água.

Sinônimos:

Ciclozyme Extra

CAS number:

Não há

Ingredientes que contribuem para o perigo:

Não há

Fórmula Molecular:

4 - MEDIDAS DE PRIMEIROS SOCORROS

Inalação:

Evitar contato prolongado, levar o paciente para local arejado.

Contato com a pele:

Enxaguar abundantemente com água corrente durante 15 minutos. Procurar um médico.

CICLOZYME EXTRA

REVISÃO: 02

DATA: 06/09/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa
REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes
APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: 1 - Martindale The Extra Pharmacopeia

Página 2 de 5

Contato com os olhos: Lavar com água em abundância durante 15 minutos. Procurar um médico levando o rótulo do produto.

Ingestão: Não provocar vômito, procurar assistência médica.

Notas para o médico: Em todos os casos encaminhar a vítima ao médico e informar o grau de contaminação, levando a Ficha de segurança do produto químico.

5 - MEDIDAS DE COMBATE A INCÊNDIOS

Meios de extinção apropriados: Espuma química ou água.

Meios de extinção não apropriados: Não há.

Perigos específicos: Chama viva próximo ao fogo.

Métodos especiais: Produto Químico Não Inflamável.

Proteção dos bombeiros: Equipamento de Proteção Individual adequados. Em ambientes fechados, usar equipamento de resgate com suprimento de ar.

6 - MEDIDAS DE CONTROLE PARA DERRAMAMENTO OU VAZAMENTO

Precauções pessoais

Remoção de fontes de ignição: Não se aplica. Produto químico não inflamável.

Controle de poeira: Não se aplica ao produto líquido.

Precauções ao meio ambiente: Estancar o vazamento ou derramamento.

Métodos para limpeza

Recuperação: Segregar o material derramado para posterior descarte. Se a quantidade for pequena, absorver com serragem ou areia.
Limpar com água.

Neutralização: Água.

Disposição: Produto se degrada e não afeta o meio ambiente.

7 - MANUSEIO E ARMAZENAMENTO

MANUSEIO

Medidas técnicas:

Prevenção da exposição do trabalhador Considerar boa ventilação do ambiente de trabalho e utilizar botas, luvas e óculos de segurança.

Orientações para manuseio seguro Manipular respeitando as regras gerais de segurança e higiene industrial. Produto químico neutro, podendo provocar irritações na pele, mucosas e olhos.

ARMAZENAMENTO

Condições de armazenamento

- Adequadas: Armazenar na embalagem original, bem fechada, em local ventilado e ao abrigo da luz solar. Temperatura máxima de armazenamento 30°C.

- A evitar: Não armazenar próximo a produtos com vapores de cloro e peróxidos. Não armazenar próximo a alimentos. Manter fora

CICLOZYME EXTRA

REVISÃO: 02

DATA: 06/09/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa
REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes
APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: 1 - Martindale The Extra Pharmacopeia

Página 3 de 5

do alcance de crianças e animais. Não exceder a temperatura de armazenamento de 30°C.

Produtos e materiais incompatíveis:

Oxidantes como cloro e peróxidos.

Materiais seguros para embalagem:

Embalagens plásticas.

8 - CONTROLE DE EXPOSIÇÃO E PROTEÇÃO INDIVIDUAL

Medidas de controle de engenharia:

Manter no local de manuseio um chuveiro de segurança e lava – olhos.

Parâmetros de controle

- Limite de exposição ocupacional

LD 50 < 5.000 mg/Kg RATOS.

Equipamento de Proteção Individual

- Proteção respiratória:

Utilizar máscaras para líquidos, descartáveis.

- Proteção das mãos:

Luvas de PVC ou borracha em atividades de contato direto com o produto.

- Proteção dos olhos:

Óculos de segurança com proteção total ou protetor facial.

- Proteção da pele e do corpo:

Aventais em PVC.

Precauções especiais:

Manter chuveiros de emergência e lava-olhos disponíveis nos locais onde haja manipulação do produto.

Medidas de higiene:

Manter o local de armazenamento sempre limpo, seco, desobstruído, bem ventilado e sinalizado. Não comer, beber ou fumar manuseando produtos químicos.

9 - PROPRIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS

Aspecto

- Estado físico:

Líquido límpido

- Cor:

Âmbar

- Odor:

Característico

pH:

6,5 – 8,5

Temperaturas específicas

- Faixa de temperatura de ebulição:

100°C

- Ponto de fusão:

Não se aplica.

- Faixa de destilação:

Não especificado.

Ponto de fulgor:

Não se aplica.

Temperatura de auto-ignição:

Não Inflamável

Limites de explosividade

- Superior (LSE):

Não se trata de um produto explosivo

- Inferior (LIE):

Não se trata de um produto explosivo

Pressão de vapor:

Não especificado.

Densidade:

0,91 – 1,010 gr/mL

Solubilidade

- Na água:

Solúvel em água.

- Em solventes orgânicos:

Solúvel em álcool.

Limite de odor:

Não especificado.

Viscosidade:

Não especificado.

Teor Alcoólico (m/m):

Não se aplica.

Temperatura de Armazenamento

No máximo 30°C

CICLOZYME EXTRA

REVISÃO: 02

DATA: 06/09/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa
REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes
APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: 1 - Martindale The Extra Pharmacopeia

Página 4 de 5

10 - ESTABILIDADE E REATIVIDADE

Condições específicas

Instabilidade:

Estável sob condições normais de uso.

Reações perigosas:

Este produto não deve ser usado em combinação com oxidantes.

Materiais / Substâncias incompatíveis:

Agentes oxidantes.

Produtos perigosos da decomposição:

Não especificado.

11 - INFORMAÇÕES TOXICOLÓGICAS

Toxicidade aguda

- Inalação:

Não especificado.

- Contato com a pele:

Irritação na pele, mucosas e olhos.

- Ingestão:

LD 50 < 5.000 mg/Kg RATOS

Sintomas:

Não especificado. Não há.

Efeitos locais

- Inalação:

Desconhecida.

- Contato com a pele:

Irritação dérmica.

- Contato com os olhos:

Irritação nos olhos.

- Ingestão:

Desconhecida.

12 - INFORMAÇÕES ECOLÓGICAS

Impacto ambiental:

Detergente biodegradável.

Ecotoxicidade

- Efeitos sobre organismos aquáticos:

Alta solubilidade na água. Produto se degrada e não afeta o meio ambiente.

- Efeitos sobre organismos do solo:

> 90% em 72 horas.

13 - CONSIDERAÇÕES SOBRE TRATAMENTO E DISPOSIÇÃO

Métodos de tratamento e disposição

- Produto:

O tratamento e a disposição do produto devem ser analisados conforme legislação vigente.

- Resíduos:

Descartar em instalação autorizada, conforme legislação vigente. Em estação de tratamento de efluentes. Restos do produto podem ser incinerados.

- Embalagens usadas:

Descartar em instalação autorizada, conforme legislação vigente. Não devem ser usadas para fins alimentícios.

14 - INFORMAÇÕES SOBRE TRANSPORTE

Regulamentações nacionais

CICLOZYME EXTRA

REVISÃO: 02

DATA: 06/09/2016

ELABORADO POR: Jefferson Lourenço Barbosa
REVISADO POR: Eliana C.P. de Moraes
APROVADO POR: Taisa Garnier Passagem

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS: 1 - Martindale The Extra Pharmacopeia

Página 5 de 5

Vias terrestres (MT, Portaria
420/2004):

Número ONU: -----
Nome apropriado para
embarque: Não Aplicável.
Classe de risco: Não Aplicável
Risco subsidiário: ----
Número de risco: ----
Grupo de embalagem: ----
Provisões especiais: ----
Quantidade isenta: ----

15 - REGULAMENTAÇÕES

Etiquetagem

Classificação conforme NFPA:

Incêndio: Não se aplica
Saúde: 2
Reatividade: Não se aplica
Outros: Nada consta.

Rotulagem obrigatória -----

Regulamentação conforme CEE:

Classificações / símbolos:

Frases de risco:

Frases de segurança:

S02 Manter longe do alcance de crianças.
S07 Manter recipiente firmemente fechado.

Para verificar a atualização desta norma, como revogações ou alterações, acesse o [Visalegis](#).

 Legislação - Portarias**Portaria nº. 543, de 29 de outubro de 1997**

(Publicada no D.O.U. nº. 210, de 30 de outubro de 1997)

>> Revogada pela [Resolução - RDC nº 185, de 22/10/2001](#)

A Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde, no uso de suas atribuições legais, e tendo em vista o disposto no artigo 25, § 1º., da Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976, e o Parágrafo Único do artigo 35 do decreto nº. 79.094, de 5 de janeiro de 1977, resolve:

Art. 1º. Aprovar a Relação constante do Anexo 1, que com esta baixa, dos aparelhos, instrumentos e acessórios usados em medicina, odontologia e atividades afins, bem como nas de educação física, embelezamento ou correção estética, dispensados de registro no órgão de vigilância sanitária do Ministério da Saúde, mas sujeitos às demais ações de controle sanitário como produtos correlatos, pelos órgãos competentes de vigilância sanitária.

§ 1º. A empresa, devidamente autorizada pelo Ministério da Saúde, a funcionar como fabricante ou importadora dos produtos referidos no caput, após fornecer à Secretaria de Vigilância Sanitária os documentos previstos no item V do anexo III, da Portaria Conjunta SVS/SAS nº. 01, de 24 de janeiro de 1996, para a confirmação do seu enquadramento na Relação Anexa a esta Portaria, poderá, desde logo, comercializar esses bens.

§ 2º. O certificado de isenção do registro será concedido no prazo máximo de 90 dias; caso não seja comprovada a conformidade do enquadramento realizado pela empresa como produto dispensado de registro, a empresa será notificada para, no prazo de 10 (dez) dias úteis, formalizar o respectivo pedido de registro.

Art. 2º. O certificado de isenção do registro terá validade por 05 (cinco) anos, findo o qual poderá ser revalidado, mediante solicitação da empresa.

Parágrafo Único. A revalidação do certificado deverá ser solicitada até seis meses antes do término de sua validade.

Art. 3º. Os produtos constantes do Anexo 2 ficam excluídos da relação de aparelhos, instrumentos ou acessórios sujeitos a vigilância sanitária por tratar-se de produtos não específicos da área da saúde e, portanto, não mais considerados como correlatos.

Art. 4º. Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 5º. Ficam revogadas as disposições em contrário.

MARTA NÓBREGA MARTINEZ

ANEXO I

RELAÇÃO DE ARTIGOS E EQUIPAMENTOS MÉDICO-HOSPITALARES, DE EDUCAÇÃO FÍSICA E ESPORTE E DE ESTÉTICA ISENTOS DE REGISTRO

Item	Produto
------	---------

001	Absorvente granulado de CO ₂
002	Absorvente de fluídos não estéril
003	Acessórios para ostomia não estéreis
004	Adaptador nasal externo para provas respiratórias
005	Adesivo cirúrgico não estéril
006	Alfinete entomológico
007	Algodão não estéril
008	Almofada auto-adesiva não estéril
009	Almofada térmica
010	Andador ortopédico
011	Aparelho para tratamento de rugas
012	Artigo adesivo não cirúrgico
013	Artigo de plástico ou vidro para uso laboratorial
014	Artigo ou equipamento ortopédico externo para imobilização
015	Artigo para drenagem não estéril
016	Artigo para educação física e esporte em geral
017	Artigo para fisioterapia motora
018	Artigo para radioproteção
019	Atadura de tecido ou não-tecido não estéril
020	Bandagem elástica ou adesiva
021	Bandeja para medicamento
022	Banho para Laboratório
023	Berço hospitalar sem aquecimento
024	Bermuda térmica
025	Bicicleta ergométrica, exceto para aplicação diagnóstica
026	Bocal descartável
027	Bolsa coletora não estéril
028	Bolsa de perna não estéril
029	Bolsa para água, silicone, gel, gelo, térmica ou outras
030	Bolsa para alimentação enteral não estéril
031	Bolsa para ostomia não estéril
032	Braçadeira para injeção
033	Cabo de bisturi não estéril

034	Cadeira de rodas e seus acessórios
035	Cadeira para doação de sangue e seus acessórios
036	Cadeira odontológica
037	Calandra hospitalar
038	Campo operatório não estéril
039	Carrinho de emergência
040	Carrinho hospitalar
041	Capa e bolsa térmica
042	Caixa coletora de materiais cortantes ou perfurantes
043	Centrífuga e seus acessórios
044	Cinta lombar elástica
045	Cinta para hérnia umbilical
046	Cinto de peritosteril
047	Cinturão para ostomia
048	Clip para fechamento de tubo não estéril
049	Colchão anti-escaras
050	Colchão d`água
051	Colchão de ar
052	Colchão de espuma casca de ovo
053	Colchão hospitalar
054	Coletor não estéril para amostras biológicas, exceto hemoderivados
055	Comadre hospitalar
056	Componentes para fabricação de órteses e próteses esternas
057	Compressa de gaze não estéril
058	Compressa absorvente não estéril
059	Conjunto para tricotomia
060	Contador de colônias manual
061	Copinho para medicamentos
062	Corador de lâminas
063	Cuba hospitalar
064	Cubeta ou microcubeta
065	Dessecante ou desumidificador
066	Desodorante para ostomia

067	Detector de ereção noturna
068	Dilatador nasal adesivo
069	Dispositivo para incontinência urinária
070	Disruptor de células
071	Dosador oral
072	Elevador 45º para membro superior tamanho pequeno
073	Elevador para paciente
074	Emplastro adesivo
075	Envólucro para translado de corpo
076	Equipamento de musculação
077	Equipamento de proteção individual para laboratório e hospital
078	Equipamento para pesagem de pacientes
079	Escada hospitalar
080	Escala para coleta de sangue
081	Escova cirúrgica não estéril
082	Escova para exame cervical não estéril
083	Espátula plástica ou de madeira descartável
084	Estufa não esterilizante para laboratório
085	Faixa torácica
086	Filme radiográfico
087	Fita adesiva cirúrgica
088	Fixador craniano
089	Foco cirúrgico
090	Frasco ou tubo para cultura de células não estéril
091	Gaze não estéril
092	Gesso sintético
093	Grade para cama hospitalar
094	Homogeneizador para laboratório
095	Injetor automático para seringa
096	Lâmina de tricotomia não estéril
097	Lâmpada de fenda
098	Lavadora de instrumentos cirúrgicos
099	Luva para procedimento não estéril

101	Maca hospitalar
102	Máquina desinfectora de uso laboratorial
103	Martelo ortopédico
104	Materiais e acessórios não estéreis para ostomia
105	Meias de coto de silicone ou algodão
106	Meia elástica
107	Microscópio
108	Micrótomo e criostato e seus acessórios
109	Mocho odontológico
110	Monitor de bancada para controle biológico
111	Ordenha materna manual
112	Palmilha ortopédica
113	Panturrilha ortopédica
114	Papagaio
115	Pasta para pele
116	Peso de punho tamanho padrão
117	Pinça para ostomia, não estéril
118	Pipeta
119	Placa protetora da pele
120	Placa elisa
121	Porta agulhas
122	Processadora de luvas
123	Processadora de filmes radiológicos
124	Prótese mamária esterna de silicone
125	Protetor de partes do corpo
126	Pulseira de identificação
127	Quadro balcânico
128	Recipiente para acondicionamento de resíduos infectantes
129	Recipiente para acondicionamento de roupas hospitalares
130	Recipiente para coleta de fluídios não biológicos
131	Refletor odontológico
132	Refletor parabólico
133	Salto ortopédico

134	Secador de gel e seus acessórios
135	Secadora industrial para lavanderia hospitalar
136	Separador de gesso
137	Serra elétrica para gesso
138	Simulador de caminhada e corrida, exceto para diagnóstico
139	Simulador de escada
140	Simulador de remo
141	Sistema para drenagem intestinal não estéril
142	Sugador plástico descartável não estéril
143	Suporte para soro
144	Suspensório escrotal, herniano e outros
145	Tensiômetro manual
146	Tubulação externa para equipamentos de ventilação e anestesia
147	Vestimenta cirúrgica não estéril

Anexo 2

Relação de Produtos Não Considerados Correlatos

Item	Produto
001	Abrasímetro
002	Acometro
003	Agitador para laboratório
005	Alicate manual não estéril
006	Analizador de água para laboratório
007	Analizador de tamanho de partículas
008	Artigos magnetizados
009	Aparelho de fotodocumentação
010	Aparelho de Karl Fisher
011	Arquivo de imagens
012	Balança de uso hospitalar ou laboratorial
013	Balde hospitalar
014	Barra para "Push Up"
015	Bengala
016	Bomba a vácuo de duplo estágio

017	Bureta
018	Biombo
019	Câmara de vídeo para aparelhos e endoscopia ou microscopia
020	Chapa aquecedora para laboratório
021	Concentrador a vácuo e seus acessórios
022	Contador Geiger Müller para laboratório
023	Cuspideira
024	Destilador de água para laboratório
025	Equipamento automático de fotomicrografia
026	Equipamento para conservação por nitrogênio líquido e seus acessórios
027	Escada hospitalar
028	Evaporador centrífugo a vácuo
029	Filtro para laboratório e seus componentes
030	Fixador para processadora de filmes radiológicos
031	Fluxômetro de ar comprimido
032	Forno mufla
033	Geladeira ou freezer hospitalar
034	Gerador de vapor
035	Impressora para aparelhos de endoscopia ou microscopia
036	Incinerador de materiais contaminados
037	Lavadora industrial sem barreira
038	Lavadora para artigos de laboratório
039	Leitora de código de barras
040	Liofilizador
041	Micropipeta
042	Moinho de bola
043	Moinho de laboratório para sedimentação
044	Monitor de vídeo para aparelhos de endoscopia ou microscopia
045	Móveis hospitalares
046	Óleo mineral lubrificante
047	Papel especial para vídeo-printer
048	Papel termo-sensível

049	Pincel de limpeza
050	Pipeta
051	Placa de Petri descartável
052	Ponteira para pipeta
053	Porta algodão
054	Porta papeleta
055	Prensa manual extratora de líquidos
056	Protetor auricular
057	Registrador de uma ou duas penas
058	Revelador e fixador de filmes radiológicos
059	Selador de tubo de PVC
060	Sistema de purificação de água para laboratório
061	Termohidrografo
062	Titulador automático
063	Vacuômetro
064	Vídeo cassete para aparelhos de endoscopia ou microscopia
065	Viscosímetro
066	Travesseiro hospitalar



SUPERINTENDÊNCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES - SUPEL
Palácio Rio Madeira - Ed. Rio Pacaás Novos (Palácio Central) 2º Andar.
Avenida Farquar nº. 2986 – Pedrinhas, Porto Velho, RO

Equipe de Licitações

Pregão Eletrônico Nº. 165/2020/SIGMA/SUPEL/RO
Processo administrativo: 0036.327935/2019-41

A empresa STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI, inscrita no CNPJ nº 05.252.941.0001-36 Fone (69) 3015-0057, Rua José Camacho n 1146 - Olaria Porto Velho - RO, interessada na participação do presente Pregão, propõe a prestação do objeto deste ato convocatório, de acordo com a presente proposta comercial nas seguintes condições. Prezados Senhores,

Objeto: Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

Os materiais/insumos deverão ser entregues na Central de Abastecimento Farmacêutico - CAF II, sito à Rua: Aparício de Moraes nº 4378 – bairro: Setor Industrial, CEP: 76824-128, na cidade de Porto Velho/RO. Os dias de funcionamento são de segunda-feira a sexta-feira das 07h30 às 13h30.

A entrega deverá ocorrer conforme solicitação via requisição da Secretaria de Saúde com definição da quantidade no prazo de não superior a 30 (dias) dias corridos, contado a partir da confirmação de recebimento da Nota de Empenho.

A validade dos produtos não poderá ser inferior a 12 (doze) meses, a contar da data de entrega dos itens/produtos, sem prejuízo em atendimento ao subitem anterior.

O presente Registro de Preços terá validade de 12 (doze) meses, contados a partir de sua publicação no Diário Oficial do Estado.

PRAZO DE ENTREGA/LOCAL: Ficam aquelas estabelecidas no subitem 8.1 e 8.2 do Anexo I – Termo de Referência, as quais foram devidamente aprovadas pelo ordenador de despesa do órgão requerente.

Validade da proposta de no mínimo 90 dias a contar da data de sua apresentação.

Declaramos que estamos de acordo com o edital e seus anexos.

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.

Item	Material / Descrição	Unid.	Quant.	Marca	ANVISA	Valor Unitário	Valor Total
1	ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISSEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML. COM TAMPA TIPO "FLIP-TOP" OU "PUSH PULL". O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO	FRASCO	38000	MEGA QUIMICA	329880003	R\$ 4,34	R\$ 164.920,00
2	ÁLCOOL ETÍlico 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO.	FRASCO	14600	MEGA QUIMICA	25351.675606/20 17-77	R\$ 5,95	R\$ 86.870,00
19	DETERGENTE ENZIMÁTICO LÍQUIDO COM PH NEUTRO, PRONTO PARA USO, NÃO IRRITANTE, NÃO CORROSIVO E BIODEGRADÁVEL, COM NO MÍNIMO 04 ENZIMAS, COM A PRINCIPAL FINALIDADE DE REALIZAR A PRÉ-LIMPEZA DE MATERIAIS CIRÚRGICOS, MANTENDO UMECTAÇÃO DE TAL FORMA A PREVENIR A SECAGEM E A ADERÊNCIA DE MATÉRIAS ORGÂNICAS A ITENS QUE NÃO SERÃO IMEDIATAMENTE DESCONTAMINADOS. APRESENTAÇÃO EM FRASCOS TIPO SPRAY MANUAL COM FRASCO DE 700 A 800 ML. REGISTRO NA ANVISA	FRASCO	3400	ENZYMAX ECO	3462.8004000/21	R\$ 67,00	R\$ 227.800,00
VALOR TOTAL DA PROPOSTA							R\$ 479.590,00



Os materiais acima descrevidos são de boa qualidade e entregues nos prazos e formas especificados no edital.

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência. Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude da inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedidos. Caso nos seja adjudicado o objeto da licitação, comprometemos a assinar o Contrato no prazo determinado no documento de convocação, e para esse fim fornecemos os seguintes dados: Frete CIF ate o destino do solicitante.

Esta empresa declara estar ciente de que a apresentação da presente proposta implica na plena aceitação das condições estabelecidas no Edital e seus Anexos e que os preços encontram-se compatíveis com os de mercado.

Porto Velho-Ro dia 28/07/2020

obrigamo-nos caso nos seja adjudicado o objeto da licitação em causa a comparecer na data horário e local estabelecido para proceder a assinatura do contrato.

Banco para pagamento BANCO DO BRADESCO Ag: 2167-9 C/C:031008-5

Atenciosamente,

A handwritten signature in blue ink that reads "Edson de Almeida Magalhães".

Edson de Almeida Magalhães

Representante

CPF. 810.710.192-87

[contato@starcomercio.com](mailto: contato@starcomercio.com)



Álcool em gel 70º INPM Neutro

Continue



Álcool Gel 70º INPM Neutro 500g

Além de render mais, a sua ação desinfetante é indicada também para a higienização de ambientes que necessitam de limpeza intensa e frequente, onde a proliferação das bactérias ocorre de forma mais acentuada.

Álcool Gel 70º INPM Neutro 500g

Modo de Usar

Recomendações de Armazenamento

Primeiros Socorros

Dados Técnicos

Conservar a embalagem em local arejado, afastado do fogo e do calor. Conservar a embalagem bem fechada após o uso. Mantenha o produto em sua embalagem original. Não reutilizar a embalagem quando vazia.

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE – NBR 14725:2014
BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013

SGQ-MQP-FISPQ-12

**FICHA DE INFORMAÇÕES DE SEGURANÇA
DE PRODUTOS QUÍMICOS**

1- Identificação do Produto e da Empresa

PRODUTO

Nome do Produto:
Uso recomendado:

Álcool Gel Mega 70°INPM Multiuso.

O Álcool Gel Mega oferece a eficiência do álcool, com a praticidade do gel, sem desperdício e rendendo muito mais. Indicado para limpeza doméstica de superfícies em geral com poder bactericida.

FORNECEDOR

Empresa:
Endereço:

Mega Química Indústria e Comércio EIRELI.
Av. Virgílio Francheschi, N-11 – Pq. Pederneiras
I Pederneiras / SP CEP17.280-000.

Telefones:

+55 (14) 3284-6522

+55 (14) 3284-5500

e-mail:

sac@megaquimica.ind.br

Website:

www.megaquimica.ind.br

Telefones de emergência:

CEATOX (Centro de Intoxicação) **0800 722 6001**

**AFE Autorização de Funcionamento
do Ministério da Saúde** 3.02.988.2

2- Identificação de Perigos

**CLASSIFICAÇÃO DE PERIGO DO
PRODUTO QUÍMICO:**

Sólidos inflamáveis – Classe 4.1 Número de risco 40

Toxicidade aguda – oral – Categoria 5 >2000mg/kg.

Corrosão/irritação à pele – 0,0 – Categoria não irritante.

Lesões oculares graves/irritação ocular – 14,0 –
Categoria não irritante.

Toxicidade para órgãos-alvo específico – Exposição
única – Categoria 1

Mutagenicidade em células germinativas – Categoria

ELEMENTOS DO RÓTULO GHS

Pictogramas:





Palavra de advertência:

PERIGO

H225 Líquido e vapores altamente inflamáveis

H320 Provoca irritação ocular.

Frases de perigo:

H341 Suspeito de provocar defeitos genéticos.

H372 Pode provocar danos aos órgãos fígado e sistema nervoso central por exposição repetida ou prolongada se ingerido.

P210 Mantenha afastado do calor / faísca / chama aberta / superfícies quentes. – Não fume.

P233 Mantenha o recipiente hermeticamente fechado.

P242 Utilize apenas ferramentas antifaiscantes.

P280 Use luvas de proteção / roupa de proteção / proteção ocular / proteção facial.

P264 Lave cuidadosamente após o manuseio.

P270 Não coma, beba ou fume durante a utilização deste produto.

P370 + P378 Em caso de incêndio: Para a extinção utilize água em jato neblina, pó químico seco, dióxido de carbono ou espuma para álcool.

P305 + P351 + P338 EM CASO DE CONTATO COM OS OLHOS:

Enxágue cuidadosamente com água durante vários minutos. No caso de uso de lentes de contato, remova-as, se for fácil.

P337 + P313 Caso a irritação ocular persista: consulte um médico.

P403 + P235 Armazene em local bem ventilado. Mantenha em local fresco.

P501 Descarte o conteúdo / recipiente em conformidade com as legislações federal, estadual e municipal vigentes.

Resposta à emergência:

Armazenamento:

Disposição:

3- Composição e Informações sobre os Ingredientes

Substâncias nocivas	Número CAS	%
ALCOHOL	64-17-5	70
CARBOMER	9003-01-4	0,1-1,0

Natureza química do produto: Composto orgânico.



4- Medidas de Primeiros Socorros

Olhos:	Lavar imediatamente os olhos com água corrente por no mínimo 15 minutos, mantendo as pálpebras abertas. Caso o desconforto persista consultar um médico apresentar embalagem / rótulo do produto. Leve esta FISPQ.
Inalação:	Mova a vítima para local ventilado. Aplicar respiração artificial somente se a respiração cessar. Obtenha auxílio médico.
Ingestão:	Este produto apresenta baixa toxicidade oral aguda. Se ingerido accidentalmente, manter a vítima em repouso, não induzir o vômito. Procure atenção médica. Leve esta FISPQ.
Sintomas ou efeitos mais importantes:	Pode causar dermatite por exposição prolongada ou repetida. Provoca depressão do sistema nervoso central.
Notas para os médicos:	Mantenha a vítima em repouso e aquecida. Não forneça nada pela boca a uma pessoa inconsciente. O tratamento sintomático deve compreender, sobretudo, medidas de suporte como correção de distúrbios hidroeletrolíticos, metabólicos, além de assistência respiratória.

5- Medidas de Combate a Incêndio

Meios de extinção:	Água em jato neblina, pó químico seco, dióxido de carbono ou espuma para álcool.
Meios de extinção inadequados:	Água pressurizada.
Procedimentos de combate ao fogo:	Resfriar com neblina d'água, os recipientes que estiverem expostos ao fogo. Remover os recipientes da área de fogo, se isso puder ser feito sem risco.
Perigos específicos referentes às medidas:	Os vapores podem deslocar-se até uma fonte de ignição e provocar retrocesso de chamas. Os recipientes podem explodir com o calor do fogo. Há riscos de explosão do vapor em ambientes fechados ou rede de esgotos.
Medidas de proteção da equipe de combate a incêndio:	Utilizar vestuário especial de combate a incêndios (ver seção 8 deste documento). Em espaços fechados utilizar equipamentos de respiração autônomos.

6- Medidas de Controle para Derramamento ou Vazamento

PRECAUÇÕES PESSOAIS

Para o pessoal que não faz parte do serviço de emergência:

Isole fontes de ignição. Impeça fagulhas ou chamas. Não fume. Não toque nos recipientes danificados ou no material derramado sem o uso de Equipamentos de Proteção Individual (EPI) conforme descrito na seção 8 deste documento. Evite inalação e contato com os olhos.

Para o pessoal do serviço de emergência:

Luva, capacete, óculos de segurança para produtos químicos, bota e máscara respiratória semi-facial com filtro químico para vapores orgânicos.

Precauções com o meio ambiente:

Evite que o produto derramado atinja cursos d'água, rede de esgotos e vegetação. Notificar as autoridades e alertar a vizinhança se necessário. Conter o derramamento com absorventes inertes (terra, areia, serragem). Recolher e colocar os resíduos recuperados em recipientes adequados para reciclar ou eliminar. Consultar um especialista / perito em eliminação de material recuperados. O material pode ser eliminado por incineração controlada. Lavar e enxaguar a área com água. Atuar em conformidade com a legislação local.

Passos a serem seguidos em caso de vazamento ou derrame de material:

Conter o derrame e isolar a área. Absorver pequenos derrames com areia, argila ou terra. Grandes vazamentos devem ser bombeados para recipientes adequados para futura recuperação ou descarte. Evacuar a área contaminada. Remover fontes de ignição.

Métodos de eliminação de dos resíduos:

Para destinação final, proceder conforme a Seção 13 desta FISPQ.

7- Manuseio e Armazenamento

MANUSEIO

Precauções e orientações para o manuseio seguro:

Não manuseie o produto antes de ter lido e compreendido todas as precauções de segurança. Obtenha instruções específicas antes das utilizações. Adote medidas de controle de exposições e proteção individual detalhada na seção 8.

Medidas de higiene:

Lave as mãos e o rosto cuidadosamente após o manuseio e antes de comer, beber, fumar ou ir ao banheiro. Roupas contaminadas devem ser trocadas e lavadas antes de sua reutilização. Remova a roupa e o equipamento de proteção contaminado antes de entrar nas áreas de alimentação.



ARMAZENAMENTO

Prevenção de incêndio e explosão:

Condições adequadas:

Não é esperado que o produto apresente risco de incêndio ou explosão.

Armazene em local bem ventilado, longe da luz solar. Mantenha o recipiente fechado. Este produto pode reagir, de forma perigosa, com alguns materiais incompatíveis conforme destacado na Seção 10. Armazenar/carregar à temperatura e pressão ambiente.

Condições que devem ser evitadas:

Não armazenar sob o sol, nas proximidades de fontes de calor ou de chamas vivas. Não armazenar próximo de produtos ácido e alimentos.

Materiais seguros para embalagem:

Embalagens plásticas.

8- Controle de Exposição e Proteção Individual

CONTROLE DE PARÂMETROS

ESPECÍFICOS:

Limites de Exposição

Ocupacional:

Indicadores biológicos:

Não apresenta indicadores biológicos.

Valor Limite (Brasil, Portaria MTb 3214/78, NR 15 – Anexo 11):

Etanol: Limite de tolerância – média ponderada (48h/semana) = 1.480 mg/m³ (780 ppm)

Limite de tolerância – valor máximo = 1.628 mg/m³ (858 ppm)

Grau de insalubridade: mínimo.

Etanol: TLV/TWA: 1.000 ppm.

Promova ventilação mecânica e sistema de exaustão direta para o meio exterior. Estas medidas auxiliam na redução da exposição ao produto. É recomendável tornar disponíveis chuveiros de emergência e lavador de olhos na área de trabalho.

Valor Limite (EUA, ACGIH):

Medidas de Controle de Engenharia:

EPI - EQUIPAMENTO DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL:

Proteção respiratória:

Para o uso que se destina não é necessário proteção respiratória.

Proteção da pele:

Não aplicável.

Proteção dos olhos / face:

Para manipulação de grandes quantidades recomenda-se o uso de óculos de segurança com proteção lateral.

Perigos térmicos:

O usuário deverá determinar o grau de periculosidade da operação e utilizar equipamentos de segurança adequados. Em procedimentos de combate a incêndio, utilizar vestimenta de segurança completa confeccionada em aramida com isolamento térmico interno e antichamas, bem como proteção visual e respiratória, luvas, botas e capacetes para brigadistas.



9- Propriedades Físico-Químicas

PARÂMETROS	MEDIDAS
Aspecto (estado físico, forma, cor, etc):	Gel
Cor:	Levemente turvo
Odor e limite de odor:	Característico
pH a 25°C (solução pura):	6,0 a 8,0
Ponto de fusão/congelamento:	Não disponível
Ponto de ebulação inicial e faixa de temperatura de ebulação:	Não disponível
Ponto de fulgor:	Não disponível
Taxa de evaporação:	Não disponível
Inflamabilidade (sólido/gás):	Inflamável
Limite inferior/superior de inflamabilidade ou explosividade	Não disponível
Pressão de vapor:	Não disponível
Densidade de vapor:	Não disponível
Densidade a 25°C (g/cm³):	0,860 a 0,880
Solubilidade:	Solúvel
Coeficiente de partição n-octanol/água:	Não aplicável
Temperatura de autoignição:	Não disponível
Temperatura de decomposição:	Não disponível
Viscosidade:	>8.000 CPS

10- Estabilidade e Reatividade

Estabilidade Química:	Estável em condições normais de uso e estocagem.
Reatividade:	Produto estável em condições normais de temperatura e pressão.
Condições a serem evitadas:	Manter o produto afastado do calor, fontes de ignição, superfícies quentes, faíscas e chamas abertas.
Possibilidade de reações perigosas:	Produto inflamável pode causar fogo e explosões em contato com fontes de calor e ignição.
Materiais incompatíveis:	Agentes oxidantes fortes, Ácidos, Metais Alcalinos, Amônia, Hidrazina, Peróxidos, Anidridos, Hipoclorito de cálcio, perclorato, Nitrato de Mercúrio, Óxido de prata, Sódio, Dióxido de potássio.
Produtos de decomposição:	Monóxido de carbono, gases irritantes e tóxicos na decomposição térmica.

11- Informações Toxicológicas

Toxicidade Aguda:	Toxicidade Oral: > 2.000 mg/Kg (Estimativa). Pode causar náuseas, vômito, dor de cabeça, tonturas, confusão mental, fadiga e ação embriagadora.
Corrosivo/irritante à pele e metais:	Não irritante. O contato prolongado com a pele pode causar irritação e dermatose.
Prejuízo sério aos olhos / irritação aos olhos:	Pode causar irritação ocular. Pode causar queimaduras, vermelhidão e danos graves se não tratados imediatamente.
Sensibilização à pele ou respiratória:	Não é esperado que o produto provoque sensibilização à pele ou respiratória.
Mutagenicidade em células germinativas:	Pode provocar defeitos genéticos, se ingerido.
Carcinogenicidade:	Não é esperado que o produto provoque carcinogenicidade.
Toxicidade à reprodução:	Pode prejudicar a fertilidade ou o feto, se ingerido.
Toxicidade para órgãos – alvos específicos – exposição única:	Pode causar irritação do sistema respiratório com tosse e espirros.
Toxicidade para órgãos – alvos específicos – exposição repetida:	Pode provocar danos ao sistema nervoso central com tremores, irritabilidade, perda de concentração e confusão mental por exposição repetida ou prolongada. Provocar danos hepáticos com acúmulo de gordura no fígado e cirrose em caso de exposição crônica por ingestão. Pode causar ressecamento da pele após contato repetido.
Perigo por aspiração:	Não é esperado que o produto apresente perigo por aspiração.
Outros dados toxicológicos referentes aos perigos físicos e à saúde humana:	Não classificados ou indisponíveis.

12- Informações Ecológicas

Ecotoxicidade:	Em caso de grandes derramamentos o produto pode ser perigoso para o meio ambiente devido a possível formação de uma película do produto na superfície da água diminuindo os níveis de oxigênio dissolvido. No solo o produto poderá em parte percolar e contaminar o lençol freático.
Persistência e degradabilidade:	É esperada rápida degradação e baixa persistência.
Potencial bioacumulativo:	Pode apresentar bioacumulação em organismos aquáticos.
Mobilidade no solo:	Produto infiltra-se facilmente no solo.
Outros efeitos adversos:	Não classificados ou indisponíveis.



13- Considerações sobre o Tratamento e Disposição

MÉTODOS DE TRATAMENTO E DISPOSIÇÃO FINAL

Produto:

Devem ser eliminados como resíduos perigosos de acordo com a legislação local. Devem ser consultadas as legislações federais, estaduais e municipais, dentre estas: Resolução CONAMA005/1993, ABNT-NBR 10.004/2004 e ABNTNBR 16725.

Resíduos:

Manter resíduos dos produtos em embalagens plásticas devidamente fechadas. O descarte deve ser realizado conforme o estabelecido para o produto.

Embalagens:

Nenhum tipo de destinação especial é recomendado. Esta embalagem poderá ser lavada e reciclada. Jogue no lixo a embalagem vazia. A destinação inadequada das embalagens vazias e restos de produto no meio ambiente causam contaminação do solo e da água, prejudicando a fauna, a flora e a saúde das pessoas.

14- Informações sobre Transporte

Nº ONU:

1325

Nome e descrição para embarque:

Sólido inflamável orgânico não especificado.

Classe de risco:

4.1 (Sólido inflamável)

Nº de risco:

40

Classe de embalagem:

I

Poluente marinho / perigo ao meio ambiente:

Sim.

REGULAMENTAÇÕES

NACIONAIS E

INTERNACIONAIS

Regulamentações terrestres:

MINISTÉRIO DOS TRANSPORTES. Decreto nº96.044, de 18/05/1988. Resolução nº5.232, de 14/12/2016, alterada pela Resolução nº5.581, de 22/11/2017, que substituem a Resolução nº420 de 12/02/2004 e suas atualizações.

Regulamentações marítimas:

IMO – *International Maritime Organization*

IMDG – *International Maritime Dangerous Goods Code*
(2010 ed.) DPC – Diretoria de Portos e Costas.

Regulamentações aéreas:

IATA – *International Air Transport Association* ;
DGR – *Dangerous Goods Regulations – 50th edition, 2009*;
ANAC – Agência Nacional de Aviação Civil



15- Regulamentações

REGULAMENTAÇÕES ESPECÍFICAS PARA O PRODUTO QUÍMICO:

Decreto Federal no 2.657, de 3 de julho de 1998

Norma ABNT-NBR 14725:2014

Portaria Nº 229, de 24 de maio de 2011 - Altera a Norma Regulamentadora nº 26

Portaria Nº 1.274, de 25 de agosto de 2003: Produto sujeito a controle e fiscalização do Min. Just. – Dep. Pol. Fed., quando tratar de importação, exportação e reexportação, sendo indispensável Autorização Prévia de DPF para realização destas operações.

Decreto nº 6911 de 19 de janeiro 1935: Aprova o Regulamento para Fiscalização de Explosivos, Armas e Munições.

OUTRAS REGULAMENTAÇÕES:

Consultar regulamentações locais de acordo com a aplicação.

Registros do Produto na ANVISA/M.S:

32988.0003/001-1 Neutro (N) 500g; 32988.0003/002-8 Eucalipto 500g

32988.0003/003-6 Lavanda 500g; 32988.0003/004-4 (N) 4,5kg e 32988.0003/005-2 (N) 1,7kg

16- Outras Informações

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS:

CETESB – Companhia Ambiental do Estado de São Paulo – <http://www.cetesb.sp.gov.br/>

OSHA – Occupational Safety and Health Administration – <http://www.osha.gov/>

TOXNET – Toxicology Data Networking – <http://toxnet.nlm.nih.gov/>

IPCS – International Program on Chemical Safety – <http://www.inchem.org/>

IARC – International Agency for Research on Cancer – <http://www.iarc.fr/>

GHS – Globally Harmonized System of Classification and Labeling of Chemicals (purple book);
United States, New York and Geneva, 2007 – 3rd revision - <http://www.unece.org/>

NIOSH – The National Institute for Occupational Safety and Health – <http://www.cdc.gov/niosh/>

NBR14725:2014 - Associação Brasileira de Normas Técnicas – <http://www.abnt.org.br>

CEATOX – Centro de Assitência Toxicológica do Instituto da Criança - HCFMUSP –

<http://www.ceatox.org.br/>

ABREVIACÕES UTILIZADAS NESTA FISPO:

GHS – Globally Harmonized System of Classification and Labeling of Chemicals

TLV - Threshold Limit Value

FISPO – Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos

ONU - Organização das Nações Unidas

ACGIH - American Conference of Governmental Industrial Hygienists

As informações contidas neste documento baseiam-se na norma técnica ABNT-NBR 14725:2014 segundo critérios do sistema de classificação de produtos químicos proposto pela ONU _ GHS (Globally Harmonized System of Classification and Labeling of Chemicals _ 2nd edition). Este produto é para uso industrial somente. Esta FISPO foi elaborada com base nos atuais conhecimentos sobre o manuseio apropriado do produto e sob as condições normais de uso, de acordo com a aplicação especificada na embalagem. Qualquer outra forma de utilização do produto que envolva sua combinação com outros materiais, além de formas de uso diversas daquelas indicadas, são de responsabilidade do usuário.

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE - ISO 9001:2015 BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013	DATA: 06/04/18 REVISÃO: 04
SGQ-MQP-FISPQ-05	FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS

1- Identificação do Produto e da Empresa

Nome do Produto: **Álcool Etílico Hidratado Everest 92,8° INPM.**
Código Interno de Identificação: 5001, 5003, 5022.
Apresentação do Produto: Frascos de PEAD de 5 litros, 1 litro e 500 ml.
Nome da Empresa: Mega Química Indústria e Comércio EIRELI
Endereço: Av. Virgílio Francheschi, N-11 Pederneiras – SP.
CEP 17.280-000
Telefone para contato: (14)3284-6522 (14)3284-5500
Telefone para emergências 0800-41-0148
(Centro de Informações Toxicológicas)
E-mail: sac@megaquimica.ind.br

2- Identificação de Perigos

CLASSIFICAÇÃO DA SUBSTÂNCIA:
ELEMENTOS APROPRIADOS DA ROTULAGEM

Classe de risco 3



PERIGO

Pictogramas:

Palavra de advertência:

Frase de Perigo:

Frase de precaução:

Líquido e vapores altamente inflamáveis.

Antes de usar, leia as instruções do rótulo.

Manter fora do alcance das crianças e animais domésticos.

Manter afastado do calor ou fonte de faísca

Não derramar sobre o fogo.

Produto inflamável.

Em caso de ingestão, procure atendimento médico imediato.

PERIGOS MAIS IMPORTANTES

Perigos Físicos e Químicos:

Líquido Inflamável à base de álcool etílico hidratado.

Perigos Específicos:

Trata-se de produto combustível.

EFEITOS DO PRODUTO

Efeitos adversos à saúde humana:

Produto que altera o comportamento humano.

Principais Sintomas:

Causa dor de cabeça, sonolência e lassidão. Absorvido em altas doses pode provocar torpor, alucinações visuais e embriaguez.

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE - ISO 9001:2015 BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013	DATA: 06/04/18 REVISÃO: 04
SGQ-MQP-FISPQ-05	FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS Álcool Etílico Hidratado Everest 92,8° INPM

3- Composição e Informação sobre os Ingredientes

>>>SUBSTÂNCIA

Nome Químico comum ou Genérico: Etanol;

Sinônimos: Álcool Etílico Hidratado; AEH.

Álcool Etílico Hidratado Industrial; AEHI.

Registro CAS (Chemical Abstracts Service): Etanol (CAS 64-17-5): 92,5 – 93,8 % (p/p).
Água (CAS 7732 – 18-5): 6,2 – 7,5 % (p/p);

4- Medidas de Primeiros Socorros

Inalação:

Remover a vítima para local arejado. Se a vítima não estiver respirando, aplicar respiração artificial. Se a vítima estiver respirando, mas com dificuldades, administrar oxigênio a uma vazão de 10 a 15 litros/ minuto. Procurar assistência médica imediatamente, levando o rótulo do produto, sempre que possível.

Contato com a pele:

Retirar imediatamente roupas e sapatos contaminados. Lavar a pele com água em abundância, por pelo menos 20 minutos, preferencialmente ao chuveiro de emergência.

Contato com os olhos:

Procurar assistência médica imediatamente, levando o rótulo do produto, sempre que possível. Lavar os olhos com água em abundância, por pelo menos 20 minutos, mantendo as pálpebras separadas. Usar de preferência um lavador de olhos. Procurar assistência médica imediatamente, levando o rótulo do produto, sempre que possível.

Ingestão:

Não provocar vômito. Se a vítima estiver consciente, lavar a sua boca com água limpa em abundância. Procurar assistência médica imediatamente, levando o rótulo do produto, sempre que possível.

Notas para o médico:

Contém aldeídos, cetonas e ésteres.

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE - ISO 9001:2015 BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013	DATA: 06/04/18 REVISÃO: 04
SGQ-MQP-FISPQ-05	FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS Álcool Etílico Hidratado Everest 92,8° INPM

5- Medidas de Combate a Incêndio

- Meios de Extinção Apropriados: Espuma para álcool, neblina d'água, pó químico e dióxido de carbono (CO₂).
- Perigos Específicos: Os vapores podem deslocar-se até uma fonte de ignição e provocar retrocesso de chamas. Os recipientes podem explodir com o calor do fogo. Há riscos de explosão do vapor em ambientes fechados ou rede de esgotos.
- Métodos Especiais: Manter-se longe dos tanques. Resfriar com neblina d'água, os recipientes que estiverem expostos ao fogo. Remover os recipientes, se isso puder ser feito sem risco.
- Proteção dos Bombeiros: Em ambientes fechados, usar equipamento de resgate com suprimento de ar.

6- Medidas de Controle para Derramamento ou Vazamento

Precauções Pessoais

- Remoção de fontes de ignição: Eliminar todas as fontes de ignição, impedir centelhas, fagulhas, chamas e não fumar na área de risco. Isolar o vazamento de todas as fontes de ignição.
- Controle de poeira: Não se aplica (líquido)

- Prevenção de inalação e do contato com a pele, mucosa e olhos: Usar botas, roupas e luvas impermeáveis, óculos de segurança herméticos para produtos químicos e proteção respiratória adequada.

- Precauções ao Meio Ambiente: Usar neblina d'água para reduzir os vapores, mas isso não evitará a ignição em locais fechados. Estancar o vazamento se isso puder ser feito sem risco. Não direcionar o material espalhado para quaisquer sistemas de drenagem pública. Evitar a possibilidade de contaminação de águas superficiais e mananciais. O arraste com água deve levar em conta o tratamento posterior da água contaminada. Evitar fazer este arraste.

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE - ISO 9001:2015 BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013	DATA: 06/04/18 REVISÃO: 04
SGQ-MQP-FISPQ-05	FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS Álcool Etílico Hidratado Everest 92,8° INPM

Métodos para Limpeza

Recuperação:

Recolher o produto em recipiente de emergência, devidamente etiquetado e bem fechado. Conservar o produto recuperado para posterior eliminação.

Neutralização:

Absorver com terra ou outro material absorvente.

Disposição:

Não dispor em lixo comum. Não descartar no sistema de esgoto ou em cursos d'água. Confinar, se possível, para posterior recuperação ou descarte. A disposição final desse material deverá ser acompanhada por especialista e de acordo com a legislação ambiental vigente.

Nota:

Contatar o órgão ambiental local, no caso de vazamento ou contaminação de águas superficiais, mananciais ou solos.

7- Manuseio e Armazenamento

MANUSEIO

Medidas técnicas:

Providenciar ventilação local exaustora onde os processos assim o exigirem. Todos os elementos condutores do sistema em contato com o produto devem ser aterrados eletricamente. Usar ferramentas anti-faiscantes.

Prevenção da Exposição do

Utilizar equipamentos de proteção individual (EPI) para evitar o contato direto com o produto.

Trabalhador:

Orientações para Manuseio Seguro:

Manipular respeitando as regras gerais de segurança e higiene industrial.

ARMAZENAMENTO

Medidas Técnicas:

O local de armazenamento deve ter piso impermeável, isento de materiais combustíveis e com dique de contenção para reter em caso de vazamento.

Condições de Armazenamento

Adequadas:

Estocar em local adequado com bacia de contenção para reter o produto, em caso de vazamento, com permeabilidade permitida pela norma ABNT-NBR-7505-1.

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE - ISO 9001:2015 BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013	DATA: 06/04/18 REVISÃO: 04
SGQ-MQP-FISPQ-05	FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS Álcool Etílico Hidratado Everest 92,8° INPM

Produtos e Materiais Incompatíveis:

Ácido nítrico, ácido perclórico, ácido permangânico, anidrido cômico, cloreto de acetila, hipoclorito de cálcio, nitrato de prata, nitrato de mercúrio, peróxido de hidrogênio, pentafluoreto de bromo, percloratos e oxidantes em geral.

8 – Controle de Exposição e Proteção Individual

Medidas de Controle de Engenharia:

Manipular o produto com ventilação local exaustora ou ventilação geral diluidora (com renovação de ar), de forma a manter a concentração dos vapores inferior ao Limite de Tolerância.

Parâmetros de Controle

Limites de Exposição Ocupacional:
Valor Limite (Brasil, Portaria MTb 3214/78, NR 15 – Anexo 11):

Etanol: Limite de tolerância – média ponderada (48h/semana) = 1.480 mg/m³ (780 ppm)

Limite de tolerância – valor máximo = 1.628 mg/m³ (858 ppm) Grau de insalubridade: mínimo.

Etanol: TLV/TWA: 1.000 ppm.

Valor Limite (EUA, ACGIH):

Equipamento Proteção Individual
Proteção Respiratória:

Em baixas concentrações, usar respirador com filtro químico para valores orgânicos. Em altas concentrações, usar equipamento de respiração autônoma ou conjunto de ar mandado.

Proteção das mãos:

Luvas de PVC em atividades de contato direto com o produto.

Proteção dos olhos:

Nas operações onde possam ocorrer projeções ou respingos, recomenda-se o uso de óculos de segurança ou protetor facial.

Precauções Especiais:

Manter chuveiros de emergência e lavador de olhos disponíveis nos locais onde haja manipulação do produto.

Medidas de Higiene:

Manter as roupas contaminadas em ambiente ventilado e longe de fontes de ignição, até que sejam lavadas ou descartadas. Métodos gerais de controle utilizados em Higiene Industrial devem minimizar a exposição ao produto. Não comer, beber ou fumar ao manusear produtos químicos. Separar roupas de trabalho das roupas comuns.

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE - ISO 9001:2015 BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013	DATA: 06/04/18 REVISÃO: 04
SGQ-MQP-FISPQ-05	FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS Álcool Etílico Hidratado Everest 92,8° INPM

9- Propriedades Físico-Químicas

Aspecto

Estado Físico:	Líquido límpido
Cor:	Incolor
Odor:	Característico
pH:	6,0 a 8,0

Temperaturas Específicas

Faixa de temperatura de ebulação:	77 °C a 101,325 kPa (760 mmHg)
Ponto de Fusão:	-118 °C
Ponto de Fulgor:	12,8°C vaso fechado
Temperaturas de auto-ignição:	> 400 °C

Limites de explosividade no ar

Superior (LSE):	19 %
Inferior (LIE):	3,3 %
Pressão de Vapor:	0,13 kgf/cm ² a 37,8 °C
Densidade:	790,0 a 810,0 g/L

Solubilidade

Na água:	Solúvel
Em solventes orgânicos:	Solúvel
Limite de odor:	180 ppm
Viscosidade:	1,20 cP a 20 °C

10- Estabilidade e Reatividade

Condições Específicas

Instabilidade:	Estável sob condições normais de uso.
Materiais/ Substâncias incompatíveis:	Ácido nítrico, ácido perclórico, ácido permangânico, anidrido crômico, cloreto de acetila, hipoclorito de cálcio, nitrato de prata, nitrato de mercúrio, peróxido de hidrogênio, pentafluoreto de bromo, percloratos e oxidantes em geral.

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE - ISO 9001:2015 BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013	DATA: 06/04/18 REVISÃO: 04
SGQ-MQP-FISPQ-05	FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS Álcool Etílico Hidratado Everest 92,8° INPM

11- Informações Toxicológicas

Toxicidade Aguda

Inalação:	Etanol: CL50 (rato, 10 h) = 20.000 ppm.
Contato com a pele:	Etanol: DL0 (coelho) = 20 g/kg
Ingestão:	Etanol: DL50 (rato) = 7.060 mg/kg
Sintomas:	Causa dor de cabeça, sonolência e lassidão. Absorvido em altas doses pode provocar torpor, alucinações visuais, embriaguez, podendo evoluir até perda total de consciência.

Efeitos Locais

Inalação:	Irritação da mucosa e trato respiratório
Contato com os olhos:	Irritação da conjuntiva. Eventual lesão da córnea.
Ingestão:	Pode causar lesões gástricas graves.
Informações Adicionais:	Apresenta riscos adicionais, além dos contaminantes do etanol industrial (metanol, fenóis, alcoóis, cresóis, etc).

12- Informações Ecológicas

Impacto Ambiental:	Os vapores emitidos pela volatilização da mistura são prejudiciais ao meio ambiente.
Ecotoxicidade	
Efeitos sobre organismos aquáticos:	O etanol é totalmente solúvel em água, e mesmo pequenas quantidades podem provocar grandes danos à fauna e flora aquáticas. Pode transmitir qualidades indesejáveis à água afetando seu uso.
Efeitos sobre organismos do solo:	Pode afetar o solo e, por percolação, degradar a qualidade das águas do lençol freático.

13- Considerações sobre Tratamento e Disposição

Método de Tratamento e Disposição

Produto:	O tratamento e a disposição do produto devem ser avaliados tecnicamente, caso a caso.
Resíduos:	Descartar em instalação autorizada.
Embalagens usadas:	Descartar em instalação autorizada.

MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO EIRELI.
CNPJ: 05.133.898/0001-90. Av. Virgílio Francheschi, N-11
Parque Pederneiras I - CEP 17.280-000 - Pederneiras / SP
Fones: (14) 3284-6522 / (14) 3284-5500. sac@megaquimica.ind.br



SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE - ISO 9001:2015 BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO SANEANTES RDC 47/2013	DATA: 06/04/18 REVISÃO: 04
SGQ-MQP-FISPQ-05	FICHA DE INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS Álcool Etílico Hidratado Everest 92,8° INPM

14- Informações sobre o Transporte

Regulamentações nacionais e internacionais

Terrestre:

Classe de embalagem: III

Grupo de embalagem: III

ONU 1170 Álcool Etílico 92,8%, 33.

Marítimo:

ONU 1170 Álcool Etílico 92,8%, 3, II.

Sem: F-E S-D.

Aéreo:

Nº ONU: 1170; Classe de risco: 3; Nº de risco: 30

Nome apropriado para embarque: Etanol
(Substância líquida que apresenta risco para o meio ambiente).

15- Informações sobre o Produto

Produto Saneante notificado na ANVISA:

25351.675607/2013-11.

Validade: 36 meses após a data de fabricação.

Álcool Líq 92,8º INPM Neutro

Pode ser utilizado como veículo em formulações cosméticas como solvente para a fabricação de outros produtos, para a limpeza de comércios industriais, hotéis enfim, ambientes que necessitam de uma constante limpeza e higienização.



Álcool Líq 92,8° INPM Neutro 1L



Álcool Líq 92,8° INPM Neutro 500ml

Modo de Usar

Para limpeza em pisos, vidros, azulejos, fórmicas etc. Aplique o produto diretamente nas superfícies a serem limpas. Para limpar vidros e espelhos use um pano úmido e, em seguida, use um pano



seco. Não utilize este produto em superfícies sensíveis ao álcool como, por exemplo, superfícies pintadas, envernizadas, enceradas e laqueadas.

Recomendações de Armazenamento

Primeiros Socorros

Dados Técnicos



MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA e COMÉRCIO EIRELI. – Copyright © 2018.
Todos os direitos reservados –

Av. Virgilio Francheschi, 11 – Norte – Pq. Pederneiras 1 – Pederneiras –
SP – CEP 17280-000



SAC

(14) 3284-5500

Vamos conversar! (http://megaquimica.ind.br/?page_id=212)

MEGA



A **MEGA QUÍMICA** apóia o “Projeto Criança Feliz”, por meio do incentivo as iniciativas da entidade. O projeto contempla ações de inclusão social de crianças e adolescentes menos favorecidos, promovendo também a melhoria da qualidade de vida por meio da educação e conscientização das famílias.

 [English \(United States\)](#)  [Español](#)  [Português do Brasil](#)

Saneantes

EnzyMax ECO





EnzyMax ECO: detergente neutro multienzimático de alta eficiência à base de 5 enzimas. Desenvolvido para máxima limpeza de endoscópios, fibroscópios flexíveis, cateteres, instrumentais cirúrgicos, odontológicos, materiais de anestesia, pisos e vidrarias, agindo por contato sem danificar nenhum componente destes instrumentos. Pode ser usado em equipamentos automatizados, lavadoras por ultra-som, lavadoras descontaminadoras e manualmente.

SOLICITAR

Produtos relacionados



[Cover Hands III](#)



[Cover Hands Citrus](#)



[Max Vision](#)



Comercial

CONTATO

E-mail: cosmoderma@cosmoderma.com.br
Fone/ Fax: +55 11 2950 5679

Matriz

FABRICAÇÃO E CORRESPONDÊNCIA

ESTRADA MUNICIPAL FERNANDO LUIZ LANDGRAF (PNG 060), 370 CANTAREIRA –
PIRASSUNUNGA/SP CEP: 13.634-760 FONE/ FAX: +55 19 3562 5539

Informação e prevenção

EM CASO DE INGESTÃO ACIDENTAL, PROCURE IMEDIATAMENTE ORIENTAÇÃO MÉDICA OU UM PRONTO-SOCORRO, INFORMANDO A QUANTIDADE INGERIDA, O HORÁRIO DA INGESTÃO E OS SINTOMAS. SE POSSÍVEL LEVE A EMBALAGEM OU RÓTULO DO PRODUTO. (AS IMAGENS DESTE SITE SÃO MERAMENTE ILUSTRATIVAS).

© 2018 - COSMODERMA TODOS OS DIREITOS RESERVADOS

Detalhe do Produto: ÁLCOOL EM GEL 70°INPM MEGA

Nome da Empresa	MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA-ME		
CNPJ	05.133.898/0001-90	Autorização	3.02.988-2
Nome Comercial	ÁLCOOL EM GEL 70°INPM MEGA		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE PARA USO GERAL		
Registro	329880003		
Processo	25351.043928/2011-79		
Vencimento do Registro	10/11/2021		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO + CAIXA DE PAPELAO	GEL	1	11/07/2011
Validade	24 meses	Registro	3298800030011
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA-ME - PEDERNEIRAS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO		

Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO + CAIXA DE PAPELÃO	GEL	2	11/07/2011
Validade	24 meses	Registro	3298800030028
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA-ME - PEDERNEIRAS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO + CAIXA DE PAPELÃO	GEL	3	11/07/2011
Validade	24 meses	Registro	3298800030036
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSLÚCIDO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA-ME - PEDERNEIRAS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO		
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

FRASCI DE PLASTICO TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELÃO	GEL	4	11/07/2011
Validade	24 meses	Registro	3298800030044
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA-ME - PEDERNEIRAS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO PLÁSTICO TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELÃO	BARRA	5	11/07/2011
Validade	24 meses	Registro	3298800030052
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA-ME - PEDERNEIRAS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALÃO PLÁSTICO + CAIXA DE PAPELÃO	GEL	6	11/07/2011
Validade	24 meses	Registro	3298800030060
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - GALAO PLASTICO Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA-ME - PEDERNEIRAS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		

Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

Consulta de Produtos Notificados

[Institucional](#) [Anvisa Divulga](#) [Serviços](#) [Áreas de Atuação](#) [Legislação](#) Espaço Cidadão
Setor
ReguladoProfissional
de Saúde

Resultado da Solicitação			
Assunto : 3101 - Notificação de Produto de Risco 1.			
Produto :	ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO MEGA 92,8 INPM - NEUTRO		
Empresa :	05.133.898/0001-90 - MEGA QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA-ME		
Processo :	25351.675606/2013-77	Área :	Saneantes
Situação :	Produto Notificado em 18/11/2013 21:28:58		
Apresentação		Versão	Código / Descrição Ean
FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELAO		NEUTRO	7898396960120 / 1 LITRO 7898396960106 / 500 ML
GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELAO		NEUTRO	
Petições			
Expediente	Data	Transação	Assunto
0574377140	17/07/2014	6199192014	3170 - Alteração de Notificação de Produto de Risco 1.
Rótulo			
Visualizar 1º rótulo			
Visualizar 2º rótulo			
Visualizar 3º rótulo			

You'll need Skype Credit

Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: ENZYMAX 6

Nome da Empresa	Cosmoderma industria e com. Itda- me		
CNPJ	09.601.610/0001-15	Autorização	3.04.628-1
Nome Comercial	ENZYMAX 6		
Classe Terapêutica	DETERGENTE ENZIMÁTICO		
Registro	346280040		
Processo	25351.509390/2015-21		
Vencimento do Registro	01/10/2025		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO	LIQUIDO	1	31/08/2015
Validade	24 meses	Registro	3462800400013
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Cosmoderma industria e com. Itda- me - PIRASSUNUNGA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
BOMBONA PLASTICA	LIQUIDO	2	31/08/2015
Validade	24 meses	Registro	3462800400021
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BOMBONA PLASTICA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Cosmoderma industria e com. Itda- me - PIRASSUNUNGA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

[Voltar](#)



PROPOSTA

Pregão 165/2020, Uasg 925373 - Supel

Distribuidora de Medicamentos Pró Saúde LTDA.

CNPJ: 08.676.370/0001-55

Avenida João Pessoa, Nº 944, Martins, Uberlândia - Minas Gerais.

Cep: 38.400-338

Telefone: (34) 3224-3308 / 3224-3325

Fax: (34) 3219-8357

E-mail: atendimento@distribuidoraprosaude.com.br

ITEM	DESCRÍÇÃO	APRESENTAÇÃO	FABRICANTE	Nº REGISTRO	QUANT.	V. UNIT.	V. TOTAL
24	água deionizada não esteril	frasco 5L	cinord	isento	5500	R\$ 9,56	R\$ 52.580,00
25	água oxigenada 10 vol	frasco 1L	distribuidora amaral / farmax / septmax	RDC 199/2006	4500	R\$ 5,21	R\$ 23.445,00
60	tintura de benjoim	frasco 1L	distribuidora amaral / farmax / septmax	RDC 199/2006	200	R\$ 94,62	R\$ 18.924,00

VALOR TOTAL (NOVENTA E QUATRO MIL, NOVECENTOS E QUARENTA E NOVE REAIS.)

R\$ 94.949,00

Uberlândia, 10 de julho de 2020.

Validade da proposta: 60 dias.

Prazo de entrega: 10 dias após o recebimento do empenho

Prazo de pagamento: 30 dias contados a partir do recebimento da Nota Fiscal

Validade dos medicamentos: 80% da validade total na data da entrega

Dados bancários:

SICOOB / BANCOOB (756)

Agência: 4033

Conta corrente: 87610

Declaro que aceito integralmente todas as condições estabelecidas neste Edital e seus Anexos.

Nos preços estão incluídos todos os custos e despesas.

A Empresa Distribuidora de Medicamentos Pró Saúde Ltda inscrita no CNPJ nº 08.676.370/0001-55, pessoa jurídica de direitos privados, sediada à Avenida João Pessoa, 944, Município de Uberlândia/MG, por intermédio de seu representante legal, DECLARA, sob as sanções administrativas cabíveis e sob as penas da lei, que esta empresa beneficiará do Tratamento diferenciado e favorecido estabelecido por Lei, sendo considerada EMPRESA DE PEQUENO PORTO, conforme Inciso II do artigo 3º da Lei Complementar nº. 123/2006. DECLARA AINDA não possuir nenhum dos impedimentos previstos no § 4º, do art. 3º, da Lei Complementar nº. 123, de 14 de dezembro de 2006 estando apto a usufruir do tratamento diferenciado. E tem ciência de que a falsidade da declaração prestada objetivando benefícios na presente licitação caracterizará o crime de que trata no Art. 299 do Código Penal, sem prejuízo do enquadramento em outras figuras penais e das sanções administrativas previstas na Lei 8.666/93.

A Distribuidora de Medicamentos Pró Saúde Ltda, em atendimento a Instrução Normativa nº 01/2010 de 19 de janeiro de 2010, declara, sob as penas da lei, em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que:

A – A proponente está ciente de sua responsabilidade ambiental e se compromete em adotar práticas ecologicamente corretas realizando as seguintes ações:

- Descartar o material utilizado (lâmpadas, cartuchos, recipientes de tintas, caixas de papelão), fazendo a separação dos resíduos recicláveis, tendo o cuidado necessário com acondicionamento dos materiais tóxicos: lâmpadas à base de vapor de mercúrio, sódio ou similar; cartuchos e recipientes de tintas e outros, de modo a evitar a evaporação de produtos tóxicos no meio ambiente;

- Destinar dos materiais recicláveis às cooperativas e associações dos catadores incentivando a prática da reciclagem e a proteção do meio ambiente;

- Utilizar papéis originários de áreas de reflorestamento para reprodução de documentos;

B – A empresa reconhece sua responsabilidade com o meio ambiente, adotando todas as medidas necessárias para evitar, atenuar ou reparar os impactos resultantes desta atividade, mantendo-se disponível à fiscalização pelos órgãos responsáveis.

C - Que está plenamente ciente do teor e da extensão desta declaração e que detém plenos poderes e informações para firmá-la.

A Distribuidora de Medicamentos Pró Saúde Ltda, inscrita no CNPJ sob o nº 08.676.370/0001-55 DECLARA, para fins de cumprimento do disposto no inciso XXXIII do Art. 7º da Constituição Federal, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e que não emprega menor de dezesseis anos.

Declaro que a proposta apresentada para essa licitação foi elaborada de maneira independente, de acordo com o que é estabelecido na Instrução Normativa Nº 2 de 16 de setembro de 2009 da SLTI/MP.

Declaro sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para a minha habilitação no presente processo licitatório, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.



DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS PRÓ SAÚDE LTDA.
EDUARDO CHINI CALHAU
CPF: 047.382.156-71



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Gerência Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: **DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA**
CNPJ: 21.759.758/0001-88

Medicamentos Notificados

Medicamento	
Categoria:	BAIXO RISCO
Linha de Produção:	LÍQUIDO
Descrição:	SOLUÇÃO DE BENJOIM (SUMATRA BENZOIN) 20%
Nome do Medicamento:	TINTURA DE BENJOIN
Data da Notificação:	28/07/2017
Vencimento da Notificação:	28/07/2022

Dados do Acondicionamento				
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qtd	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO	100ML	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO E TAMPA DE PLÁSTICO	24 meses
Local(is) de Fabricação				
- 21759758000188 - DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA - Produção Própria				
2	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO	1000ML	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO E TAMPA DE PLÁSTICO	24 meses
Local(is) de Fabricação				
- 21759758000188 - DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA - Produção Própria				

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida a Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epípeto específico).

Os Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 123150815531017 emitido em 15/08/2017 15:53:10

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Gerência Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA
CNPJ: 21.759.758/0001-88

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	LÍQUIDO		
Nome do Produto:	SOLUÇÃO DE PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO 3%		
Nome Comercial:	ÁGUA OXIGENADA 10 VOLUMES		
Produção:	Produção Própria;		
Data da Notificação:	24/03/2016		
Vencimento da Notificação:	24/03/2021		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLASTICO OPACO	100 ML	36 meses
2	FRASCO DE PLASTICO OPACO	1000 ML	36 meses

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida a Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epípeto específico).

Os Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 489240310085516 emitido em 24/03/2016 10:08:55

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.



À

SUPERINTENDÊNCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES - SUPEL/RO

PORTO VELHO / RO

PREGÃO TIPO ELETRÔNICO

**PROPOSTA COMERCIAL
PREGÃO ELETRÔNICO N°. 165/2020/SUPEL/RO**

Razão Social:	Open Farma Comércio de Produtos Hospitalares Ltda
CNPJ:	27.130.979/0001-79
Endereço:	Rua Gotardo Mazzarollo, 330 - Centro
Telefone:	(54) 3523-2059
Nome do Representante Legal:	Claudio Lucas Ody / CPF: 029.054.650-85

Apresentamos a V. Sª., nossa proposta de preços de fornecimento de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Soda e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses pelo preço global de R\$ 584.546,00 (Quinhentos e oitenta e quatro mil, quinhentos e quarenta e seis reais), nos termos do Edital e seus Anexos, conforme quadro abaixo:

LOTE	DESCRÍÇÃO	QTD	UNID	MARCA	REGISTRO ANVISA	V. UNIT.	V. TOTAL
18	ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR CHEIRO CARACTERÍSTICO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE, CONFORME PORTARIA MS-SVS DE 23/10/96, APRESENTEM TESTE DE RESISTÊNCIA DE EMBALAGEM COMPROVADO PELO INMETRO/INOR E INSTRUÇÕES E RESTRIÇÕES DE USO.	125.000	FRASCO	ITAJA	324550005	4,84	R\$ 605.000,00
TOTAL GERAL							R\$ 605.000,00

Valor por extenso: Seiscentos e cinco mil reais.

Objeto: Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Soda e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

Validade da proposta: Não inferior a 60 (sessenta) dias.

Prazo de entrega: Deverá ocorrer conforme solicitação via requisição da Secretaria de Saúde com definição da quantidade no prazo de não superior a 30 (dias) dias corridos, contado a partir da confirmação de recebimento da Nota de Empenho.

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.



Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude de expectativa inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedidos.

Declaro que esta proposta foi elaborada de forma independente.

Barão de Cotelipe, 09 de Julho de 2020.

Dados Bancários:

Banco Sicredi:

Agência: 0217

Conta Corrente: 43842-5

Claudio Lucas Ody

Representante Legal

Banco do Brasil:

Agência: 8108-6

Conta Corrente: 2.186-5

27130979/0001-79

OPEN FARMA COMÉRCIO DE
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Rua Gotardo Mazzarollo, 330 Centro
CEP 99740-000

BARÃO DE COTEGIPE-RS



FICHA TÉCNICA DE PRODUTO ACABADO

IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

Descrição Comercial:	DESINF.HOSP. ALCOOL ETIL.70º 12X01X01 LT
Código:	2003
Nome do Produto:	Desinfetante Hospitalar Para Superfícies Fixas e Artigos Não Críticos – Álcool Etílico 70º INPM - Itajá.
CATEGORIA:	Desinfetante hospitalar para superfícies fixas e artigos não críticos.
REGISTRO N°:	REG. M.S. N°: 3.2455.0005.001-4

DIZERES LEGAIS

1 - PAINEL PRINCIPAL



JALLES MACHADO S/A
Rodovia GO-080 Km 75,1 – Faz. São Pedro – Zona Rural
Fone: +55(62) 3389-9075 – Fax: +55(62) 3353-9099
CEP 76380-000 – Goianésia – GO
E-mail: ivan.zanatta@jallesmachado.com

Sistema Certificado
FSSC 22000
Segurança do Alimento



2 - PAINEL SECUNDÁRIO

O ÁLCOOL ETÍLICO 70° INPM tem ação bactericida necessária para desinfecção exigida pelo Ministério da Saúde, cujo mecanismo envolve a precipitação as proteínas bacterianas e a dissolução dos lipídeos da membrana, ocasionando a sua eliminação.

COMPOSIÇÃO: Etanol, Água Deionizada e Desnaturante

PRINCÍPIO ATIVO: Etanol com concentração de 70° INPM.

NÃO INGERIR - CONTÉM DESNATURANTE - O produto contém como desnaturante o BENZOATO DE DENATÔNIO.

INDICAÇÃO: Indicado para desinfecção de superfícies fixas e artigos não críticos. Não utilizar para desinfecção de alimentos.

PARA DESINFECÇÃO DE SUPERFÍCIES FIXAS: Lavar, enxaguar e secar a superfície. Aplicar o produto deixando com contato por 10 minutos. Enxaguar se necessário.

PARA DESINFECÇÃO DE ARTIGOS NÃO CRÍTICOS: Lavar, enxaguar e secar os artigos. FRICCIÓNAR o produto deixando os artigos umedecidos por 10 minutos. Enxaguar e secar os artigos. Utilizá-los o mais breve possível.

MODO DE USAR: Após lavar as superfícies com água, sabão e detergente, aplicar a solução de álcool 70° INPM utilizando chumaço de algodão, pano ou material adequado, procurando manter a superfície umedecida por no mínimo 10 minutos. Não comer, beber ou fumar durante a aplicação.

ATENÇÃO: Usar o produto puro sem fazer a diluição, para que se possa atingir a sua eficácia na desinfecção.

PERIGO: Produto inflamável. Manter afastado do fogo e do calor. Não perfurar a tampa. Não derramar sobre o fogo. Em caso de queimadura, lavar a área com água corrente. Em caso de contato com os olhos e pele, lavar com água em abundância durante 15 minutos. Se a irritação persistir consulte um médico, levando a embalagem ou o rótulo do produto. Em caso de ingestão accidental, não induzir o vômito. Consulte um médico imediatamente, levando a embalagem ou o rótulo do produto

ATENÇÃO: Não ingerir. Evite inalação ou aspiração, contato com os olhos e contato com a pele. Usar luvas para sua aplicação. Manter o produto em sua embalagem original. Não misturar com outros produtos. Não reutilizar as embalagens.

Telefone de Emergência (CEATOX): 0800-722-6001



JALLES MACHADO S/A
Rodovia GO-080 Km 75,1 – Faz. São Pedro – Zona Rural
Fone: +55(62) 3389-9075 – Fax: +55(62) 3353-9099
CEP 76380-000 – Goianésia – GO
E-mail: ivan.zanatta@jallesmachado.com

Sistema Certificado
FSSC 22000
Segurança do Alimento



Fabricado e envasado por:



JALLES MACHADO S/A

Fazenda São Pedro Rodovia GO-080, km 75,1 Zona Rural,
Caixa Postal 04 CEP: 76.388-899 Goianésia – Goiás – Brasil

CNPJ: 02.635.522/0001-95 – Aut. Func/ MS.3.02.455-0

PRODUTO SANEANTE REGISTRADO NA ANVISA,

REG. M.S. Nº 3.2455.0005.001-4

Indústria Brasileira

Vendas: (62) 3389-9000

www.jallesmachado.com

saneantes@jallesmachado.com

Engenheiro Químico Responsável: Ivan Cesar Zanatta

CRQ: 123 00073-12ª Região -GO

VALIDO POR 36 MESES, a partir da data de Fabricação.

DATA DE FABRICAÇÃO E LOTE impresso na embalagem.



SAC
0800 0525 537

PERIGO:
PRODUTO INFLAMÁVEL



INFLAMÁVEL



JALLES MACHADO S/A
Rodovia GO-080 Km 75,1 – Faz. São Pedro – Zona Rural
Fone: +55(62) 3389-9075 – Fax: +55(62) 3353-9099
CEP 76380-000 – Goianésia – GO
E-mail: ivan.zanatta@jallesmachado.com

Sistema Certificado
FSSC 22000
Segurança do Alimento



DADOS TÉCNICOS

Ensaio	U.M.	Parâmetros
Odor	-	Característico
Aspecto Visual	-	Límpido Transparente
Graduação	° INPM	68,32 a 71,83
pH produto puro	-	4,00 – 8,50
Densidade	g/mL	0,860 a 25°C ± 1%
Volume médio	mL	> 1000

CARACTÉRISTICAS DIMENSIONAIS

DIMENSÕES		
Descrição	Produto	Caixas
Peso Líquido	0,870 Kg ± 1,5 %	10,44 Kg ± 1,5 %
Peso Bruto	0,908 Kg ± 1,5 %	11,12 Kg ± 1,5 %
Largura	84 mm	353 mm
Altura	245 mm	266 mm
Comprimento	84 mm	268 mm
PALLETIZAÇÃO		
CX/LASTRO	LATRO/PALLET	CXS/PALLETS
11	7	77

Lindomar Batista de Paula
Coordenador de Produção
Técnico em Química
CRQ 12400630 – 12ª Região

Ivan Cézar Zanatta
Responsável Técnico
Engenheiro Químico
CRQ 12300073 – 12ª Região



JALLES MACHADO S/A
Rodovia GO-080 Km 75,1 – Faz. São Pedro – Zona Rural
Fone: +55(62) 3389-9075 – Fax: +55(62) 3353-9099
CEP 76380-000 – Goianésia – GO
E-mail: ivan.zanatta@jallesmachado.com

Sistema Certificado
FSSC 22000
Segurança do Alimento

Detalhe do Produto: DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRITICOS - ITAJÁ

Nome da Empresa	JALLES MACHADO S/A		
CNPJ	02.635.522/0001-95	Autorização	3.02.455-0
Nome Comercial	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRITICOS - ITAJÁ		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
Registro	324550005		
Processo	25351.561283/2019-21		
Vencimento do Registro	22/12/2024		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

[Visualizar 1º rótulo](#)

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	1	22/12/2019
Validade	36 meses	Registro	3245500050014
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • JALLES MACHADO S/A - GOIANÉSIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

[Voltar](#)

PROPOSTA TÉCNICA

PROP.
131/2020

**SUPERINTENDÊNCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES -
SUPEL/RO
PREGÃO 165/2020/SIGMA/SUPEL/RO
PROCESSO 0036.327935/2019-41**

Objeto a seleção de propostas para REGISTRO DE PREÇOS visando o fornecimento de: para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

ITEM	DESCRIÇÃO TÉCNICA	UNID	QTDE	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL
11	Indicador Biológico autocontido, de terceira geração, com resposta final em 3 horas, para controle biológico dos processos de esterilização a Vapor saturado em autoclaves gravitacionais ou a vácuo. A tira com o esporo do Geobacillus stearothermophilus ATCC 7953 encontra-se armazenada em uma ampola plástica que também acondiciona uma ampola de vidro contendo um caldo nutritivo próprio para o cultivo do microorganismo. A ampola plástica é fechada por uma tampa marrom com janelas laterais e protegida por um papel filtro hidrofóbico. Cada ampola possui um rótulo externo que informa o lote e a data da fabricação do produto, contendo campos para a identificação da ampola e um indicador químico externo que diferencia as ampolas processadas das não processadas. O produto fluorescente que se gera com o resultado da atividade enzimática pode ser detectado com grande sensibilidade pela incubadora Bionova® IC1020FR, Minibio, ou qualquer outra incubadora por uorescência disponível no mercado, desenvolvida para produtos com especificações similares. Fabricante: Terragene, Marca: Sispack; Modelo: SP220. Procedência: Argentina; Agente esterilizante: Vapor; Parâmetros: Ciclos de 121°C a 135°C; Tipo de leitura: Fluorescência; Temperatura de incubação: 60°C +/- 2°C; Tempo de resposta: 3 horas Apresentação: Caixa com 50 unidades Validez: 2 anos; Registro ANVISA: Dispensado. Norma Regulamentadora: ISO 11138-1: 2016	UND	30000	R\$ 9,00	R\$ 270.000,00
13	O teste Bowie & Dick foi desenvolvido para detecção da falha de funcionamento da bomba de vácuo e penetração de vapor dos esterilizadores com bomba vácuo. Problemas com a remoção de ar e a penetração de vapor em esterilizadores assistidos por vácuo, são evidenciadas com uma mudança de cor heterogênea do indicador químico com áreas mais claras no centro da folha. O Pacote Teste Bowie Dick Chemdrye® é ideal para economizar o tempo de processamento pois já está pronto e evita erros provocados por falhas na confecção dos pacotes e ainda custos com lavanderia. Características Técnicas Fabricante: Terragene Marca: Chemdrye ® Modelo: BD125X2 Procedência: Argentina Composição: Folha teste Bowie & Dick, , folhas de papel poroso, embalado em papel crepado com indicador químico de processo externo. Dimensões: 125 x 125 x 16 mm Parâmetros: Ciclos a vácuo 132-134°C por 3,5 min ou 121°C por 16,9 min. Isento de chumbo e metais pesados. Indicador químico: Tipo 2 Apresentação: Caixa com 20 unidades. Validez: 5 anos Registro ANVISA: Dispensado. Norma Regulamentadora: ISO 11.140-1 e ISO 11.140-4.	UND	7300	R\$ 9,04	R\$ 65.992,00
14	PACOTE TESTE DESAFIO (PCD) Desenvolvido para verificar a penetração de vapor em autoclaves. O teste de prova avalia o correto funcionamento da autoclave a vapor expondo o equipamento aos testes mais rigorosos segundo AAMI e ISO, com indicador biológico de terceira geração (leitura rápida GeobacillusStearothermophilus) com uma população mínima de 100.000 (cem mil) esporos, do tipo auto-contido, para o monitoramento do processo de esterilização a vapor. Produto desenvolvido (em conformidade com as normas ISO 11.140 e 11.138). O pacote possui uma série de barreiras de papel poroso, 01 Indicador de processo externo CLASSE I, 01 Indicador biológico por método de fluorescência com resposta final em até 3hs, 01 indicador biológico por método de fluorescência com resposta final em até 3hs PILOTO, 01 Integrador químico Classe V que reagir a todos os parâmetros de esterilização (tempo, temperatura e qualidade do vapor) e um sistema auto-adesivo, e com tampa permeável ao vapor e contendo etiqueta com indicador de processo. Fabricante: TERRAGENE; Procedência: IMPORTADO ARGENTINA; Marca: BIONOVA; Modelo: PCD220; Apresentação: CAIXA; Registro ANVISA: ISENTO RDC 185; Validez: DE 02 ANOS; Código Alfandegário: 38210000; Certificações: ISO 9001, ISO 13485, (BPF) Boas Práticas de Fabricação, Laudo Analítico de laboratório credenciado ao REBLAS ANVISA;	UND	6500	R\$ 31,53	R\$ 204.945,00
				Valor Total	R\$ 540.937,00

Quinhentos e Quarenta Mil, Novecentos e Trinta e Sete Reais

1	Incubadora automática de leitura por uorescência, design moderno, permite a leitura de indicadores biológicos, rápidos e super rápidos para processos a Vapor, VH2O2, Formaldeído e ETO. Ao incubar os indicadores biológicos de leitura rápida, com o término da leitura, um ticket será impresso automaticamente com os dados do processo e do resultado. Realiza simultaneamente a leitura de 2 indicadores biológicos com tempo de resposta diferentes. Fabricante: Terragene® Marca: Bionova®, Modelo: IC1020FR, Procedência: Argentina Voltagem: Bivolt, Temperatura: 60°C+/- 2°C ou 37°C +/- 2°C, Itens de série: Impressora térmica e entrada USB, Número de cavidades: 12 cavidades de IB's, 1 cavidade de trituração de ampola e 1 cavidade de caneta de proteína. Tipo de leitura: Método de uorescência. Tempo de incubação: IB's a 60°C +/- 2°C: Vapor 20 e 30 min, 1 e 3h, Peróxido de Hidrogênio 2h e 30 min e Formaldeído 2h. IB's a 37°C +/- 2°C: ETO 4h. Software de gerenciamento quando conectada a PC.	UND	10	COMODATO
---	---	-----	----	----------

Prezados Senhores, segue a nossa proposta comercial em anexo, e todas as condições previstas, para o pleno atendimento da Concorrência em referência.

Será de 60 (sessenta) dias de acordo com o Item 1 do Anexo III.

2. Prazo de Entrega

Será de 30 (Trinta) dias corridos a contar do recebimento da Nota de Empenho conforme item 8.2.1 do Anexo I.

3. Condições de Pagamento

Será realizado na condição de até 30 (Trinta) dias fora a dezena da efetiva de cada entrega conforme item 11.1 do Anexo I.

4. Locais de Entrega

O local de entrega será NA CENTRAL DE ABASTECIMENTO FARMACÊUTICO CAF II - RUA APARICIO DE MORAES, 4.378 - SETOR INDUSTRIAL, conforme item 8.1.2 do Anexo I.

5. Proposta

Conforme planilha detalhada, de composição de preços que se encontra em ANEXO a proposta comercial.

6. Diversos

Declaramos que nos preços contidos na proposta escrita, estão incluídos todos os custos diretos e indiretos, impostos, lucro empresarial, tributos incidentes, seguro, frete e outros necessários ao cumprimento integral do objeto deste edital e seus anexos.

7. Declaramos

Sob as Penas da lei, que a nossa empresa SISPACK MEDICAL LTDA, CNPJ nº 54.565.478/0001-98 atende plenamente aos requisitos de habilitação para participação do referido Pregão Eletrônico, e estamos de acordo com o Edital em sua integra.

8. Dados Bancários

BANCO DO BRASIL
CÓDIGO: 001
AG: 584-3
C/C: 126000-6

9. Dados Cadastrais

SISPACK MEDICAL LTDA
CNPJ: 54.565.478/0001-98 – Inscrição Estadual: 111.882.534.110
Endereço: Rua Doze de Setembro, 1.173 – Vila Guilherme – Cep 02052-001.
Cidade: São Paulo – SP
E-mail: vendas3@sispack.com.br / licitacoes@sispack.com.br
Fone: (11) 2955-2222 ramal 1002 / 1005

10. Representante Legal

Sr: Humberto Lassala Filho
RG: 4.518.404 SSP-SP
CPF: 569.628.868-53
Nacionalidade: Brasileiro

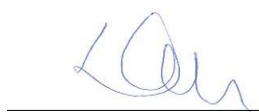
11. Garantia

A garantia dos nossos produtos respeita o mínimo de tempo previsto no Código de Defesa do Consumidor (Lei 8.078) e podem se estender de acordo com as informações contidas na embalagem primária

12. Diversos

Declaramos expressamente que nos sujeitamos e aceitamos todas e quaisquer exigências estabelecidas no presente Edital do Pregão Eletrônico e seus respectivos Anexos, inclusive normas, prazos e garantia, quando houver.

São Paulo, 28 de julho de 2020



HUMBERTO LASSALA FILHO

DIRETOR GERAL

RG: 4.518.404 SSP-SP

CPF: 569.628.868-53

54.565.478/0001-98

SISPACK MEDICAL LTDA

R. Doze de Setembro, 1173
Vila Guilherme - CEP 02052-001

SÃO PAULO - SP

Linha de Produtos para Biossegurança

Indicadores Biológicos

SP220 VAPOR 3H

Indicadores Biológicos Autocontidos

Para processos de esterilização a Vapor



Indicador Biológico autocontido, de terceira geração, com resposta final em 3 horas, para controle biológico dos processos de esterilização a Vapor saturado em autoclaves gravitacionais ou a vácuo. A tira com o esporo do Geobacillus stearothermophilus ATCC 7953 encontra-se armazenada em uma ampola plástica que também acondiciona uma ampola de vidro contendo um caldo nutritivo próprio para o cultivo do microrganismo. A ampola plástica é fechada por uma tampa marrom com janelas laterais e protegida por um papel filtro hidrofóbico. Cada ampola possui um rótulo externo que informa o lote e a data da fabricação do produto, contendo campos para a identificação da ampola e um indicador químico externo que diferencia as ampolas processadas das não processadas. O produto fluorescente que se gera com o resultado da atividade enzimática pode ser detectado com grande sensibilidade pela incubadora Bionova® IC1020FR, Minibio, ou qualquer outra incubadora por fluorescência disponível no mercado, desenvolvida para produtos com especificações similares.

Características técnicas

Fabricante: Terragene

Marca: Sispack

Modelo: SP220

Procedência: Argentina

Agente esterilizante: Vapor

Parâmetros: Ciclos de 121°C a 135°C

Tipo de leitura: Fluorescência

Temperatura de incubação: 60°C +/- 2°C

Tempo de resposta: 3 horas

Apresentação: Caixa com 50 unidades

Validade: 2 anos

Registro ANVISA: Dispensado.

Norma Regulamentadora: ISO 11138-1: 2016; ISO 11138-2: 2016; IRAM 37102-1:1999; IRAM 37102-2:1999

Indicadores Biológicos

SP220 VAPOR 3H

Indicadores Biológicos Autocontidos

Para processos de esterilização a Vapor



Especificações

Armazenamento: Temp 10-30°C, HR 30-80%, manter protegido da luz e da exposição de agentes esterilizantes
A leitura por fluorescência deverá ser realizada durante 3h de incubação a 60°C. A leitura negativa se dá quando decorridas as 3h de incubação e a incubadora verifica que não há crescimento de microrganismo.

Projetado sob os padrões do Sistema de Gerenciamento de Qualidade ISO 13485:2003/ NS- EN ISO 13485:2012 ANMAT PM 1614-1.

Linha de Produtos para Biossegurança

Teste Bowie & Dick

BOWIE & DICK PACOTE PRONTO BD125X/2



O teste Bowie & Dick foi desenvolvido para detecção da falha de funcionamento da bomba de vácuo e penetração de vapor dos esterilizadores com bomba vácuo.

Problemas com a remoção de ar e a penetração de vapor em esterilizadores assistidos por vácuo, são evidenciadas com uma mudança de cor heterogênea do indicador químico com áreas mais claras no centro da folha.

O Pacote Teste Bowie Dick Chemdyne® é ideal para economizar o tempo do profissional pois já está pronto e evita erros provocados por falhas na confecção dos pacotes e ainda custos com lavanderia.

Características Técnicas

Fabricante: Terragene

Marca: Chemdyne ®

Modelo: BD125X2

Procedência: Argentina

Composição: Folha teste Bowie & Dick, , folhas de papel poroso, embalado em papel crepado com indicador químico de processo externo.

Dimensões: 125 x 125 x 16 mm

Parâmetros: Ciclos a vácuo 132-134°C por 3,5 mim ou 121°C por 16,9 min.

Isento de chumbo e metais pesados.

Indicador químico: Tipo 2

Apresentação: Caixa com 20 unidades.

Validade: 5 anos

Registro ANVISA: Dispensado.

Norma Regulamentadora: ISO 11.140-1 e ISO 11.140-4.

Especificações

O teste Bowie & Dick deve ser realizado diariamente e sempre após manutenção do equipamento.

Interpretação do resultado: Amarelo migra para preto

Condições de armazenamento: T° 10 - 30°C, HR 30 – 80%, manter sob abrigo da luz.

Teste Bowie & Dick

BOWIE & DICK PACOTE PRONTO BD125X/2



O teste deve ser realizado com a câmara aquecida, no primeiro ciclo do dia e com a câmara vazia.

O teste deve ser posicionado com o rotulo para cima e na direção do dreno.

Em caso de teste não apresentar um resultado homogêneo, a assistência técnica do equipamento deve ser acionada imediatamente.

As folhas devem ser armazenadas para efeito de fiscalização e auditoria.

Linha de Produtos para Biossegurança

Pacote Teste Desafio

PCD220 VAPOR 3H



O Pacote Teste Desafio de uso único foi desenvolvido com a finalidade de desafiar os processos de esterilização a vapor de equipamentos gravitacionais e com bomba de vácuo, segundo recomendações da AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation). O teste é composto por uma série de barreiras permeáveis ao vapor entre as quais encontra-se um indicador biológico e um integrador químico tipo 5.

Características Técnicas

Fabricante: Terragene

Marca: Bionova

Modelo: PCD220

Procedência: Argentina

Parâmetros (Pacote): 132/134°C por 4 min e 121°C por 30 min.

Dimensões (Pacote): 10,5 x 6,5 x 1,8 cm

Composição: Camadas de folhas porosas, contendo 1 indicador biológico, 1 cartão auto adesivo para registro das informações, 1 integrador químico tipo 5, embrulhados em embalagem própria com indicador químico de processo externo.

T° do integrador químico: 121°C, 128°C e 134°C.

Livre de chumbo e metais pesados.

Temp. de incubação do IB: 60°C

Tempo de resposta: 3h

Tipo de leitura do IB: Fluorescência.

Validade: 2 anos

Apresentação: Caixa com 25 PCDs com 25 ampolas piloto.

Registro ANVISA: Dispensado

Norma regulamentadora: ISO 11.140-1: 2014, ISO 11.140-4: 2014, ISO 11.140-5: 2014, ISO 11.138-1, ISO 11.138-3 ANSI/AAMI ST/79.

Composição

Integrador – A condição de integração é calibrada com o tempo de morte de uma população teórica de esporos de

Pacote Teste Desafio

PCD220 VAPOR 3H



G. stearothermophilus ATCC7953, calculado em Bier.

Indicador biológico – com leitura final em 3h, por fluorescência, contendo uma população de G. stearothermophilus ATCC7953, embebido em papel filtro, dentro de um tubo plástico. Dentro do tubo se encontra uma ampola selada hermeticamente contendo um meio de cultura especialmente desenvolvido para o crescimento bacteriano.

Condições de armazenamento temperatura 10- 30°C, HR 30- 80%, sob abrigo da luz.

Monitorar de acordo com a legislação vigente.

Fabricado de acordo com as normas de gestão de qualidade ISO 13485:2003/ NS-EN ISO 13485:2012.



Linha de
Produtos para
Biossegurança

Incubadoras

INCUBADORA BIONOVA IC1020FR



Incubadora automática de leitura por fluorescência, design moderno, permite a leitura de indicadores biológicos rápidos e super rápidos para processos a Vapor, VH2O2, Formaldeído e ETO. Ao incubar os indicadores biológicos de leitura rápida, com o término da leitura, um ticket será impresso automaticamente com os dados do processo e do resultado. Realiza simultaneamente a leitura de 2 indicadores biológicos com tempo de resposta diferentes.

Especificações

Fabricante: Terragene®

Marca: Bionova®

Modelo: IC1020FR

Procedência: Argentina

Voltagem: Bivolt

Temperatura: 60°C +/- 2°C ou 37°C +/- 2°C

Itens de série: Impressora térmica e entrada USB

Número de cavidades: 12 cavidades de IB's, 1 cavidade de Trituração de ampola e 1 cavidade de caneta de proteína.

Tipo de leitura: Método de fluorescência

Tempo de incubação: IB's a 60°C +/- 2°C: Vapor 20 e 30 min, 1 e 3h, Peróxido de Hidrogênio 2h e 30 min e Formaldeído 2h. IB's a 37°C +/- 2°C: ETO 4h.

Software de gerenciamento quando conectada a PC.

Leitura de resultado

Acendendo a luz vermelha (+) assoará um alarme sonoro, informando que o resultado foi positivo representando que a ampola apresentou crescimento microbiológico.

Se for detectado um resultado negativo a ampola apresentou ausência de crescimento microbiológico e acenderá a luz verde (-).

Após a conclusão dos resultados ou cancelamento da leitura, um ticket será impresso com as seguintes informações: Programação, data, horário de incubação inicial e final, número cavidade e resultado (positivo, negativo ou cancelado).

Incubadoras

INCUBADORA BIONOVA IC1020FR



Precauções

Não introduza os dedos nas cavidades quando o equipamento estiver ligado, esta área permanece constantemente aquecida podendo provocar queimaduras. Mantenha a área em torno da Incubadora sempre limpa e seca.

**Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência - Geral de Tecnologia em Produtos para Saúde
Gerência de Tecnologia de Materiais de Uso em Saúde
SIA, trecho 5, área especial 57 Brasília (DF) CEP 71.205-050
www.anvisa.gov.br**

Destinatário: Sispack Medical Ltda – Valéria Anzai

Nº do fax de destino: (11) 2955-2222 Data: 02/10/2009

Remetente: GERENCIA DE TECNOLOGIA DE MATERIAIS DE USO EM SAÚDE

Tel. p/ contato: (61) 3462-6622 Fax: (61) 3462-6644

Correio eletrônico: tecnologia.produtos@anvisa.gov.br

Nº de páginas: esta + 0 Nº do documento: 410/2009

Em atenção às cartas expedientes 709086/09-2, 709056/09-1, 709044/09-7 e 709074/09-9, informo:

Em conformidade com a legislação sanitária vigente - Resolução RDC 185/2001, um produto para ser considerado para saúde deve ser destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utilize meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo, entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios.

Desta forma, indicadores químicos e biológicos utilizados para controle do processo de esterilização não são passíveis de Registro ou Cadastro nesta Gerencia Geral de Produtos para Saúde.

Atenciosamente,


WALFREDO DA SILVA CALMON
Gerente - GEMAT



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: carterio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparéncia e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpnb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **09/04/2020 14:09:07 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Consulta desta Declaração.

Código de Consulta desta Declaração: 1497199

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/04/2021 11:24:58** (hora local).

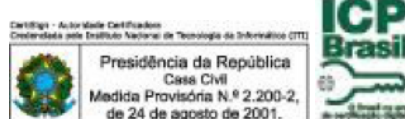
¹Código de Autenticação Digital: 47940604201113020474-1

Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be12e6176d7c000116660c439e7d85d78dabadade2a84f046f73a564a89ed54ed18a4e1366eb78af25ed5cfcc306
e8f8730d42eae383c5c538f40c022d846ed4ed



RESPOSTA A EXPEDIENTE Nº 234/2015

Brasília, 23 de Novembro de 2015.

Ao Senhor

Humberto Lassala Filho

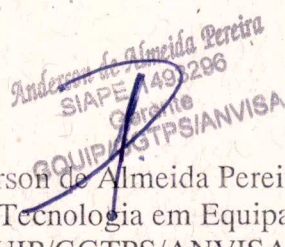
Rua Antônio Fonseca nº 280 – São Paulo/SP

CEP: 02112-010

Assunto: Consulta

Em atenção à carta protocolizada em 09/11/2015, informamos que o produto “Incubadora”, indicado para incubação de indicadores biológicos (exceto para diagnóstico clínico (IVD)), não é considerado produto para saúde, nos termos da RDC 185/2001, e não precisa de registro, nem cadastro ou qualquer outra autorização da ANVISA para sua fabricação ou comercialização, conforme determina a Lei 6360/1976.

Atenciosamente,


Anderson de Almeida Pereira
SIAPF 1493296
Gerente
GQUIP/GGTPS/ANVISA
Anderson de Almeida Pereira
Gerente de Tecnologia em Equipamentos
GQUIP/GGTPS/ANVISA

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS
FUNDADO EM 1888**

**PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA**

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
 Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
 E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notariais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **09/04/2020 14:17:46 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1497201

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/04/2021 11:24:58 (hora local)**.

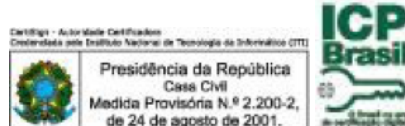
¹Código de Autenticação Digital: 47940604201113000800-1

²Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be12e6176d7c000116660c439e7d85d784fdb828fa6f031248b11106d0fdd25c418a4e1366eb78af25ed5fcf306e8f873c2015cbba0a71bf2bb43bd9dee51915a





VIGILÂNCIA EM SAÚDE
GRUPO ESTADUAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA I CAPITAL

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: **355030890-325-000321-1-5**

DATA DE VALIDADE: **20/02/2021**

Nº PROCESSO:	001/0711/000917/2018	
Nº PROTOCOLO:	SES-EXP-2020/01483	Data do Protocolo: 13/01/2020
SUBGRUPO:	FABRIL	
AGRUPAMENTO:	INDÚSTRIA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE:	3250-7/05 FABRICAÇÃO DE MATERIAIS PARA MEDICINA E ODONTOLOGIA	
OBJETO LICENCIADO:	ESTABELECIMENTO	

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL:	SISPACK MEDICAL LTDA.	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA:	SISPACK MEDICAL LTDA	
CNPJ / CPF:	54.565.478/0001-98	
LOGRADOURO:	Rua DOZE DE SETEMBRO	NÚMERO: 1173
COMPLEMENTO:		
BAIRRO:	VILA GUILHERME	
MUNICÍPIO:	SÃO PAULO	
CEP:	02052-001	UF: SP
PÁGINA DA WEB:	HTTPS://SISPACK.COM.BR/	

RESPONSÁVEL LEGAL: HUMBERTO LASSALA FILHO	CONSELHO REGIONAL: N/A
CPF: 56962886853	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 0	

RESPONSÁVEL TÉCNICO: GIVANILDO SILVA DE OLIVEIRA	CONSELHO REGIONAL: CREA
CPF: 31353722864	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 5062730041	

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 355030890-325-000321-1-5

DATA DE VALIDADE: 20/02/2021

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

PRODUTOS PARA SAÚDE

EXPORTAR

FABRICAR

IMPORTAR PARA USO PRÓRIO

TRANSPORTE PRÓPRIO

CATEGORIA:

MATERIAL OU ARTIGO DESCARTÁVEL

O(A) DIRETOR(A) DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE SÃO PAULO

CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRI-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTE DOCUMENTO.

ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

SÃO PAULO

20/02/2020

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

Código de Validação: 1584647696318

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>



SIVISA Sistema de Informação em Vigilância Sanitária
SUS - Sistema Único de Saúde
VIGILÂNCIA EM SAÚDE
SÃO PAULO

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

Nº CMVS: **355030801-469-222400-1-2**

DATA DE VALIDADE: **26/10/2021**

NOTA: ESTE DOCUMENTO CONTÉM 2 PÁGINA(S)

Nº PROCESSO:		
Nº PROTOCOLO:	6018.2018/0001154-1	Data do Protocolo: 12/01/2018
SUBGRUPO:	DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA	
AGRUPAMENTO:	COMÉRCIO ATACADISTA DE DIVERSAS CLASSES DE PRODUTOS	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE:	4693-1/00 COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, SEM PREDOMINÂNCIA DE ALIMENTOS OU DE INSUMOS AGROPECUÁRIOS	
OBJETO LICENCIADO:	ESTABELECIMENTO	

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL:	SISPACK MEDICAL LTDA.	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA:	SISPACK MEDICAL LTDA	
CNPJ / CPF:	54.565.478/0001-98	
LOGRADOURO:	Rua DOZE DE SETEMBRO	NÚMERO: 1173
COMPLEMENTO:		
BAIRRO:	VILA GUILHERME	
MUNICÍPIO:	SÃO PAULO	
CEP:	02052-001	UF: SP
PÁGINA DA WEB:		

RESPONSÁVEL LEGAL: HUMBERTO LASSALA FILHO	CONSELHO REGIONAL: N/A
CPF: 56962886853	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 0	

RESPONSÁVEL TÉCNICO: ANTÔNIO CARLOS LAURITO	CONSELHO REGIONAL: CREA
CPF: 57071225834	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 0600406652	

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: GIVANILDO SILVA DE OLIVEIRA	CONSELHO REGIONAL: CREA
CPF: 31353722864	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 5062730041	

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

Nº CMVS: 355030801-469-222400-1-2

DATA DE VALIDADE: 26/10/2021

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

PRODUTOS PARA SAÚDE

ARMAZENAR EM ÁREA PRÓPRIA

DISTRIBUIR

EXPORTAR

IMPORTAR

TRANSPORTE PRÓPRIO

SANEANTE DOMISSANITÁRIO

ARMAZENAR EM ÁREA PRÓPRIA

DISTRIBUIR

TRANSPORTE PRÓPRIO

CATEGORIA:

LIMPEZA GERAL - DETERGENTES
LIMPEZA GERAL - LIMPADORES
ACESSÓRIOS
APARELHOS
EQUIPAMENTOS
INSTRUMENTOS
MATERIAL OU ARTIGO DESCARTÁVEL
OUTROS CORRELATOS

O(A) AUTORIDADE SANITÁRIA DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE SÃO PAULO

CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRI-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTE DOCUMENTO.

ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

SÃO PAULO

26/10/2018

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

Código de Validação: 1540919185929

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
SISPACK MEDICAL LTDA	54.565.478/0001-98
Endereço Completo	Telefone
RUA DOZE DE SETEMBRO Nº 1173 - VILA GUILHERME CEP: 20.520-01 - SÃO PAULO/SP	(11) 2631-4355
Responsável Técnico	Responsável Legal
ANTÔNIO CARLOS LAURITO	HUMBERTO LASSALA FILHO

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
1.03.577-2	04/08/1998	<input type="button" value="Ativa"/>
Nº do Processo	Cadastro	
25004.027700/9757	8 - Produtos para Saúde (Correlatos)	
Atividades / Classes		

Armazenar

- Correlato

Distribuir

- Correlato

Embalar

- Correlato

Expedir

- Correlato

Exportar

- Correlato

Fabricar

- Correlato

Importar

- Correlato

Reembalar

- Correlato

Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - CBPDA (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

Linha de Produtos para Biossegurança

Indicadores Biológicos

SP220 VAPOR 3H

Indicadores Biológicos Autocontidos

Para processos de esterilização a Vapor



Indicador Biológico autocontido, de terceira geração, com resposta final em 3 horas, para controle biológico dos processos de esterilização a Vapor saturado em autoclaves gravitacionais ou a vácuo. A tira com o esporo do *Geobacillus stearothermophilus* ATCC 7953 encontra-se armazenada em uma ampola plástica que também acondiciona uma ampola de vidro contendo um caldo nutritivo próprio para o cultivo do microrganismo. A ampola plástica é fechada por uma tampa marrom com janelas laterais e protegida por um papel filtro hidrofóbico. Cada ampola possui um rótulo externo que informa o lote e a data da fabricação do produto, contendo campos para a identificação da ampola e um indicador químico externo que diferencia as ampolas processadas das não processadas. O produto fluorescente que se gera com o resultado da atividade enzimática pode ser detectado com grande sensibilidade pela incubadora Bionova® IC1020FR, Minibio, ou qualquer outra incubadora por fluorescência disponível no mercado, desenvolvida para produtos com especificações similares.

Características técnicas

Fabricante: Terragene

Marca: Sispack

Modelo: SP220

Procedência: Argentina

Agente esterilizante: Vapor

Parâmetros: Ciclos de 121°C a 135°C

Tipo de leitura: Fluorescência

Temperatura de incubação: 60°C +/- 2°C

Tempo de resposta: 3 horas

Apresentação: Caixa com 50 unidades

Validade: 2 anos

Registro ANVISA: Dispensado.

Norma Regulamentadora: ISO 11138-1: 2016; ISO 11138-2: 2016; IRAM 37102-1:1999; IRAM 37102-2:1999

Indicadores Biológicos

SP220 VAPOR 3H

Indicadores Biológicos Autocontidos

Para processos de esterilização a Vapor



Especificações

Armazenamento: Temp 10-30°C, HR 30-80%, manter protegido da luz e da exposição de agentes esterilizantes

A leitura por fluorescência deverá ser realizada durante 3h de incubação a 60°C. A leitura negativa se dá quando decorridas as 3h de incubação e a incubadora verifica que não há crescimento de microrganismo.

Projetado sob os padrões do Sistema de Gerenciamento de Qualidade ISO 13485:2003/ NS- EN ISO 13485:2012 ANMAT PM 1614-1.



Sispack Medical
Rua Doze de Setembro, 1173
CEP 02052-001 São Paulo
sispack@sispack.com.br

www.sispack.com.br



**Linha de
Produtos para
Biossegurança**

Incubadoras

INCUBADORA BIONOVA IC1020FR



Incubadora automática de leitura por fluorescência, design moderno, permite a leitura de indicadores biológicos rápidos e super rápidos para processos a Vapor, VH₂O₂, Formaldeído e ETO. Ao incubar os indicadores biológicos de leitura rápida, com o término da leitura, um ticket será impresso automaticamente com os dados do processo e do resultado. Realiza simultaneamente a leitura de 2 indicadores biológicos com tempo de resposta diferentes.

Especificações

Fabricante: Terragene®

Marca: Bionova®

Modelo: IC1020FR

Procedência: Argentina

Voltagem: Bivolt

Temperatura: 60°C +/- 2°C ou 37°C +/- 2°C

Itens de série: Impressora térmica e entrada USB

Número de cavidades: 12 cavidades de IB's, 1 cavidade de Trituração de ampola e 1 cavidade de caneta de proteína.

Tipo de leitura: Método de fluorescência

Tempo de incubação: IB's a 60°C +/- 2°C: Vapor 20 e 30 min, 1 e 3h, Peróxido de Hidrogênio 2h e 30 min e Formaldeído 2h. IB's a 37°C +/- 2°C: ETO 4h.

Software de gerenciamento quando conectada a PC.

Leitura de resultado

Acendendo a luz vermelha (+) assoará um alarme sonoro, informando que o resultado foi positivo representando que a ampola apresentou crescimento microbiológico.

Se for detectado um resultado negativo a ampola apresentou ausência de crescimento microbiológico e acenderá a luz verde (-).

Após a conclusão dos resultados ou cancelamento da leitura, um ticket será impresso com as seguintes informações: Programação, data, horário de incubação inicial e final, número cavidade e resultado (positivo, negativo ou cancelado).

Incubadoras

INCUBADORA BIONOVA IC1020FR



Precauções

Não introduza os dedos nas cavidades quando o equipamento estiver ligado, esta área permanece constantemente aquecida podendo provocar queimaduras. Mantenha a área em torno da Incubadora sempre limpa e seca.

Linha de
Produtos para
Biossegurança

Pacote Teste Desafio

PCD220 VAPOR 3H



Sispack Medical

Rua Doze de Setembro, 1173
CEP 02052-001 São Paulo
sispack@sispack.com.br

www.sispack.com.br



O Pacote Teste Desafio de uso único foi desenvolvido com a finalidade de desafiar os processos de esterilização a vapor de equipamentos gravitacionais e com bomba de vácuo, segundo recomendações da AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation). O teste é composto por uma série de barreiras permeáveis ao vapor entre as quais encontra-se um indicador biológico e um integrador químico tipo 5.

Características Técnicas

Fabricante: Terragene

Marca: Bionova

Modelo: PCD220

Procedência: Argentina

Parâmetros (Pacote): 132/134°C por 4 min e 121°C por 30 min.

Dimensões (Pacote): 10,5 x 6,5 x 1,8 cm

Composição: Camadas de folhas porosas, contendo 1 indicador biológico, 1 cartão auto adesivo para registro das informações, 1 integrador químico tipo 5, embrulhados em embalagem própria com indicador químico de processo externo.

T° do integrador químico: 121°C, 128°C e 134°C.

Livre de chumbo e metais pesados.

Temp. de incubação do IB: 60°C

Tempo de resposta: 3h

Tipo de leitura do IB: Fluorescência.

Validade: 2 anos

Apresentação: Caixa com 25 PCDs com 25 ampolas piloto.

Registro ANVISA: Dispensado

Norma regulamentadora: ISO 11.140-1: 2014, ISO 11.140-4: 2014, ISO 11.140-5: 2014, ISO 11.138-1, ISO 11.138-3 ANSI/AAMI ST/79.

Composição

Integrador – A condição de integração é calibrada com o tempo de morte de uma população teórica de esporos de

Pacote Teste Desafio

PCD220 VAPOR 3H



G. stearothermophilus ATCC7953, calculado em Bier.
Indicador biológico – com leitura final em 3h, por fluorescência, contendo uma população de G. stearothermophilus ATCC7953, embebido em papel filtro, dentro de um tubo plástico. Dentro do tubo se encontra uma ampola selada hermeticamente contendo um meio de cultura especialmente desenvolvido para o crescimento bacteriano.

Condições de armazenamento temperatura 10- 30°C, HR 30- 80%, sob abrigo da luz.

Monitorar de acordo com a legislação vigente.

Fabricado de acordo com as normas de gestão de qualidade ISO 13485:2003/ NS-EN ISO 13485:2012.

Sispack Medical

Rua Doze de Setembro, 1173
CEP 02052-001 São Paulo
sispack@sispack.com.br

www.sispack.com.br

Linha de
Produtos para
Biossegurança

Teste Bowie & Dick

BOWIE & DICK PACOTE PRONTO BD125X/2



O teste Bowie & Dick foi desenvolvido para detecção da falha de funcionamento da bomba de vácuo e penetração de vapor dos esterilizadores com bomba vácuo.

Problemas com a remoção de ar e a penetração de vapor em esterilizadores assistidos por vácuo, são evidenciadas com uma mudança de cor heterogênea do indicador químico com áreas mais claras no centro da folha.

O Pacote Teste Bowie Dick Chemdyne® é ideal para economizar o tempo do profissional pois já está pronto e evita erros provocados por falhas na confecção dos pacotes e ainda custos com lavanderia.

Características Técnicas

Fabricante: Terragene

Marca: Chemdyne ®

Modelo: BD125X2

Procedência: Argentina

Composição: Folha teste Bowie & Dick, , folhas de papel poroso, embalado em papel crepado com indicador químico de processo externo.

Dimensões: 125 x 125 x 16 mm

Parâmetros: Ciclos a vácuo 132-134°C por 3,5 mim ou 121°C por 16,9 min.

Isento de chumbo e metais pesados.

Indicador químico: Tipo 2

Apresentação: Caixa com 20 unidades.

Validade: 5 anos

Registro ANVISA: Dispensado.

Norma Regulamentadora: ISO 11.140-1 e ISO 11.140-4.

Especificações

O teste Bowie & Dick deve ser realizado diariamente e sempre após manutenção do equipamento.

Interpretação do resultado: Amarelo migra para preto

Condições de armazenamento: T° 10 - 30°C, HR 30 – 80%, manter sob abrigo da luz.

Teste Bowie & Dick

BOWIE & DICK PACOTE PRONTO BD125X/2



O teste deve ser realizado com a câmara aquecida, no primeiro ciclo do dia e com a câmara vazia.

O teste deve ser posicionado com o rotulo para cima e na direção do dreno.

Em caso do teste não apresentar um resultado homogêneo, a assistência técnica do equipamento deve ser acionada imediatamente.

As folhas devem ser armazenadas para efeito de fiscalização e auditoria.



Sispack Medical
Rua Doze de Setembro, 1173
CEP 02052-001 São Paulo
sispack@sispack.com.br

www.sispack.com.br

Linha de Produtos para Biossegurança

Indicadores Químicos

IT26C VAPOR

Indicadores químicos com mudança de limite

Para processos de esterilização a Vapor



Os Indicadores integradores químicos Tipo 5 Integron® consistem em uma tira de papel especial e um comprimido químico sensível ao vapor e a temperatura, ambos contidos dentro de folhas de papel / filme / folha laminada. O comprimido químico funde e migra como uma barra escura ao longo da tira de papel. Esta migração ocorre ao longo de uma área marcada com ACCEPT (aceitar) ou REJECT (rejeitar), permitindo elucidar se as condições de esterilização foram atingidas. O grau de migração depende da qualidade de vapor, o tempo e a temperatura. O resultado ACCEPT é atingido quando a população teórica de esporos atingiu seu tempo de morte, indicando que foi conseguida a condição de integração. Esta condição é calibrada com o tempo de morte de uma população teórica de 106 esporos do gênero Geobacillus stearothermophilus, o qual é calculado num BIER.

Características Técnicas

Fabricante: Terragene

Marca: Integron

Modelo: IT26-C

Procedência: Argentina

Agente esterilizante: Vapor

Classificação: Tipo 5

Condições de exposição: Entre 121°C a 135°C.

Valores declarados: 121°C, 128°C e 135°C.

Dimensões: 21x52mm

Tinta 100% isento de Chumbo e metais pesados.

Apresentação: Bolsa de alumínio com 100 tiras.

Validade: 5 anos

Registro ANVISA: Dispensado.

Norma Regulamentadora: ISO 11140-1: 2014.

Especificações

Armazenamento: Temperatura 10-30°C, HR 30-80%, manter protegido da luz e da exposição de agentes esterilizantes. Indicado utilização em cada pacote a ser esterilizado. Projetado sob os padrões do Sistema de Gerenciamento de Qualidade ISO 13485:2003/ NS-EN ISO 13485:2012 ANMAT PM 1614-4.

[Consultas](#) / [Funcionamento de Empresa Nacional](#) / [Resultado](#) / [Detalhamento](#)

Dados da Empresa Nacional

Razão Social	CNPJ
SISPACK MEDICAL LTDA	54.565.478/0001-98
Endereço Completo	Telefone
RUA DOZE DE SETEMBRO Nº 1173 - VILA GUILHERME CEP: 20.520-01 - SÃO PAULO/SP	(11) 2631-4355
Responsável Técnico	Responsável Legal
ANTÔNIO CARLOS LAURITO	HUMBERTO LASSALA FILHO

Dados do Cadastro

Cadastro Nº	Data do Cadastro	Situação
1.03.577-2	04/08/1998	<input checked="" type="checkbox"/> Ativa
Nº do Processo		<input type="checkbox"/> Cadastro
25004.027700/9757		
Atividades / Classes		

Armazenar

- Correlato

Distribuir

- Correlato

Embalar

- Correlato

Expedir

- Correlato

Exportar

- Correlato

Fabricar

- Correlato

Importar

- Correlato

Reembalar

- Correlato

Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - CBPDA (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

[Voltar](#)

Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência - Geral de Tecnologia em Produtos para Saúde
Gerência de Tecnologia de Materiais de Uso em Saúde
SIA, trecho 5, área especial 57 Brasília (DF) CEP 71.205-050
www.anvisa.gov.br

Destinatário: Sispack Medical Ltda – Valéria Anzai

Nº do fax de destino: (11) 2955-2222 Data: 02/10/2009

Remetente: GERENCIA DE TECNOLOGIA DE MATERIAIS DE USO EM SAÚDE

Tel. p/ contato: (61) 3462-6622 Fax: (61) 3462-6644

Correio eletrônico: tecnologia.produtos@anvisa.gov.br

Nº de páginas: esta + 0 Nº do documento: 410/2009

Em atenção às cartas expedientes 709086/09-2, 709056/09-1, 709044/09-7 e 709074/09-9, informo:

Em conformidade com a legislação sanitária vigente - Resolução RDC 185/2001, um produto para ser considerado para saúde deve ser destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utilize meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo, entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios.

Desta forma, indicadores químicos e biológicos utilizados para controle do processo de esterilização não são passíveis de Registro ou Cadastro nesta Gerencia Geral de Produtos para Saúde.

Atenciosamente,


WALFREDO DA SILVA CALMON
Gerente - GEMAT



**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS
FUNDADO EM 1888**
**PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA**

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparéncia e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notariais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **09/04/2020 14:09:07 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1497199

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/04/2021 11:24:58 (hora local)**.

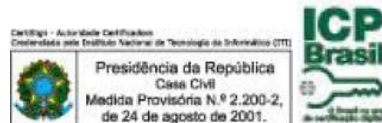
¹**Código de Autenticação Digital:** 47940604201113020474-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be12e6176d7c000116660c439e7d85d78dabadade2a84f046f73a564a89ed54ed18a4e1366eb78af25ed5cf306
e8f8730d42eae383c5c538f40c022d846ed4ed



RESPOSTA A EXPEDIENTE N° 234/2015

Brasília, 23 de Novembro de 2015.

Ao Senhor

Humberto Lassala Filho

Rua Antônio Fonseca nº 280 – São Paulo/SP

CEP: 02112-010

Assunto: Consulta

Em atenção à carta protocolizada em 09/11/2015, informamos que o produto “Incubadora”, indicado para incubação de indicadores biológicos (exceto para diagnóstico clínico (IVD)), não é considerado produto para saúde, nos termos da RDC 185/2001, e não precisa de registro, nem cadastro ou qualquer outra autorização da ANVISA para sua fabricação ou comercialização, conforme determina a Lei 6360/1976.

Atenciosamente,

Anderson de Almeida Pereira
SIAPE 1491296
Gerente
GQUIP/GGTPS/ANVISA

Anderson de Almeida Pereira
Gerente de Tecnologia em Equipamentos
GQUIP/GGTPS/ANVISA

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVÊDO BASTOS
FUNDADO EM 1888**
**PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA**

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparéncia e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notariais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **09/04/2020 14:17:46 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **SISPACK MEDICAL LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1497201

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/04/2021 11:24:58 (hora local)**.

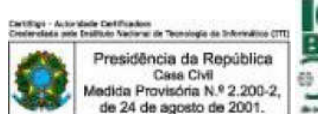
¹**Código de Autenticação Digital:** 47940604201113000800-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be12e6176d7c000116660c439e7d85d784fdb828fa6f031248b11106d0fdd25c418a4e1366eb78af25ed5fcf306e
8f873c2015cbba0a71bf2bb43bd9dee51915a





VIGILÂNCIA EM SAÚDE
GRUPO ESTADUAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA I CAPITAL

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: **355030890-325-000321-1-5**

DATA DE VALIDADE: **20/02/2021**

Nº PROCESSO:	001/0711/000917/2018	
Nº PROTOCOLO:	SES-EXP-2020/01483	Data do Protocolo: 13/01/2020
SUBGRUPO:	FABRIL	
AGRUPAMENTO:	INDÚSTRIA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE:	3250-7/05 FABRICAÇÃO DE MATERIAIS PARA MEDICINA E ODONTOLOGIA	
OBJETO LICENCIADO:	ESTABELECIMENTO	

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL:	SISPACK MEDICAL LTDA.	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA:	SISPACK MEDICAL LTDA	
CNPJ / CPF:	54.565.478/0001-98	
LOGRADOURO:	Rua DOZE DE SETEMBRO	NÚMERO: 1173
COMPLEMENTO:		
BAIRRO:	VILA GUILHERME	
MUNICÍPIO:	SÃO PAULO	
CEP:	02052-001	UF: SP
PÁGINA DA WEB:	HTTPS://SISPACK.COM.BR/	

RESPONSÁVEL LEGAL: HUMBERTO LASSALA FILHO	CONSELHO REGIONAL: N/A
CPF: 56962886853	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 0	

RESPONSÁVEL TÉCNICO: GIVANILDO SILVA DE OLIVEIRA	CONSELHO REGIONAL: CREA
CPF: 31353722864	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 5062730041	

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO - VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Nº CEVS: 355030890-325-000321-1-5

DATA DE VALIDADE: 20/02/2021

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

PRODUTOS PARA SAÚDE

EXPORTAR

FABRICAR

IMPORTAR PARA USO PRÓRIO

TRANSPORTE PRÓPRIO

CATEGORIA:

MATERIAL OU ARTIGO DESCARTÁVEL

O(A) DIRETOR(A) DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE SÃO PAULO

CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRI-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTE DOCUMENTO.

ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

SÃO PAULO20/02/2020

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

Código de Validação: 1584647696318

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>



SIVISA Sistema de Informação em Vigilância Sanitária

SUS - Sistema Único de Saúde

VIGILÂNCIA EM SAÚDE

SÃO PAULO

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

Nº CMVS: 355030801-469-222400-1-2

DATA DE VALIDADE: 26/10/2021

NOTA: ESTE DOCUMENTO CONTÉM 2 PÁGINA(S)

Nº PROCESSO:	6018.2018/0001154-1	Data do Protocolo: 12/01/2018
Nº PROTOCOLO:	6018.2018/0001154-1	
SUBGRUPO:	DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA	
AGRUPAMENTO:	COMÉRCIO ATACADISTA DE DIVERSAS CLASSES DE PRODUTOS	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE:	4693-1/00 COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, SEM PREDOMINÂNCIA DE ALIMENTOS OU DE INSUMOS AGROPECUÁRIOS	
OBJETO LICENCIADO:	ESTABELECIMENTO	

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL:	SISPACK MEDICAL LTDA.	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA:	SISPACK MEDICAL LTDA	
CNPJ / CPF:	54.565.478/0001-98	
LOGRADOURO:	Rua DOZE DE SETEMBRO	NÚMERO: 1173
COMPLEMENTO:		
BAIRRO:	VILA GUILHERME	
MUNICÍPIO:	SÃO PAULO	
CEP:	02052-001	UF: SP
PÁGINA DA WEB:		

RESPONSÁVEL LEGAL: HUMBERTO LASSALA FILHO	CONSELHO REGIONAL: N/A
CPF: 56962886853	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 0	

RESPONSÁVEL TÉCNICO: ANTÔNIO CARLOS LAURITO	CONSELHO REGIONAL: CREA
CPF: 57071225834	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 0600406652	

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: GIVANILDO SILVA DE OLIVEIRA	CONSELHO REGIONAL: CREA
CPF: 31353722864	UF: SP
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 5062730041	

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

Nº CMVS: 355030801-469-222400-1-2

DATA DE VALIDADE: 26/10/2021

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

PRODUTOS PARA SAÚDE

ARMAZENAR EM ÁREA PRÓPRIA

DISTRIBUIR

EXPORTAR

IMPORTAR

TRANSPORTE PRÓPRIO

SANEANTE DOMISSANITÁRIO

ARMAZENAR EM ÁREA PRÓPRIA

DISTRIBUIR

TRANSPORTE PRÓPRIO

CATEGORIA:

LIMPEZA GERAL - DETERGENTES

LIMPEZA GERAL - LIMPADORES

ACESSÓRIOS

APARELHOS

EQUIPAMENTOS

INSTRUMENTOS

MATERIAL OU ARTIGO DESCARTÁVEL

OUTROS CORRELATOS

O(A) AUTORIDADE SANITÁRIA DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE SÃO PAULO CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRI-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTE DOCUMENTO.

ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

SÃO PAULO

LOCAL

26/10/2018

DATA DE DEFERIMENTO

Código de Validação: 1540919185929

A
 SUPERINTENDENCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES – SUPEL/RO
 Pregão Eletrônico nº 165/2020/SIGMA/SUPEL/RO
 Processo Administrativo nº 0036.327935/2019-41
 ABERTURA: 10/07/2020
 HORARIO: 09H

PROPOSTA

LOTE 22							
22	3900	GALAO	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL DO TIPO ÁCIDO PERACÉTICO, PRONTO USO (EXCLUSIVO LÍQUIDO), CONCENTRAÇÃO 0,2%, COM TEMPO DE CONTATO (AÇÃO) ENTRE 8 E 10 MINUTOS, ESTABILIDADE APÓS INÍCIO DO USO ENTRE 28 A 30 DIAS. DEVERÁ VIM ACOMPANHADO DE INIBIDOR DE CORROSÃO DESENVOLVIDA ESPECIALMENTE PARA COMPATIBILIZAR SEU EFEITO ÁCIDO COM OS ARTIGOS DA ÁREA ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR. ESTE PRODUTO DEVERÁ POSSUIR LAUDO PARA COMPROVAÇÃO DE INDICAÇÃO PARA A ESTERILIZAÇÃO / DESINFECÇÃO DE ARTIGOS SEMI-CRÍTICOS. A APRESENTAÇÃO INDIVIDUAL GALÃO DE 5 LITROS. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA E ESTAR EM CONFORMIDADE COM A RESOLUÇÃO-RDC Nº 35, DE 16 DE AGOSTO DE 2010.	BELL TYPE	R\$ 122,50	R\$ 477.750,00	
23	1450	FR	FITA (TESTE) PARA MONITORAÇÃO DE ÁCIDO PERACÉTICO NA CONCENTRAÇÃO 0,2%. FRASCO COM NO MÍNIMO 30 UNIDADES. (APRESENTAR LAUDO DE COMPATIBILIDADE DA FITA COM O PRODUTO OFERTADO).	BELL TYPE	R\$ 127,50	R\$ 184.875,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 22						R\$ 662.625,00	
LOTE 32							
33	3100	FR	FORMOL LÍQUIDO 10% FRASCO 1000 ML, OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA. RDC Nº15	ICARAI	R\$ 8,78	R\$ 27.230,40	
VALOR TOTAL DO LOTE 32						R\$ 27.230,40	
LOTE 33							
34	800	FR	FORMOL LÍQUIDO 37% A 40% FRS. C/1000 ML, OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA. RDC Nº15	ICARAI	R\$ 14,69	R\$ 11.752,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 33						R\$ 11.752,00	
LOTE 38							
39	4000	FR	GEL PARA ELETROCARDIÓGRAFO FRASCO COM BICO APLICADOR COM 250 MG.	CARBOGEL	R\$ 4,16	R\$ 16.640,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 38						R\$ 16.640,00	
LOTE 52							
53	600	FR	ÁLCOOL ABSOLUTO ETÍLICO ANIDRO 99,3º INP. FRASCO COM 1000 ML.	PROLINK	R\$ 18,14	R\$ 10.884,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 52						R\$ 10.884,00	
LOTE 53							
54	40	FR	ÁCIDO CLORÍDRICO 37% PA ACS, REAGENTE PARA ANÁLISE, REGULAMENTAÇÃO (EC) Nº 1272/2008. CATEGORIA 1B, H314, CATEGORIA 3, H335 E CORROSIVO A METAIS, H290. FRASCO COM 1000 ML.	NEON	R\$ 97,49	R\$ 3.899,60	
VALOR TOTAL DO LOTE 53						R\$ 3.899,60	
LOTE 55							
56	300	PCT OU CX	INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 PARA USO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, O MESMO DEVE SER EFICAZ EM EQUIPAMENTOS QUE REALIZAM PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO COM NO MÍNIMO TEMPERATURAS QUE VARIAM DE 121 °C A 134 °, COM TEMPO DE EXPOSIÇÃO ENTRE 7 E 21MIN, LEITURA COM RESULTADO POR INTERPRETAÇÃO DE CORES COMPARATIVA COM PADRÃO APRESENTADO, LIVRE DE METAIS PESADOS, O PRODUTO DEVE TRAZER NO ROTULO: PROCEDÊNCIA, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DE VALIDADE. O TESTE DEVE CONTER DISPOSITIVO AUTOCOLANTE PARA FACILITAR O ARQUIVAMENTO E EVITAR PERDAS DO TESTE. APRESENTAÇÃO: PACOTE OU CAIXA COM NO MÍNIMO 250 UNIDADES. RDC Nº15	MAXXIMED	R\$ 101,28	R\$ 30.384,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 55						R\$ 30.384,00	
VALOR TOTAL DA PROPOSTA R\$ 763.415,00 SETECENTOS E SECENTA E TRES MIL, QUATROCENTOS E QUINZE REAIS							

Condições Gerais

Declaramos que:

Validade da Proposta : 60 (SESSENTA DIAS)

Entrega : CONFORME O EDITAL

Prazo para o Pagamento CONFORME O EDITAL

Banco : ITAU **Agencia :** 4308 **Conta :** 00186-8

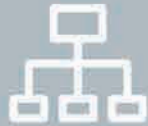
- Os preços cotados são fixos e irreajustáveis durante a validade de nossa proposta;
- Nos preços cotados já estão inclusos frete, taxas, impostos e demais despesas de quaisquer natureza;
- Conhecemos, aceitamos e nos submetemos as condições do presente edital;
- Os produtos cotados tem validade e garantia 12 (doze) meses contra eventuais defeitos de fabricação e substituição das peças defeituosas, exceto contra o uso ou armazenamento inadequado dos mesmos.

GOIÂNIA – GO 10 de Julho de 2020

MAXLAB PRODUTOS P/ DIAGNÓSTICOS E PESQUISAS LTDA


Cleuber Acerly de Oliveira
Diretor Comercial
04.724.729/0001-617
MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNÓSTICOS
E PESQUISAS LTDA - EPP
Rua Presidente Rodrigues Alves N° 435
Setor Faiçalville
CEP 74.350-115
GOIÂNIA GO

SOLUÇÕES
INOVADORAS
PARA MONITORIZAÇÃO
DE PROCESSOS DE
ESTERILIZAÇÃO





BOWIE & DICK

TESTE DE PENETRAÇÃO DE VAPOR - 4KG E 7KG

O teste tipo **BOWIE & DICK MAXXIMED** pacote pronto tem a finalidade de avaliar com precisão a remoção inadequada do ar, fugas de ar, má penetração de vapor e gases não condensáveis da câmara interna em autoclaves com bomba de vácuo. Cada caixa do teste tipo **BOWIE & DICK** possui material impermeável que contribui para o aumento significativo do nível de barreira para o agente esterilizante e etiqueta com indicador químico com fórmula termocrômica de processo.

A embalagem contém folhas barreiras em papel poroso; folha central com indicador químico Tipo 2 impregnado com fórmula termocrômica atóxica sem presença de chumbo e metais pesados; e folha alerta antecipada. Após processada em exposição de 15 minutos em temperatura de 121°C ou 3,5 minutos em temperatura de 134°C, a cor rosa do indicador químico, presente na folha central e na etiqueta, deve mudar uniformemente para tonalidades da cor marrom até a cor preto.

Código	Formato	Condição	Cores
BD4KG	95 x 95 x 05mm	121°C - 15min. 134°C - 3,5min.	Rosa p/ Marrom até Preto
BD7KG	95 x 95 x 15mm	121°C - 15min. 134°C - 3,5min.	Rosa p/ Marrom até Preto



A utilização do produto em ambiente médico-hospitalar se faz necessária, conforme RDC 15. No primeiro ciclo do dia é obrigatória a realização de teste, de acordo com Art. 93, para avaliar o desempenho do sistema de remoção de ar (Bowie & Dick) da autoclave assistida por bomba de vácuo.



Em conformidade com a ISO 11140-4, ISO 11140-5 e AAMI. Produto disponível nas versões: BD4KG, com folhas barreiras, 01 folha central e 01 folha alerta antecipada; e BD7KG, com folhas barreiras, 01 folha central e 01 folha alerta antecipada.

ANÁLISE ◀

PRECISA E CONFIÁVEL



NÃO EXPOSTO

Cor original rosa mantida:
produto não exposto à autoclave

RESULTADO ESPERADO

Cor marrom até preto:
funcionamento correto da autoclave

DESTAQUES ◀



IMPERMEÁVEL

Caixa impermeável contribui para o aumento significativo do nível de barreira para o agente esterilizante.



100% RECICLÁVEL

Orgulho ao produzir soluções inteiramente sustentáveis em prol da preservação do meio ambiente.



LIVRE DE CHUMBO

Tecnologias isentas de chumbo e outros metais pesados que oferecem graves riscos à vida e ao planeta.



COMPACTO

Tamanho compacto (9,5cm x 9,5cm) facilita o armazenamento em estoques e endossa o compromisso MAXXIMED com a preservação do meio ambiente.



MAXXITEST™

INTEGRADORES QUÍMICOS PARA AUTOCLAVE A VAPOR

Integrador Químico - Tipo 5 MAXXITEST permite monitorar os parâmetros críticos (vapor, temperatura e tempo) do processo de esterilização com vapor saturado sob pressão. A embalagem contém tiras de papel laminadas frente e verso, impressas com fórmula indicadora Tipo 5 - reagente ao vapor - atóxica e isenta de chumbo e metais pesados.

Para facilitar o controle do nível de integração, as tiras de papel do **MAXXITEST** possuem indicador químico que muda da cor rosa para tonalidades da cor marrom até a cor preto, indicando a morte da população teórica de esporos *Geobacillus Stearothermophilus*.

Um dos principais destaques do Integrador Químico - Tipo 5 MAXXITEST é a sua simples leitura e interpretação, já que conta com instrução em sua própria fita de teste. Desta forma, o usuário obtém de modo rápido e prático a avaliação das condições de esterilização dos materiais.

Em conformidade com a ISO 11140-1. Produto disponível em caixas com 250 unidades.

Código	Formato	Condição	Cores
IQ5	78 X 19mm	121°C - 20min. 127°C - 12min. 134°C - 3,5min.	Rosa p/ Marrom até Preto

De acordo com os parâmetros

críticos da autoclave a vapor com

sistema pré-vácuo ou gravidade,

a alteração da cor do Integrador

Químico varia conforme as

seguintes temperaturas/tempos:

121°C em 20 minutos; 127° em

12 minutos; e 134°C em 3,5

minutos.



Destinado a testes em autoclave, o produto simula a curva de morte de um indicador biológico (ISO 11138-1) e identifica a presença dos três parâmetros críticos do processo de esterilização a vapor: tempo, temperatura e agente esterilizante (ISO 11140-1). Auxilia também no reconhecimento do ar residual na câmara; parâmetros inadequados de esterilização; e pontos de difícil acesso ao agente esterilizante.

IMPORTANTE: o sucesso do teste depende da presença de umidade.

"Nota: o teste de calor seco é projetado para assegurar que os indicadores integradores para vapor requeiram a presença de vapor, a fim de responder." Fonte: ABNT NBR ISO 11140-1.

ANÁLISE

AVALIA OS PARÂMETROS DA ESTERILIZAÇÃO



NÃO EXPOSTO

Cor original rosa mantida:
material não esterilizado

RESULTADO ESPERADO

Cor marrom até preto: processo
bem-sucedido

DESTAQUES



FÁCIL INTERPRETAÇÃO

De simples leitura e interpretação, o produto conta com instrução na fita de teste, proporcionando rapidez na avaliação das condições de esterilização.



RESULTADO VISUAL

O integrador químico muda da cor rosa para a cor marrom no instante em que a população teórica de esporos Geobacillus Stearothermophilus chega ao seu momento de morte.



LIVRE DE CHUMBO

Tecnologias isentas de chumbo e outros metais pesados que oferecem graves riscos à vida e ao planeta.



100% RECICLÁVEL

Orgulho ao produzir soluções integralmente sustentáveis em prol da preservação do meio ambiente.



with Activate Coil System



COM ATIVAÇÃO
EXCLUSIVA POR MOLA

CLICKTEST

INDICADORES BIOLÓGICOS FLUORIMÉTRICOS - VAPOR

O Indicador Biológico CLICKTEST - Fluorimétrico Vapor de Leitura Rápida possibilita tempo de resposta final negativa em 20 Minutos, 1 hora ou 3 Horas (de acordo com a versão utilizada) por método de fluorescência, para monitorização de ciclos de esterilização a vapor saturado sob pressão de 121°C a 134°C assistidos por vácuo e com remoção de ar por gravidade e ciclos flash.

Cada ampola do Indicador Biológico CLICKTEST - Fluorimétrico Vapor de Leitura Rápida contém tubo termoplástico; ACS em aço inoxidável; filtro bacteriológico em SMS; população mínima de esporos de *Geobacillus Stearothermophilus* 10^6 inoculada em tira de papel filtro (portadora de esporos); lacre e etiqueta adesiva com indicador químico Tipo 1 impresso, que muda uniformemente da cor rosa para tonalidades da cor marrom até a cor preto. A alteração da cor confirma que o Indicador Biológico esteve exposto ao vapor a 121°C ou mais.

O produto também possui meio de cultivo de cor púrpura, contido em invólucro lacrado pertencente à tampa termoplástica com orifícios, que muda para a cor amarelo quando o resultado for positivo; etiqueta em Polipropileno Biorientado (BOPP) de alta resistência à temperatura, a rasgo e atrito; e barreira permeável ao vapor. Em conformidade com a ISO 11138-1, ISO 11138-3 e FDA. O Indicador Biológico CLICKTEST - Fluorimétrico Vapor de Leitura Rápida está disponível em caixas com 50 unidades, nas versões: 20 Minutos, 1 Hora e 3 Horas.



O exclusivo e inovador sistema de ativação do Indicador Biológico CLICKTEST possibilita acionar o dispositivo com apenas uma das mãos, o que garante agilidade, segurança e precisão ao processo. Além disso, o produto facilita a adequação da NR-32 à instituição de saúde por não conter perfurocortante em sua composição. Por isso, não há a necessidade do uso de EPIs e não é preciso aguardar o seu resfriamento para manuseio, fatores que tornam o processo mais ágil, simples, seguro, econômico e sem quaisquer riscos de acidentes.

ANÁLISE

SUPER-RÁPIDO E SEGURO

RESULTADO QUÍMICO

Indicador Químico Tipo I: etiqueta adesiva com indicador químico Tipo I impresso, muda uniformemente da cor rosa para tonalidades de marrom até preto. A alteração da cor confirma que o Indicador Biológico esteve exposto ao vapor a 121°C ou mais.



RESULTADO BIOLÓGICO

Meio de Cultivo: muda da cor púrpura para amarelo quando o resultado for positivo.



IBVF3H

IBVF1H

IBVF20M



Vapor
Fluorimétrico

Resultado:
3 horas



Vapor
Fluorimétrico

Resultado:
1 hora



Vapor
Fluorimétrico

Resultado:
20 minutos

Não processado

Processado

DESTAQUES



ISENTO DE VIDRO

Leve e seguro, o moderno Clicktest é pioneiro ao não conter vidro.



EXCELENTE ATIVAÇÃO

Clicktest ativado com apenas uma pressão. Praticidade e agilidade com um simples clique.



PRÁTICO E CONFIÁVEL

Procedimentos cirúrgicos exigem a rapidez, praticidade, eficácia e segurança proporcionadas pelos produtos Maxximed.



SEGURO E MODERNO

Soluções desenvolvidas com foco na inovação e alta qualidade.



100% RECICLÁVEL

Orgulho ao produzir soluções inteiramente sustentáveis em prol da preservação do meio ambiente.

**CT**with Activate Cell System
ACSCOM ATIVAÇÃO
EXCLUSIVA POR MOLA

CLICKTEST

INDICADORES BIOLÓGICOS COLORIMÉTRICOS - VAPOR

O Indicador Biológico CLICKTEST - Colorimétrico Vapor foi desenvolvido para a rápida e fácil avaliação de ciclos de esterilização por vapor de 121°C a 134°C assistidos por vácuo e com remoção de ar por gravidade e ciclos flash. Seu exclusivo e inovador sistema de ativação possibilita acionar o dispositivo com apenas uma da mãos, o que garante agilidade, segurança e precisão ao processo. Além disso, o produto facilita a adequação da NR-32 à instituição de saúde por não conter perfurocortantes em sua composição. Com esse diferencial, não há a necessidade do uso de EPIs e, ainda, não é preciso aguardar o seu resfriamento para manuseio, fatores que tornam o processo mais ágil, simples, seguro e econômico.

Cada ampola do Indicador Biológico CLICKTEST - Colorimétrico Vapor contém tubo termoplástico; ACS em aço inoxidável; filtro bacteriológico em SMS; população mínima de esporos de *Geobacillus Stearothermophilus* 10^5 inoculada em tira de papel filtro (portadora de esporos); lacre e etiqueta adesiva com indicador químico Tipo 1 impresso, que muda uniformemente da cor rosa para tonalidades da cor marrom até a cor preto. A alteração da cor confirma que o Indicador Biológico esteve exposto ao vapor a 121°C ou mais.

O Indicador Biológico CLICKTEST também possui meio de cultivo de cor púrpura, contido em invólucro lacrado pertencente à tampa termoplástica com orifícios, que muda para a cor amarelo quando o resultado for positivo; etiqueta em Polipropileno Biorientado (BOPP) de alta resistência à temperatura, a rasgo e atrito; e barreira permeável ao vapor.

Os Indicadores Biológicos CLICKTEST - Colorimétricos Vapor estão em conformidade com a ISO 11138-1, ISO 11138-3 e FDA. Produto disponível nas versões: 8 Horas e 24 horas em caixas com 10 e 50 unidades.



ANÁLISE

RESULTADO POR COR

RESULTADO QUÍMICO

Indicador Químico Tipo I: etiqueta adesiva com indicador químico Tipo I impresso, muda uniformemente da cor rosa para tonalidades de marrom até preto. A alteração da cor confirma que o Indicador Biológico esteve exposto ao vapor a 121 °C ou mais.



Não processado

Processado

RESULTADO BIOLÓGICO

Meio de Cultivo: muda da cor púrpura para amarelo quando o resultado for positivo.



Resultado negativo

Resultado positivo

IBVC24H

IBVC8H



Vapor

Colorimétrico

Resultado:
24 horas

Vapor

Colorimétrico

Resultado:
8 horas

DESTAQUES



ISENTO DE VIDRO

Leve e seguro, o moderno Clicktest é pioneiro ao não conter vidro.



EXCLUSIVA ATIVAÇÃO

Clicktest é acionado com apenas uma mão. Praticidade e agilidade com um simples clique.



PRÁTICO E CONFIÁVEL

Procedimentos cirúrgicos exigem a rapidez, praticidade, eficácia e segurança proporcionadas pelos produtos Maxximed.



SEGURO E MODERNO

Soluções desenvolvidas com foco na inovação e alta qualidade.



100% RECICLÁVEL

Orgulho ao produzir soluções inteiramente sustentáveis em prol da preservação do meio ambiente.



with Activate Coll System



COM ATIVAÇÃO
EXCLUSIVA POR MOLA



TESTES DESAFIO PARA LEITURA RÁPIDA E CONFIÁVEL

► **TESTE DESAFIO LEITURA RÁPIDA** desafia a autoclave em situações de maior dificuldade de penetração do vapor para ciclos de esterilização pré-vácuo de 121°C por 20 min.; 127°C por 12 min.; e 134°C por 3,5 min. Seu uso propicia confiança e segurança na esterilização dos materiais, contribuindo para a redução do risco de infecção nos centros cirúrgicos.

Com resultados rápidos, auxilia no procedimento de *recall* e possibilita que os produtos para a saúde sejam liberados após a resposta final negativa do Indicador Biológico. **MAXXIPACK** contém caixa impermeável com Sistema de Barreira produzido conforme padrão AAMI; 01 Indicador Biológico Leitura Rápida Fluorimétrico CLICKTEST (Ampola Teste); 01 Exclusivo Indicador Biológico Leitura Rápida Fluorimétrico CLICKTEST (Ampola Controle); e 01 Integrador Químico – Tipo 5 MAXXITEST (Fita Teste).

MAXXIPACK TESTE DESAFIO

LEITURA RÁPIDA está em

conformidade com a ISO 11138-

1, ISO 11138-3, ISO 11140-1,

ISO 11140-4, FDA e AAMI

Produto disponível nas versões:

20 Minutos, 1 Hora e 3 Horas.

Código	Formato	Resultado	Cores
MTD3H	95 x 115 x 20mm	3 horas	Amarelo
MTD1H	95 x 115 x 20mm	1 hora	Roxo
MTD20M	95 x 115 x 20mm	20 minutos	Azul Claro

LIBERADOR DE CARGA PRECISO E INTUITIVO

► LIBERADOR DE CARGA desafia a autoclave em situações de maior dificuldade de penetração do vapor para ciclos de esterilização pré-vácuo de 121°C por 20 min.; 127°C por 12 min.; e 134°C por 3,5 min. Seu uso propicia confiança e segurança na esterilização dos materiais, contribuindo para a redução do risco de infecção nos centros cirúrgicos.

Código	Formato	Condição	Cor
MLCT5	95 x 95 x 15mm	121°C - 20min; 127°C - 12min; 134°C - 3,5min.	Vermelho

A caixa em material impermeável contribui para o aumento significativo do nível de barreira para o agente esterilizante. Embalagem composta por Sistema de Barreira produzido conforme padrão AAMI e 01 Integrador Químico – Tipo 5 MAXXITEST. Em conformidade com a ISO 11140-1, ISO 11140-4; FDA e AAMI.



► DESTAQUES



ISENTO DE VIDRO

EXCLUSIVA
ATIVAÇÃOPRÁTICO E
CONFIÁVELSEGURO E
MODERNO

IMPERMEÁVEL



100% RECICLÁVEL



www.maxximed.com.br

11 4251-0714



PROGRAMA BIO

A consciência verde é a lógica que move o modelo de negócio da MAXXIMED. Por essa razão, a empresa se orgulha de ter o seu pessoal, instalações, processos, produtos e serviços incorporados a um sistema sustentável.



GREEN PARTNER

Para garantir que os componentes utilizados em seus produtos sejam inofensivos ao meio ambiente, a MAXXIMED incorpora em seus processos o "Green Partner", programa que homologa os fornecedores e parceiros de empresas de acordo com parâmetros ambientais adequados e incentiva a condução de negócios que geram valor ao longo do tempo.



LEAD FREE

A MAXXIMED utiliza tecnologias isentas de chumbo e outros metais pesados que se dissolvem quando em contato com águas ácidas, contaminando a água, o ar e o solo, prejudicando gravemente a saúde humana.



Estas são algumas das ações nas quais a Maxximed reforça o seu compromisso com a melhoria contínua e a preservação do Meio Ambiente.
Copyright 2019. Clickstar é uma marca registrada da Maxximed Latin America. É proibida a reprodução total ou parcial sem autorização por escrito.



MAXXIMED LATIN AMERICA
CNPJ: 23.531.668/0001-28
Av. Queroz Filho, 658 - Sto. André | SP - BR



ÁLCOOL ETÍLICO 96GL (92,8 INPM) 1L PROLINK

★★★★★ em 0 avaliações. [Dê sua avaliação](#)

Nosso ÁLCOOL Hidratado 92,8° INPM pode ser utilizado como veículo em formulações cosméticas e outras, como solvente para a fabricação de outros produtos, e como limpador geral para assistência à saúde.

Modelo: Álcool 96

Marca: Prolink

Referência: 9900000146511

Conteúdo: Litro



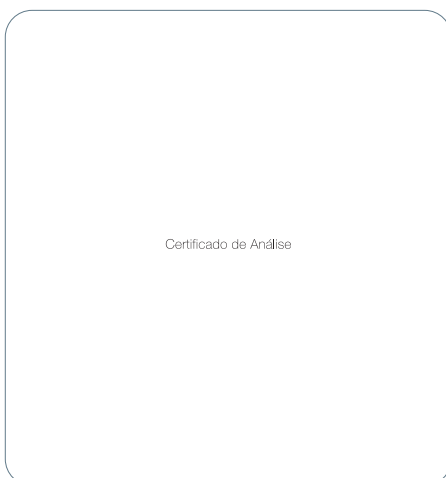
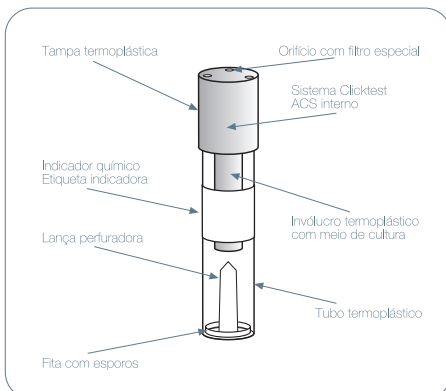
Descrição: Teste rápido para detecção de proteínas. Capaz de detectar pequenas quantidades de resíduos de proteína por meio de uma mudança de cor no frasco de teste. Indicado para avaliação de limpeza manual e automatizada (termodesinfectadora e ultrassônicas). Pode ser utilizado em instrumentais cirúrgicos, superfícies, lúmens e endoscópios.

Um swab umedecido, indicado como instrumento de coleta, é utilizado no material a ser avaliado (amostragem).

Não requer incubação, capaz de detectar resíduo a partir de 1µg de sensibilidade em 10 segundos. Na presença de proteína, a solução muda de marrom para o azul. Este teste fornece uma medida de limpeza de superfície semi-quantitativa, quanto maior o nível de contaminação de proteínas, mais escuro e mais rapidamente é a mudança para azul. O teste acompanha um guia de interpretação de resultados.

CLICKTEST

INDICADORES BIOLÓGICOS - 8H COLORIMÉTRICO - VAPOR (IBVC8H)



DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H para Vapor foi desenvolvido para a rápida e fácil avaliação de ciclos de esterilização por vapor de 121°C a 134°C assistidos por vácuo e com remoção de ar por gravidade e ciclos flash. Por não conter ampola de vidro, o seu manuseio se torna simples, totalmente seguro e sem quaisquer riscos de acidentes.

COMPOSIÇÃO

Cada ampola do Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H contém tubo termoplástico, ACS em aço inoxidável, filtro especial, etiqueta adesiva com indicador químico, população mínima de esporos de *Geobacillus Stearothermophilus* 10⁶ inoculada em tira de papel (portadora de esporos) e lacre. Possui também meio de cultivo de cor púrpura contido em invólucro pertencente à tampa termoplástica com três orifícios e uma barreira permeável ao vapor.

INDICAÇÕES DE USO

1. Identifique o Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H escrevendo em sua etiqueta o número do esterilizador (no caso de possuir mais de um), número da carga e data de processamento.

2. Embale o Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H junto ao material a ser esterilizado em um pacote adequado, segundo as práticas recomendadas de esterilização. Coloque o pacote em áreas consideradas mais inacessíveis para o agente esterilizante (vapor à alta temperatura). Geralmente, áreas problemáticas são o centro da carga, próximo à porta e junto ao dreno da autoclave.

3. Esterilize da forma usual, com tempos e temperaturas adequados ao processo.

4. Depois de finalizado o processo de esterilização, aguarde o tempo de resfriamento da autoclave recomendado pelo fabricante e retire o Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H do pacote.

5. Verifique se o indicador químico impresso na etiqueta do Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H mudou da cor rosa para a cor marrom. A alteração da cor confirma que o Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H esteve exposto ao vapor a 121°C ou mais. Importante: a mudança da cor não é evidência de que o processo foi suficiente para atingir a esterilidade. Se o indicador químico não mudou de cor será necessário revisar o processo de esterilização.

6. Segure a ampola do Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H, pressione a tampa para baixo até romper o lacre retentor do meio de cultivo e agite-a até que o meio de cultivo entre em contato com o portador de esporos. Incube entre 55°C e 60°C. Importante: cada vez que incubar um indicador processado use também um indicador biológico não submetido ao processo de esterilização como controle positivo, para assegurar que as condições de incubação sejam



MAXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queroz Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
Tel.: +55 11 4251-4714

MAXIMED
www.maximed.com.br



use também um indicador biológico não submetido ao processo de esterilização como controle positivo, para assegurar que as condições de incubação sejam adequadas. O indicador processado e o indicador de controle positivo devem pertencer ao mesmo lote de fabricação.

7. Incube o Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H processado e o indicador usado como controle positivo pelo período de 8 horas, entre 55°C e 60°C, para a leitura visual por mudança de cor. A detecção de sobrevivência dos esporos se dá mediante à mudança de cor do meio de cultivo de púrpura para amarelo e indicam falha no processo de esterilização. Se após 8 horas não for detectada a confirmação visual da mudança de cor nos indicadores processados, o resultado será negativo, ou seja, o processo de esterilização foi eficiente (sensibilidade > α = 98% dos casos). O indicador utilizado como controle positivo geralmente deve apresentar alteração de cor durante o período de incubação. Portanto, a sua cor deve migrar de púrpura para amarelo para que os resultados sejam validados. O teste negativo pode ser confirmado mediante uma segunda incubação de 8 horas, conforme protocolo USFDA/ RIT. Registrar os testes positivos e descartá-los imediatamente, conforme instruções em DESCARTE descritas nesta bula.

Importante: não voltar a utilizar o esterilizador até que o resultado do Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H seja negativo (o indicador processado deve permanecer com a cor púrpura).

LEITURA VISUAL / AUTOMÁTICA

Se houver falha no processo de esterilização, o meio de cultivo de cor púrpura mudará para a cor cinza/esverdeado e posteriormente para a cor amarelo, após a incubação entre 55°C e 60°C, indicando a presença de esporos vivos de *Geobacillus Stearothermophilus*. Se o processo de esterilização for satisfatório, o meio de cultivo permanecerá com a cor púrpura, mesmo após o processo de incubação. Recomendamos aguardar o ciclo completo de incubação. Este produto pode ser utilizado em incubadoras com leitura automática de cor (consultar instruções de utilização do equipamento).

ATENÇÃO

Não use o Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H para controlar ciclos de esterilização por óxido de etileno, calor seco, vapores químicos, radiação ou outros processos de esterilização que não usem vapor saturado como agente esterilizante. Não reutilize os indicadores biológicos. Recomenda-se utilizar no mínimo quatro unidades do Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H para monitorar cada ciclo de esterilização a vapor.

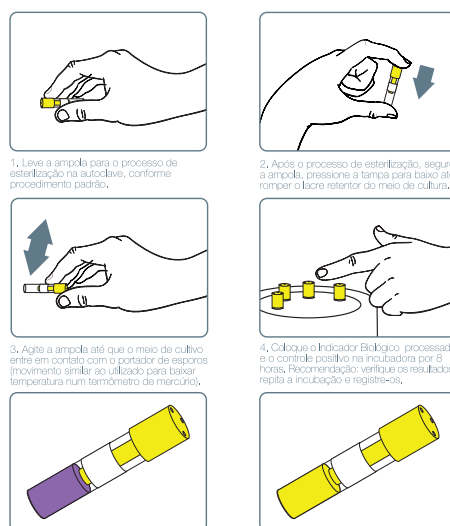
ARMAZENAGEM

Conservar ao abrigo da luz, à temperatura entre 15°C e 30°C e umidade relativa entre 35-60%. Não congelar. Não armazenar perto de agentes esterilizantes ou outros produtos químicos.

DESCARTE

Todos os componentes do Indicador Biológico CLICKTEST - IBVC8H são compostos por materiais 100% recicláveis. Após a utilização dos indicadores, descarte-os de acordo com as regulações sanitárias do seu país. Os indicadores biológicos positivos podem ser esterilizados em autoclave a 121°C durante 15 minutos ou a 132°C por 10 minutos em esterilizador de vapor por deslocamento de ar por gravidade ou a vácuo em 132°C por quatro minutos.

MANUAL RÁPIDO



1. Leve a ampola para o processo de esterilização na autoclave, conforme procedimento padrão.

2. Após o processo de esterilização, segure a ampola, pressione a tampa para baixo até romper olace retentor do meio de cultura.

3. Agite a ampola até que o meio de cultivo entre em contato com o portador de esporos (movimento similar ao utilizado para baixar temperatura num termômetro de mercurio).

4. Coloque o Indicador Biológico processado e o controle positivo na incubadora por 8 horas. Recomendação: verifique os resultados, repita a incubação e registre-os.

5. Leitura Visual: após 8 horas de incubação, o indicador biológico processado deverá permanecer na cor púrpura, indicando a sua eficiência. O controle positivo indica a efetividade do processo de esterilização.

6. Leitura Visual: após 8 horas de incubação, o controle positivo deverá alterar sua cor para amarelo, indicando a presença de microorganismos vivos e validando o processo de incubação.

IMPORTANTE: transportar, armazenar, ativar, incubar e descartar sempre na posição vertical (tampa para cima) para evitar vazamentos após o produto ativado.

.REFERÊNCIAS

- Pflug, J., *Microbiology and Engineering of Sterilization Processes*, 7th edition, Published by the Environmental Sterilization Laboratory, Minneapolis, MN, 1990.
- ANSI/AAMI/ISO 11139-1:2006, Sterilization of health care products Biological Indicators Part 1: General requirements,
- EN 86643:2000, Biological systems for rester sterilizers and sterilization processes Part 3: particular systems for use moist heat sterilizers.

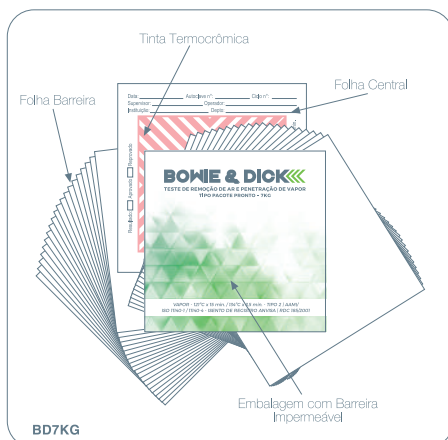


Livre de
Chumbo



BOWIE & DICK

TESTE DE REMOÇÃO DE AR E PENETRAÇÃO DE VAPOR TIPO PACOTE PRONTO - 4KG OU 7KG



Descrição do Produto

O teste tipo BOWIE & DICK MAXXIMED tem a finalidade de avaliar com precisão a remoção inadequada do ar, fugas de ar, má penetração de vapor e gases não condensáveis da câmara interna em autoclaves com bomba de vácuo. De uso diário, em temperatura de 121°C por 15 min. ou 134°C por 3,5 min., o produto BOWIE & DICK MAXXIMED está disponível nas versões: BD4KG, com 10 folhas barreiras e 01 folha central; e BD7KG, com 40 folhas barreiras e 01 folha central.

Composição

Cada caixa de teste tipo BOWIE & DICK MAXXIMED possui material impermeável que contribui para o aumento significativo do nível de barreira para o agente esterilizante. Seu tamanho compacto (9,5cm x 9,5cm) facilita o armazenamento em estoques e endossa o compromisso MAXXIMED com a preservação do meio ambiente.

A embalagem contém folhas barreiras em papel poroso e 01 folha central com indicador químico impregnado com tinta termocrônica atóxica, sem presença de chumbo e metais pesados. Após processada em exposição de 15 minutos em temperatura de 121°C ou 3,5 minutos em temperatura de 134°C, a cor rosa do indicador químico deve mudar uniformemente para tonalidades da cor marrom até a cor preto, possibilitando a leitura dos seguintes parâmetros: remoção de ar, penetração de vapor e ausência de gases não condensáveis.

Indicações de uso

1. Após o ciclo de preaquecimento da autoclave, coloque o BOWIE & DICK MAXXIMED na área considerada mais inacessível para o agente esterilizante (vapor à alta temperatura). Geralmente, áreas problemáticas são próximas à porta e sobre o dreno.

2. Certifique-se de que a caixa esteja na posição horizontal com a etiqueta contendo o indicador químico de cor rosa para cima.

3. Esterilize por 15 min. a 121°C ou 3,5 min. a 134°C. Se o pacote for exposto ao processo por tempo maior ou menor, os resultados não serão válidos.

4. Após o fim do ciclo, retire a caixa da autoclave, remova a folha teste da embalagem e avalie o resultado aceitável, cumprindo o padrão uniforme de tonalidades da cor marrom até a cor preto.

5. A validação do resultado significa que o seu equipamento atende às condições necessárias para a esterilização.

Atenção: considere como resultado positivo quando houver mudança uniforme para tonalidades da cor marrom até a cor preto. Qualquer mudança não homogênea e uniforme de cor indica que durante o ciclo de esterilização houve áreas que permaneceram com deficiência na remoção do ar dentro da câmara, evidenciando falha no processo. Para identificar o erro ocorrido



MAXXIMED PRODUTOS MÉDICOS
CNPJ: 28.531.958/0001-28
Av. Queroé Filho, 656 – Sto. André | SP – Brasil
Tel.: +55 11 4251-0714

MAXXIMED
www.maxximed.com.br

e esclarecer possíveis dúvidas, consulte a coloração no Guia de Interpretação deste Manual.

ARMAZENAGEM

Conservar ao abrigo da luz em local limpo, seco e arejado. Não deixar em contato direto com o piso e com agentes esterilizantes, e manter longe de produtos que possam exalar odores. Observar a faixa de temperatura de transporte e armazenamento entre 15°C e 30°C; e faixa de umidade relativa de transporte e armazenamento de 30% a 60%.

DESCARTE

A MAXXIMED utiliza de tecnologias isentas de chumbo e outros metais pesados prejudiciais ao meio ambiente, e se orgulha de manter práticas responsávelmente sustentáveis em suas instalações, processos, produtos e serviços. Essas ações fazem parte dos valores da empresa, que se preocupa com a saúde, a qualidade de vida das pessoas e o futuro do nosso planeta.

Todos os componentes do teste tipo BOWIE & DICK MAXXIMED - assim como a linha completa de produtos MAXXIMED - são elaborados com materiais 100% recicláveis, obedecendo ao plano institucional de design ecológico. Após a utilização, descarte-os de acordo com as regulações sanitárias do seu país.

OBSERVAÇÕES

O produto pode ser arquivado como documento legal por tempo indeterminado. Caso a folha apresente manchas, interprete-a e tente corrigir o defeito da autoclave. Se o diagnóstico persistir depois de um novo teste, o equipamento deve ser interditado até a verificação e solução técnica do problema.

O teste tipo BOWIE & DICK MAXXIMED é de uso único, não devendo ser reutilizado em hipótese alguma.

VALIDADE

O teste tipo BOWIE & DICK MAXXIMED possui validade de Três (03) anos a partir da data de fabricação. Informações sobre lote e data de vencimento estão impressas na embalagem, na unidade do produto e em cada folha central. Após processamento, recomenda-se o registro do resultado, conforme legislação vigente.

NORMAS

- Em conformidade com a ISO 11140-4 / 11140-5 – Tipo 2.
- Utilização do produto em ambiente médico-hospitalar se faz necessária, conforme RDC15. No primeiro ciclo do dia é obrigatória a realização de teste, de acordo com Art. 93, para avaliar o desempenho do sistema de remoção de ar (Bowie & Dick) da autoclave assistida por bomba de vácuo.
- Isento de Registro Anvisa por não ser considerado para a saúde, segundo a RDC 185/2001.

GUIA DE INTERPRETAÇÃO

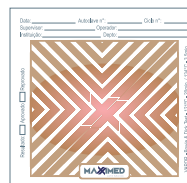
Confira modelos de uso correto e incorreto do teste tipo BOWIE & DICK MAXXIMED.



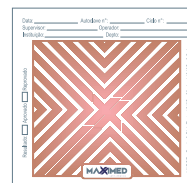
1. NÃO EXPOSTO, Cor original rosa mantida.



2. NÃO SEGURO, Presença de temperatura e/ou ausência de vapor.



3. NÃO SEGURO, Penetração insuficiente de vapor



4. NÃO SEGURO, Presença de gases não condensáveis ou bolhas de ar.



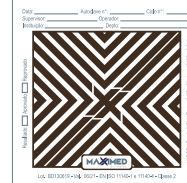
5. NÃO SEGURO, Penetração insuficiente de vapor.



6. NÃO SEGURO, Presença de vapor superaquecido e/ou tempo de exposição prolongado.



7. SEGURO, A cor marrom escuro e uniforme indica o funcionamento correto da autoclave,



8. SEGURO, A cor preta e uniforme indica o funcionamento correto da autoclave.



PREGÃO ELETRONICO Nº 165/2020/SIGMA/SUPEL/RO

À SUPERINTENDÊNCIA ESTADUAL DE COMPRAS E LICITAÇÕES - SUPEL / RO

Prezado Senhores:

Apresentamos a V. S^a., nossa proposta de preços pelo valor global de

791.840,00

Objeto: Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Soda e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID.	QTD.	MARCA	VLR UNIT	VLR TOTAL
3	CLOREXIDINA (DIGLUCONATO), SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML. ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM	UND	29.000	Vic Farma	16,50	478.500,00
4	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISÉPTICO BUCAL; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 250 ML.	UND	20.000	Vic Farma	5,24	104.800,00
5	CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILUÍDA A 2 %; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI- SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	UND	35.000	Vic Farma	2,50	87.500,00
15	SABONETE LIQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML	Frasco	8.900	Vic Farma	13,60	121.040,00
VALOR TOTAL DA PROPOSTA						R\$ 791.840,00

1. Prazo de Validade da Proposta: 60 (Sessenta) dias;
2. Prazo de Entrega: Até 30 (trinta) dias corridos a contar do recebimento da nota de empenho;
3. Local de Entrega: CAFII, sito a Rua Aparício de Moraes, 4378 – Bairro: Setor Industrial, Porto Velho / RO.

End: Rua Surubim, 4925, bairro Lagoa

Cep.: 76.812-020

 Fone (69) 2181-9927 / 2181-9929 - Fax(69) 2181-9950

E-mail: recolpvh.vpublicas@gmail.com

PORTO VELHO - RO

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades específicas no Termo de Referência.

Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude de expectativa inflacionária e deduzidos os descontos concedidos.

Porto Velho, 28 de julho de 2020.



Hernandes Sales Guerra
Representante

HERNANDES SALES GUERRA
CPF: 045.692.022-68 RG: 056.517 SSP/AC
REPRESENTANTE

End: Rua Surubim, 4925, bairro Lagoa

Cep.: 76.812-020

☎ Fone (69) 2181-9927 / 2181-9929 - Fax(69) 2181-9950

E-mail: recolpvh.vpublicas@gmail.com

PORTO VELHO - RO



CLOREXIDINA

Gliconato
Solução com Tensoativos

Assepsia Tópica

Solução
Degermante a

2%
Antisséptico

Uso Externo

Conteúdo 1L

2% DE GLICONATO DE CLOREXIDINA

Uso: Adulto e pediátrico, conforme orientação médica. **Composição:** Gliconato de clorexidina.....2%. **Excipientes:** (Álcool etílico, Dietanolamida de ácido graxo de côco, Corante, Ácido cítrico, Amina óxida, Polímero de celulose, Essência e Água deionizada). **Indicação:** Antisséptico tópico, degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multirresistentes. **Modo de usar:**

Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.html>. **Antissepsia do campo operatório:** Umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. **Banho pré-operatório:** Umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.

Advertência: Evitar contato com os olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. **Cuidados de conservação:** Conservar em temperatura ambiente. Manter o produto em sua embalagem original, ao abrigo da luz e calor excessivo. Não reutilizar a embalagem vazia.

“TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS”.

“Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico”.

“MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA, RDC nº 199 de 2006.

AFE nº 1.03.382-8”.

“Ao persistirem os sintomas, o médico deverá ser consultado”.

Responsável técnico: Dra. Célia R. R. O. Sassi - CRF SP 14.815.

Fabricado e notificado por: VIC PHARMA Indústria e Comércio Ltda.

Rua Geraldo Rosa, 62 - Distrito Industrial - Taquaritinga - SP
Indústria Brasileira - CNPJ. 39.032.974/0001-92

EA 1005/04

SAC.0800 606 8134
sac@vicpharma.com.br



7 1897877 1705892

2% DE GLICONATO DE CLOREXIDINA

Uso: Adulto e pediátrico, conforme orientação médica.
Composição: Gliconato de clorexidina.....2%.
Excipientes: (Álcool etílico, Dietanolamida de ácido graxo de côco, Corante, Ácido cítrico, Amina óxida, Polímero de celulose, Essência e Água deionizada). **Indicação:** Antisséptico tópico, degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (pex, cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multiresistentes. **Modo de usar:** Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.html>. **Antissepsia do campo operatório:** Umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. **Banho pré-operatório:** umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar. **Advertência:** Evitar contato com os olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. **Cuidados de conservação:** Conservar em temperatura ambiente. Manter o produto em sua embalagem original, ao abrigo da luz e calor excessivo. Não reutilizar a embalagem vazia.



CLOREXIDINA

Gliconato

Solução com Tensoativos

Assepsia Tópica

Solução
Degermante a

2%
Antisséptico

Uso Externo

Conteúdo 100 ml

SAC.0800 606 8134
sac@vicpharma.com.br

"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS".

"Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico".

"MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA, RDC Nº 199 DE 2006. AFE nº 1.03.382-8".

"AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO".

Responsável técnico:

Dra. Célia R. R. O. Sassi - CRF SP 14.815

Fabricado e notificado por:

VIC PHARMA Indústria e Comércio Ltda

R. Geraldo Rosa, 62

Distrito Industrial - Taquaritinga - SP

Indústria Brasileira

CNPJ 39.032.974/0001-92



EA 1003/04



CLOREXIDINA

Gliconato
Solução com Tensoativos

Assepsia Tópica

Solução
Degermante a

2%
Antisséptico

Uso Externo

Conteúdo 1L

2% DE GLICONATO DE CLOREXIDINA

Uso: Adulto e pediátrico, conforme orientação médica. **Composição:** Gliconato de clorexidina.....2%. **Excipientes:** (Álcool etílico, Dietanolamida de ácido graxo de côco, Corante, Ácido cítrico, Amina óxida, Polímero de celulose, Essência e Água deionizada). **Indicação:** Antisséptico tópico, degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multirresistentes. **Modo de usar:**

Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.html>. **Antissepsia do campo operatório:** Umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. **Banho pré-operatório:** Umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.

Advertência: Evitar contato com os olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. **Cuidados de conservação:** Conservar em temperatura ambiente. Manter o produto em sua embalagem original, ao abrigo da luz e calor excessivo. Não reutilizar a embalagem vazia.

“TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS”.

“Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico”.

“MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA, RDC nº 199 de 2006.

AFE nº 1.03.382-8”.

“Ao persistirem os sintomas, o médico deverá ser consultado”.

Responsável técnico: Dra. Célia R. R. O. Sassi - CRF SP 14.815.

Fabricado e notificado por: VIC PHARMA Indústria e Comércio Ltda.

Rua Geraldo Rosa, 62 - Distrito Industrial - Taquaritinga - SP
Indústria Brasileira - CNPJ. 39.032.974/0001-92

EA 1005/04

SAC.0800 606 8134
sac@vicpharma.com.br



7 1897877 1705892

Medicamentos de Notificação Simplificada



Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 39.032.974/0001-92

Razão Social: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% (SOLUÇÃO COM TENSOATIVOS) C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico opaco	Caixa	100mL	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO DE 100 ML - ALMOTOLIA	24	EA_1003_03_Clorexidina_2-100ml_Almotolia.pdf

Local de Fabricação

Empresa	Tipo do Local	Etapa de fabricação
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Produção Própria	Processo produtivo completo

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Frasco de plástico opaco	Caixa	100mL	FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE DE 100 ML - ALMOTOLIA	24	EA_1003_03_Clorexidina_2-100ml_Almotolia.pdf

Local de Fabricação

Empresa	Tipo do Local	Etapa de fabricação
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Produção Própria	Processo produtivo completo

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
3	Frasco de plástico opaco	Caixa	500mL	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO DE 500 ML	24	EA_1451_03_Clorexidina_2-500ml.pdf

Local de Fabricação

Empresa	Tipo do Local	Etapa de fabricação
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Produção Própria	Processo produtivo completo

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
4	Frasco de plástico opaco	Caixa	1000mL	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO DE 1000 ML	24	EA_1005_03_Clorexidina_2-1litro_Vic_Pharma.pdf

Local de Fabricação

Empresa	Tipo do Local	Etapa de fabricação
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Produção Própria	Processo produtivo completo

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
5	Saco plástico	Cartucho	800mL	SACO PLÁSTICO DE 800 ML	24	EA_1041_05_Clorexidina_2-tensoativo_800ml.pdf

Local de Fabricação

Empresa	Tipo do Local	Etapa de fabricação
39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	Produção Própria	Processo produtivo completo

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
6	Envelope de plástico opaco	Caixa	22mL	ENVELOPE DE PLÁSTICO OPACO DE 22 ML	24	EA_1097_06_Escova_Clorexidina.pdf

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
Local de Fabricação						
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	39032974000192 VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo	

[Voltar](#)

Consultas - Cosméticos Notificação - Grau 1

Empresa Detentora

CNPJ

39.032.974/0001-92

Razão Social

VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

UF Município de Fabricação

SP TAQUARITINGA

Número de Autorização

2.02888-9

Código do Município

355370

Caracterização

Número do Processo

25351.411382/2018-81

Grupo de Produto

ENXAGUATÓRIO BUCAL ANTISSÉPTICO - GRAU 2

Nome do Produto e Marca

CHLORCLEAR 0,12% - ANTISSÉPTICO BUCAL

Forma Física do Produto

LÍQUIDO

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 165/2020/SUPEL/RO
DATA DE ABERTURA: 10/07/2020 ÀS 09:00H (HORÁRIO DE BRASÍLIA)
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 0036.327935/2019-41

PROPOSTA PREGÃO ELETRÔNICO 165/2020

ITEM	DISCRIMINAÇÃO	UND	QTD	VALOR UND	VALOR TOTAL	MARCA	FABRICANTE	MODELO	ANVISA
6	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUIDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTISEPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1000 ML.	FRASCO	30.500	R\$ 9,66	R\$ 294.630,00	Vic pharma	Vic pharma	Clorexidina Degermante 100 ml	ISENTO RDC107
7	DESINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE USO CIRÚRGICO-HOSPITALAR E ODONTOLÓGICO; RECIPIENTES LABORATORIAIS. EMBALAGEM DE 5 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	GALÃO	1.800	R\$ 57,76	R\$ 103.968,00	Cinord	Cinord	Desincrustante Líquido 5 L	333010006
8	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS. PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATÓRIOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATÉRIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CANULADOS. DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO EMBALADO EM GALÃO DE 05 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	GALÃO	2.300	R\$ 80,85	R\$ 185.955,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Detergente Enzimático	326100033
9	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS. PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATÓRIOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATÉRIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CANULADOS. DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO EMBALADO EM FRASCO DE 01 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	FRASCO	7.800	R\$ 18,57	R\$ 144.846,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Detergente Enzimático	326100033
10	DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO. FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTORAS E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTAIS. NÃO ATAÇA METAIS, BORRACHAS, PLÁSTICOS OU TUBOS CORRUGADOS. NÃO DEIXA RESÍDUOS APOS O ENXAGUE, NÃO ESPUMANTE E NÃO CORROSIVO. DIGERE E DISSOLVE SANGUE, TECIDOS E QUALQUER OUTRO RESÍDUO DE TODAS AS PARTES INTERNAS E EXTERNAS DOS INSTRUMENTOS, SEM AGREDIR QUALQUER MATERIAL COMPONENTE DO MESMO, 5 LITROS.	GALÃO	5.600	R\$ 59,46	R\$ 332.976,00	Cinord	Cinord	Detergente alcalino	333010009
16	SABONETE LÍQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML	FRASCO	8.800	R\$ 4,30	R\$ 37.840,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Sabonete Neutro 1000 ml	ISENTO RDC107
17	TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY.	CAIXA	3.100	R\$ 73,87	R\$ 228.997,00	LUCKMANN	LUCKMANN	Teste de Urease	10308490059
20	FITA ADESIVA UTILIZADA COMO INDICADOR QUÍMICO DE PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR EM AUTOCLAVES, COM PINTABILIDADE SEGURA, FACE DE ADERÊNCIA COM ADESIVO À BASE DE RESINA E BORRACHA QUE FIXE PACOTES DE SMS E TECIDO, FACE EXTERNA COM LISTRAS QUE CONTENHAM UM COMPONENTE QUÍMICO TERMO REATIVO CAPAZ DE MUDAR DE UMA COLORAÇÃO QUALQUER PARA A COR NEGRA, COR ESTA QUE FACILITE A VISUALIZAÇÃO CLARA E SEM DÚVIDAS, APÓS SER UTILIZADA NAS ETAPAS DE ESTERILIZAÇÃO POR AUTOCLAVAGEM. A FITA DEVE TER FÁCIL DESPRENDIMENTO QUANDO DESENROLADA, SEM ROMPER FACILMENTE AO PUXAR, DIMENSÕES MÍNIMAS: 18MM X 30M, OU SUPERIOR, EMBALAGEM PLÁSTICA, UNITÁRIA, SEGURA, GARANTINDO A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ATÉ O USO, TRAZENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, E RESPONSÁVEL TÉCNICO. (ISO 11140-1)	UNID	46.200	R\$ 7,36	R\$ 340.032,00	Clean Up Brazil	Clean Up Brazil	Embalagem para Esterilização	80210660001
26	ÁLCOOL GEL SANITIZADOR DE MÃOS 70%, QUE DISPENSA O USO DE ÁGUA OU TOALHAS. FORMULADO COM HIDRATANTES ESPECIAIS QUE DEIXAM AS MÃOS SUAVES E REFRESCANTES, A BASE DE ÁLCOOL E EM FRASCOS DE 100 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO	FRASCO	48.000	R\$ 1,42	R\$ 68.160,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Álcool Gel 70%	252230002.001-9
28	CALSODADA - MISTURA ÍNTIMA DE HIDRÓXIDO DE SÓDIO (SODA CÁUSTICA) E HIDRÓXIDO DE CÁLCIO NA FORMA GRANULAR; FORNECIDA EM GRÂNLULOS FORTES, POROSOS E EM FORMATOS IRREGULARES; NÃO HIGROSCÓPICA. EMBALAGEM COM APROXIMADAMENTE 4,5 KG.	GALÃO	600	R\$ 180,00	R\$ 108.000,00	Atrasorb	Atrasorb	Cal Soda Absorvedores	80267480002
29	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUIDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISEPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	UNID	40.000	R\$ 1,50	R\$ 60.000,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Clorexidina Aquosa	326100032
30	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUIDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTISEPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	UND	34.000	R\$ 2,50	R\$ 85.000,00	vic pharma	vic pharma	Clorexidina Hidroalcoólica	ISENTO RDC107
31	DESINCROSTANTE EM PÓ A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE USO CIRÚRGICO-HOSPITALAR E ODONTOLÓGICO; RECIPIENTES LABORATORIAIS. EMBALAGEM COM 1 KG. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA	UNID	1.700	R\$ 21,15	R\$ 35.955,00	Cinord	Cinord	Desincrostante em pó	333010009



32	DEINFETANTE A BASE DE QUATERNÁRIO DE AMÔNIA. CONTÉM EM SEU PRINCÍPIO ATIVO CLORETO DE BENZALCONIO 1,00%, NONILFENOL 9,5 EO, EDTA TETRASSÓDICO, CI 16185, ÁGUA DEIONIZADA Q.S.Q 100%. FRASCO DE 1 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA	FRASCO	3.400	R\$ 5,45	R\$ 18.530,00	Ciclofarma	Ciclofarma	Desinfetante de amônia	332520010
35	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML. PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 1000 ML.	FRASCO	900	R\$ 10,37	R\$ 9.333,00	J. PROLAB	J. PROLAB	Frasco Graduado 1000ml	80097910002
36	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML. PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 250 ML.	FRASCO	1.100	R\$ 5,65	R\$ 6.215,00	J. PROLAB	J. PROLAB	Frasco graduado 250ml	80097910002
37	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML. PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 500 ML.	FRASCO	800	R\$ 7,74	R\$ 6.192,00	J. PROLAB	J. PROLAB	Frasco graduado 500ml	80097910002
38	GEL PARA ELETROCARDIOGRAMA FRASCO COM 1 KG.	FRASCO	4.200	R\$ 7,92	R\$ 33.264,00	RMC	RMC	Gel ECG 250mg	80122200001
40	GEL PARA ULTRASSONOGRAFIA FRASCO COM 1 KG.	FRASCO	2500	R\$ 5,89	R\$ 14.725,00	RMC	RMC	Gel 1Kg	80122200006
42	HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS, POSSUI AÇÃO BACTERICIDA, RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. FRASCO COM 5.000 ML.	GALÃO	1.500	R\$ 10,13	R\$ 15.195,00	Prolink Ind. Química	Prolink Ind. Química	Hipoclorito de Sódio	326100032
51	TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNA PARA INSTRUMENTAIS. COM INTERPRETAÇÃO DE RESULTADO POR MUDANÇA DE COR RÁPIDOS, PERMITEM VERIFICAR RESÍDUOS DE PROTEÍNAS EM INSTRUMENTAIS, INCLUINDO ENDOSCÓPIOS FLEXÍVEIS. UTILIZANDO COMO PARTE DE SEU PROCESSO DE VERIFICAÇÃO DE LIMPEZA AJUDARA A IDENTIFICAR ÁREAS ONDE A LIMPEZA PRECISA MELHORAR, PROTEGENDO OS PACIENTES DE INFECÇÕES. O TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNAS UTILIZA UM MÉTODO DE LIGAÇÃO DE CORANTE SIMPLES PARA A DETECÇÃO DE PROTEÍNAS QUE RESULTA EM UMA MUDANÇA DE COR CLARA E FÁCIL DE VISUALIZAR, QUANDO A PROTEÍNA É DETECTADA A SOLUÇÃO MUDA DE COR, SE A SOLUÇÃO PERMANECE DA MESMA COR, O PROCESSO DE LIMPEZA FOI EFICIENTE NA ÁREA VERIFICADA/TESTADA. ALÉM DA SIMPLES DETECÇÃO DE PROTEÍNAS, O TESTE PRODUZ RESULTADOS SEMI-QUANTITATIVOS: QUANTO MAIOR A CONCENTRAÇÃO DE PROTEÍNA PRESENTE NA SOLUÇÃO, MAIOR É A INTENSIDADE DA MODIFICAÇÃO DA COLORAÇÃO QUE APARECE NOS FRASCOS DE TESTE. O TESTE É SENSÍVEL A 1 µG DE PROTEÍNA E NÃO É NECESSÁRIA INCUBAÇÃO.	UNID	300	R\$ 33,09	R\$ 9.927,00	Clean Up Brazil	Clean Up Brazil	Teste de Detecção de proteína	ISENTO RDC185/2001
52	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILuíDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISEPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1.000 ML	FRASCO	6.200	R\$ 7,82	R\$ 48.484,00	Vic pharma	Vic pharma	Clorexidina Aquosa	ISENTO RDC107
61	MALHA TUBULAR, CONFECIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTA DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 10 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESSO NO RÓTULO AS SEGUINTEs INFORMAÇÕES: PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO,VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	ROLO	900	R\$ 11,53	R\$ 10.377,00	MSÓ HOSPITALAR	MSÓ HOSPITALAR	Malha Tubular	80128000012
62	MALHA TUBULAR, CONFECIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTA DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 25 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESSO NO RÓTULO AS SEGUINTEs INFORMAÇÕES: PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO,VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	ROLO	900	R\$ 27,13	R\$ 24.417,00	MSÓ HOSPITALAR	MSÓ HOSPITALAR	Malha Tubular	80128000012

VALOR TOTAL

R\$ 2.223.018,00

Prazo de validade da proposta: Não inferior a 60 (sessenta) dias corridos

Prazo de Garantia dos Produtos: Mínimo 12 (doze) meses

Prazo de entrega: Deverá ser efetuado no prazo máximo de 30 (trinta) dias corridos.

Local de entrega: CAF II, sito à Rua: Aparício de Moraes nº 4378 – bairro: Setor Industrial, CEP: 76824-128, na cidade de Porto Velho/RO. Os dias de funcionamento são de segunda-feira a sexta-feira das 07h30 às 13h30.

DADOS BANCÁRIOS PARA PAGAMENTO: BANCO DO BRASIL S/A - AGENCIA: 102-3 CONTA CORRENTE: 80478-9
EMAIL.: centralmixcomercio@gmail.com

09.222.411/0001-04

Porto Velho, 01 de Setembro de 2020

MATHEUS PEREIRA NASCIMENTO
DIRETOR

Porto Velho

RO

A
 SUPERINTENDENCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES – SUPEL/RO
 Pregão Eletrônico nº 165/2020/SIGMA/SUPEL/RO
 Processo Administrativo nº 0036.327935/2019-41
 ABERTURA: 10/07/2020
 HORARIO: 09H

PROPOSTA

LOTE 22							
22	3900	GALAO	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL DO TIPO ÁCIDO PERACÉTICO, PRONTO USO (EXCLUSIVO LÍQUIDO), CONCENTRAÇÃO 0,2%, COM TEMPO DE CONTATO (AÇÃO) ENTRE 8 E 10 MINUTOS, ESTABILIDADE APÓS INÍCIO DO USO ENTRE 28 A 30 DIAS. DEVERÁ VIM ACOMPANHADO DE INIBIDOR DE CORROSÃO DESENVOLVIDA ESPECIALMENTE PARA COMPATIBILIZAR SEU EFEITO ÁCIDO COM OS ARTIGOS DA ÁREA ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR. ESTE PRODUTO DEVERÁ POSSUIR LAUDO PARA COMPROVAÇÃO DE INDICAÇÃO PARA A ESTERILIZAÇÃO / DESINFECÇÃO DE ARTIGOS SEMI-CRÍTICOS. A APRESENTAÇÃO INDIVIDUAL GALÃO DE 5 LITROS. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA E ESTAR EM CONFORMIDADE COM A RESOLUÇÃO-RDC Nº 35, DE 16 DE AGOSTO DE 2010.	BELL TYPE	R\$ 122,50	R\$ 477.750,00	
23	1450	FR	FITA (TESTE) PARA MONITORAÇÃO DE ÁCIDO PERACÉTICO NA CONCENTRAÇÃO 0,2%. FRASCO COM NO MÍNIMO 30 UNIDADES. (APRESENTAR LAUDO DE COMPATIBILIDADE DA FITA COM O PRODUTO OFERTADO).	BELL TYPE	R\$ 127,50	R\$ 184.875,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 22						R\$ 662.625,00	
LOTE 32							
33	3100	FR	FORMOL LÍQUIDO 10% FRASCO 1000 ML, OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA. RDC Nº15	ICARAI	R\$ 8,78	R\$ 27.230,40	
VALOR TOTAL DO LOTE 32						R\$ 27.230,40	
LOTE 33							
34	800	FR	FORMOL LÍQUIDO 37% A 40% FRS. C/1000 ML, OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA. RDC Nº15	ICARAI	R\$ 14,69	R\$ 11.752,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 33						R\$ 11.752,00	
LOTE 38							
39	4000	FR	GEL PARA ELETROCARDIOGRAFO FRASCO COM BICO APLICADOR COM 250 MG.	CARBOGEL	R\$ 4,16	R\$ 16.640,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 38						R\$ 16.640,00	
LOTE 52							
53	600	FR	ÁLCOOL ABSOLUTO ETÍlico ANIDRO 99,3º INP. FRASCO COM 1000 ML.	PROLINK	R\$ 18,14	R\$ 10.884,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 52						R\$ 10.884,00	
LOTE 53							
54	40	FR	ÁCIDO CLORÍDRICO 37% PA ACS, REAGENTE PARA ANÁLISE, REGULAMENTAÇÃO (EC) Nº 1272/2008. CATEGORIA 1B, H314, CATEGORIA 3, H335 E CORROSIVO A METAIS, H290. FRASCO COM 1000 ML.	NEON	R\$ 97,49	R\$ 3.899,60	
VALOR TOTAL DO LOTE 53						R\$ 3.899,60	
LOTE 55							
56	300	PCT OU CX	INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 PARA USO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, O MESMO DEVE SER EFICAZ EM EQUIPAMENTOS QUE REALIZAM PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO COM NO MÍNIMO TEMPERATURAS QUE VARIAM DE 121 °C A 134 °, COM TEMPO DE EXPOSIÇÃO ENTRE 7 E 21MIN, LEITURA COM RESULTADO POR INTERPRETAÇÃO DE CORES COMPARATIVA COM PADRÃO APRESENTADO, LIVRE DE METAIS PESADOS, O PRODUTO DEVE TRAZER NO ROTULO: PROCEDÊNCIA, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DE VALIDADE, O TESTE DEVE CONTER DISPOSITIVO AUTOCOLANTE PARA FACILITAR O ARQUIVAMENTO E EVITAR PERDAS DO TESTE. APRESENTAÇÃO: PACOTE OU CAIXA COM NO MÍNIMO 250 UNIDADES. RDC Nº15	MAXXIMED	R\$ 101,28	R\$ 30.384,00	
VALOR TOTAL DO LOTE 55						R\$ 30.384,00	
VALOR TOTAL DA PROPOSTA R\$ 763.415,00 SETECENTOS E SECENTA E TRES MIL, QUATROCENTOS E QUINZE REAIS							

Condições Gerais

Declaramos que:

Validade da Proposta : 60 (SESSENTA DIAS)

Entrega : CONFORME O EDITAL

Prazo para o Pagamento CONFORME O EDITAL

Banco : ITAU **Agencia :** 4308 **Conta :** 00186-8

- Os preços cotados são fixos e irreajustáveis durante a validade de nossa proposta;
- Nos preços cotados já estão inclusos frete, taxas, impostos e demais despesas de quaisquer natureza;
- Conhecemos, aceitamos e nos submetemos as condições do presente edital;
- Os produtos cotados tem validade e garantia 12 (doze) meses contra eventuais defeitos de fabricação e substituição das peças defeituosas, exceto contra o uso ou armazenamento inadequado dos mesmos.

GOIÂNIA – GO 10 de Julho de 2020

MAXLAB PRODUTOS P/ DIAGNÓSTICOS E PESQUISAS LTDA


Cleuber Acerly de Oliveira
Diretor Comercial

04.724.729/0001-61
MAXLAB PRODUTOS PARA DIAGNÓSTICOS
E PESQUISAS LTDA - EPP
Rua Presidente Rodrigues Alves N° 435
Setor Faiçalville
CEP 74.350-115
GOIÂNIA GO

PROPOSTA COMERCIAL

À Superintendência Estadual de Compras e Licitações – SUPEL

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 165/2020

DATA DE ABERTURA: 10 de julho de 2020.

HORÁRIO: às 09h00min. (HORÁRIO DE BRASÍLIA – DF)

Prezado Pregoeira,

Apresentamos a V. S^a, nossa proposta para Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/ Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Soda e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses, pelo valor global de R\$ 4.846.685,00 (Quatro milhões, oitocentos e quarenta e seis mil e seissentos e oitenta e cinco reais).

LOTE	DESCRÍÇÃO	UND	QNT.	Valor Unt.	Valor Total
11	<p>INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM ESPOROS E O GEOBACILLUS, PARA TESTE DE CRESCIMENTO DE MEIO DE CULTURA, APÓS A AMPOLA TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA TESTE) E NO CASO DE NÃO TER SIDO AUTOCLAVADA (SENDO ELA CONTRA TESTE) E QUANDO INCUBADO NO DISPOSITIVO AQUECIDO (INCUBADORA), O TEMPO FINAL DE LEITURA/RESULTADO NEGATIVO, DEVE SER DE NO MÁXIMO 3 HORAS. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER EM REGIME DE COMODATO ATÉ O TERMINO DO USO DO PRODUTO NA INSTITUIÇÃO HOSPITALAR, UM(01) EQUIPAMENTO TIPO INCUBADORA, COM CAPACIDADE PARA INCUBAÇÃO</p> <p>Referência: IBVF3</p> <p>Produto: Indicadores Biológicos Fluorescência - Clicktest Vapor 3 horas.</p> <p>Apresentação: UNIDADE</p> <p>Marca: Maxximed</p> <p>Anvisa: Isento</p>	UND	30.000	R\$ 11,50	R\$ 345.000,00
13	<p>PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZA VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM CONFORMIDADE COM A ISSO 11140-1, QUE APÓS EXPOSIÇÃO DE 3,5 A 4 MINUTOS A 134°C EM AUTOCLAVE PRÉ-VÁCUO NO CILO DE BOWIE DICK, MUDE UNIFORMEMENTE DE COR CLARA PARA COR ESCURA, POSSIBILITANDO A LEITURA DOS SEGUINTES PARÂMETROS: REMOÇÃO DE AR (AR RESIDUAL), PENETRAÇÃO DO VAPOR, PRESENÇA OU AUSÊNCIA DE GASES NÃO CONDENSAVEIS, SUPERAQUECIMENTO OU TEMPO PROLONGADO DE EXPOSIÇÃO E DE UMIDADE DE VAPOR. ESTA FOLHA DEVE ESTAR DISPOSTA ENTRE CAMADAS DE FOLHAS DE UM PAPEL POROSO, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM QUE FORME UM PACOTE, COM INDICADOR DE PROCESSO DE ESTERILIDADE. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE ROTULAGEM.</p> <p>Referência: TBD - 7KG</p> <p>Produto: Teste Bowie Dick Tipo Pacote pronto 7kg</p> <p>Apresentação: UNIDADE</p> <p>Marca: Maxximed</p> <p>Anvisa: Isento</p>	UND	7.300	R\$ 14,00	R\$ 102.200,00

	INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA O MONITORAMENTO DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM TEMPO DE RESPOSTA FINAL NEGATIVA EM 3 (TRÊS) HORAS, POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA E UM INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5, CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1, POSICIONADOS EM UM SUBSTRATO POROSO EMBRULHADO EM EMBALAGEM DESCARTÁVEL. O PACOTE É PROJETADO PARA DESAFIAR O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM DESEMPENHO EQUIVALENTE AO PACOTE TESTE DE 16 CAMPOS AAMI. O INDICADOR BIOLÓGICO É DO TIPO AUTOCONTIDO CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM Referência: TDFME3 Produto: Teste Indicador Biológico Fluorescência 3h Apresentação: UNIDADE Marca: Maximed Anvisa: Isento	UND	6.500	R\$ 33,25	R\$ 216.125,00
21	TESTE DESAFIO PARA CONTROLE E LIBERAÇÃO DE CARGA; COMPOSTO DE UM SISTEMA DE BARREIRA ASSOCIADO A INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 OU 6 AUTOADESIVOS; CAIXA COM 1 DISPOSITIVO E 400 INTEGRADORES QUÍMICOS AUTOADESIVOS; 400 ENVELOPES DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM PARA CADA CAIXA DE DISPOSITIVO; UTILIZA O MÉTODO LINE PICKERILL (ASPIRAL), ONDE UM DISPOSITIVO CONTENDO UM TUBO ESPIRAL EM TEFLON, MEDINDO 1,5 METROS DE EXTENSÃO 2,0 MM DE DIÂMETRO INTERNO TRABALHA COMO BARREIRA QUE ASSOCIADO A UM INTEGRADOR QUÍMICO ACONDICIONADO A CAPSULA DO MESMO DISPOSITIVO AVALIA OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO. LEITURA DO RESULTADO POR MUDANÇA DE COR. AUTOADESIVOS PARA FACILITAR O REGISTRO EM PRONTUÁRIOS. CICLOS ENTRE 134° -7 MINUTOS a 134° - 15 minutos. EM ATENDIMENTO A RDC 15; ART. 96. OBS: A EMPRESA DEVERÁ FORNECER JUNTO COM CADA KIT 400 ENVELOPES AUTO SELANTE DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM. Referência: 2445 Produto: TST LOADCHECK Apresentação: KIT Marca: Browne Anvisa: Isento	KIT	2.000	R\$ 2.264,18	R\$ 4.528.360,00

R\$ 4.846.685,00

* Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.

* Declaramos que em nossos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude de expectativa inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedido.

· Prazo de Validade da Proposta: 60 (Sessenta) dias corridos, a contar da data apresentação da proposta de preços; · Prazo de Entrega: até 30 dias após o recebimento da Nota de Empenho;

· Prazo de Garantia mínima: 12 (doze) meses a contar da data de entrega no órgão licitante;

· Prazo de Validez mínimo: Os itens/produtos deverão ser entregues com prazo de validade equivalente e/ou não inferior a 75 % (setenta e cinco por cento) de sua validade, contados da data de entrega dos mesmos

· Local de Entrega: CAF II, Rua Aparício de Moraes nº 4378, Setor Industrial, CEP: 76824-128, na cidade de Porto Velho/RO. Os dias de funcionamento são de segunda-feira a sexta-feira das 07h30 às 13h30.

· Condições de Pagamento: conforme ao edital; · Dados Bancários: Banco do Brasil; Agência: 5885-8 - C/C: 5677-4 · E-mail: compras@medplusonline.com.br

Porto Velho – RO, 01 de setembro de 2020.

CNPJ: 10.193.608/0002 - 14
I. EST: 00000000.3036065
MEDPLUS COM. E REP LTDA
Rua: Rafael Vaz e Silva, 3496 - Liberdade
CEP.: 76.803 - 847
Porto Velho - Rondônia


MEDPLUS COM. REP LTDA
Givanildo Luiz dos Santos
CPF: 507.888.762 - 49

Medplus Comercio e Representação LTDA

Givanildo Luiz Dos Santos



À

SUPERINTENDÊNCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES - SUPEL/RO

PORTO VELHO / RO

PREGÃO TIPO ELETRÔNICO

**PROPOSTA COMERCIAL
PREGÃO ELETRÔNICO Nº. 165/2020/SUPEL/RO**

Razão Social:	Open Farma Comércio de Produtos Hospitalares Ltda
CNPJ:	27.130.979/0001-79
Endereço:	Rua Gotardo Mazzarollo, 330 - Centro
Telefone:	(54) 3523-2059
Nome do Representante Legal:	Claudio Lucas Ody / CPF: 029.054.650-85

Apresentamos a V. Sª., nossa proposta de preços de fornecimento de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses pelo preço global de R\$ 584.546,00 (Quinhentos e oitenta e quatro mil, quinhentos e quarenta e seis reais), nos termos do Edital e seus Anexos, conforme quadro abaixo:

LOTE	DESCRÍÇÃO	QTD	UNID	MARCA	REGISTRO ANVISA	V. UNIT.	V. TOTAL
18	ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍLICO HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR CHEIRO CARACTERÍSTICO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE, CONFORME PORTARIA MS-SVS DE 23/10/96, APRESENTEM TESTE DE RESISTÊNCIA DE EMBALAGEM COMPROVADO PELO INMETRO/INOR E INSTRUÇÕES E RESTRIÇÕES DE USO.	125.000	FRASCO	ITAJA	324550005	4,84	R\$ 605.000,00
TOTAL GERAL							R\$ 605.000,00

Valor por extenso: Seiscentos e cinco mil reais.

Objeto: Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

Validade da proposta: Não inferior a 60 (sessenta) dias.

Prazo de entrega: Deverá ocorrer conforme solicitação via requisição da Secretaria de Saúde com definição da quantidade no prazo de não superior a 30 (dias) dias corridos, contado a partir da confirmação de recebimento da Nota de Empenho.

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.



Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude de expectativa inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedidos.

Declaro que esta proposta foi elaborada de forma independente.

Barão de Cotelipe, 09 de Julho de 2020.

Dados Bancários:

Banco Sicredi:

Agência: 0217

Conta Corrente: 43842-5

Banco do Brasil:

Agência: 8108-6

Conta Corrente: 2.186-5

Claudio Lucas Ody
Representante Legal

27130979/0001-79

OPEN FARMA COMÉRCIO DE
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Rua Gotardo Mazzarollo, 330 Centro
CEP 99740-000

BARÃO DE COTEGIPE-RS



SUPERINTENDÊNCIA ESTADUAL DE LICITAÇÕES - SUPEL
Palácio Rio Madeira - Ed. Rio Pacaás Novos (Palácio Central) 2º Andar.
Avenida Farquhar nº. 2986 – Pedrinhas, Porto Velho, RO
Equipe de Licitações
Pregão Eletrônico Nº. 165/2020/SIGMA/SUPEL/RO
Processo administrativo: 0036.327935/2019-41

A empresa STAR COMERCIO DE SUPRIMENTOS EIRELI, inscrita no CNPJ nº 05.252.941.0001-36 Fone (69) 3015-0057, Rua José Camacho n 1146 - Olaria Porto Velho - RO. interessada na participação do presente Pregão, propõe a prestação do objeto deste ato convocatório, de acordo com a presente proposta comercial nas seguintes condições. Prezados Senhores,

Objeto: Registro de preços para futura e eventual aquisição de materiais de consumo (Materiais Médicos Hospitalares/Penso - "Ácido Peracético, Álcool 70, Cal Sodada e outros"), para atender as Unidades Estaduais de Saúde e Rede SUS/RO, por um período não superior a 12 (doze) meses.

Os materiais/insumos deverão ser entregues na Central de Abastecimento Farmacêutico - CAF II, sito à Rua: Aparício de Moraes nº 4378 – bairro: Setor Industrial, CEP: 76824-128, na cidade de Porto Velho/RO. Os dias de funcionamento são de segunda-feira a sexta-feira das 07h30 às 13h30.

A entrega deverá ocorrer conforme solicitação via requisição da Secretaria de Saúde com definição da quantidade no prazo de não superior a 30 (dias) dias corridos, contado a partir da confirmação de recebimento da Nota de Empenho.

A validade dos produtos não poderá ser inferior a 12 (doze) meses, a contar da data de entrega dos itens/produtos, sem prejuízo em atendimento ao subitem anterior.

O presente Registro de Preços terá validade de 12 (doze) meses, contados a partir de sua publicação no Diário Oficial do Estado.

PRAZO DE ENTREGA/LOCAL: Ficam aquelas estabelecidas no subitem 8.1 e 8.2 do Anexo I – Termo de Referência, as quais foram devidamente aprovadas pelo ordenador de despesa do órgão requerente.

Validade da proposta de no mínimo 90 dias a contar da data de sua apresentação.

Declaramos que estamos de acordo com o edital e seus anexos.

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos, bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência.

Item	Material / Descrição	Unid.	Quant.	Marca	ANVISA	Valor Unitário	Valor Total
1	ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML. COM TAMPA TIPO "FLIP-TOP" OU "PUSH PULL". O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO	FRASCO	38000	MEGA QUIMICA	329880003	R\$ 4,34	R\$ 164.920,00
2	ÁLCOOL ETÍlico 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO.	FRASCO	14600	MEGA QUIMICA	25351.675606/20 17-77	R\$ 5,95	R\$ 86.870,00
19	DETERGENTE ENZIMÁTICO LÍQUIDO COM PH NEUTRO, PRONTO PARA USO, NÃO IRRITANTE, NÃO CORROSIVO E BIODEGRADÁVEL, COM NO MÍNIMO 04 ENZIMAS, COM A PRINCIPAL FINALIDADE DE REALIZAR A PRÉ-LIMPEZA DE MATERIAIS CIRÚRGICOS, MANTENDO UMECTAÇÃO DE TAL FORMA A PREVENIR A SECAGEM E A ADERÊNCIA DE MATÉRIAS ORGÂNICAS A ITENS QUE NÃO SERÃO IMEDIATAMENTE DESCONTAMINADOS. APRESENTAÇÃO EM FRASCOS TIPO SPRAY MANUAL COM FRASCO DE 700 A 800 ML. REGISTRO NA ANVISA	FRASCO	3400	ENZYMAX ECO	3462.8004000/21	R\$ 67,00	R\$ 227.800,00
VALOR TOTAL DA PROPOSTA							R\$ 479.590,00



Os materiais acima descrevidos são de boa qualidade e entregues nos prazos e formas especificados no edital.

Declaramos que estamos de pleno acordo com todas as condições estabelecidas no Edital e seus Anexos bem como aceitamos todas as obrigações e responsabilidades especificadas no Termo de Referência. Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas que, direta ou indiretamente, fazem parte do presente objeto, tais como gastos da empresa com suporte técnico e administrativo, impostos, seguros, taxas, ou quaisquer outros que possam incidir sobre gastos da empresa, sem quaisquer acréscimos em virtude da inflacionária e deduzidos os descontos eventualmente concedidos. Caso nos seja adjudicado o objeto da licitação, comprometemos a assinar o Contrato no prazo determinado no documento de convocação, e para esse fim fornecemos os seguintes dados: Frete CIF ate o destino do solicitante.

Esta empresa declara estar ciente de que a apresentação da presente proposta implica na plena aceitação das condições estabelecidas no Edital e seus Anexos e que os preços encontram-se compatíveis com os de mercado.

Porto Velho-Ro dia 01/09/2020

obrigamo-nos caso nos seja adjudicado o objeto da licitação em causa a comparecer na data horário e local estabelecido para proceder a assinatura do contrato.

Banco para pagamento BANCO DO BRADESCO Ag: 2167-9 C/C:031008-5

Atenciosamente,

Edson de Almeida Magalhães

Edson de Almeida Magalhães

Representante

CPF. 810.710.192-87

[contato@starcomercio.com](mailto: contato@starcomercio.com)

JOSE CAMACHO, 1146, BAIRRO OLARIA,
PORTO VELHO, RONDÔNIA
069 3015-0057
 [contato@starcomercio.com](mailto: contato@starcomercio.com)

GOVERNO DO ESTADO DE RONDÔNIA
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
CENTRAL DE ABASTECIMENTO FARMACÊUTICO DE MATERIAIS HOSPITALARES - CAF2

PROCESSO ADMINISTRATIVO N° 0036.327935/2019-41
PREGÃO ELETRÔNICO N° 165/SIGMA/SUPEL/RO

ANÁLISE TÉCNICA DE CONFORMIDADE DOS PRODUTOS OFERTADOS

Método: Análise Comparativa e de Registro dos produtos ofertados pela Empresa/Licitante, em relação as especificações técnicas e características dos produtos solicitadas. Através de consulta eletrônica, folders, prospecto e catálogo dos materiais.

Objetivo: Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante/empresa com relação ao produto/material almejado para que não haja contratações e futuras entregas em desacordo com o solicitado e/ou pedido de compra.

ITEM	DESCRITIVO	EMPRESA / LICITANTE	MARCA	ANVISA / REGISTRO	ANÁLISE	JUSTIFICATIVA
1	ÁLCOOL EM GEL 70%, PARA ANTISEPSIA DE PELE, CONTENDO 70% DE ÁLCOOL ETÍlico 96 GL + ÁGUA A 28,6% + NEUTRALIZANTE 0,7% E EXPESSANTE A 0,7%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO CONTENDO 500 ML, COM TAMPA TIPO "FLIP-TOP" OU "PUSH PULL". O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS N° 269 E N° 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO	STAR CENTRALMIX SALUTARY	MEGA QUIMICA CICLOFARMA CICLO FARMA	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
2	ÁLCOOL ETÍlico 92,8% 1000 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS N° 269 E N° 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO.	STAR CENTRALMIX SALUTARY	MEGA QUIMICA CICLOFARMA CICLO FARMA			
3	CLOREXIDINA (DIGLUCONATO), SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILuíDA A 2%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; EMBALADA EM FRASCO DE 1.000 ML. ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM	RECOL CENTRALMIX SALUTARY	VIC PHARMA VIC PHARMA VIC PHARMA			
4	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILuíDA A 0,12% (digliconato), USO ANTISÉPTICO BUCAL; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 250 ML.	RECOL CENTRALMIX SALUTARY	VIC PHARMA VIC PHARMA VIC PHARMA	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
5	CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE, DILuíDA A 2%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	RECOL CENTRALMIX SALUTARY	VIC PHARMA VIC PHARMA VIC PHARMA			
6	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILuíDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTI-SÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1000 ML	CENTRALMIX SALUTARY	VIC PHARMA VIC PHARMA			
7	DEINCROSTANTE LÍQUIDO A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DEINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE USO CIRÚRGICO-HOSPITALAR E ODONTOLÓGICO; RECIPIENTES LABORATORIAIS. EMBALAGEM DE 5 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	CENTRALMIX SALUTARY	CINORD CINORD	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
8	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATORIOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATÉRIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CANULADOS. DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO EMBALADO EM GALÃO DE 05 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	CENTRALMIX SALUTARY	PROLINK IND. QUÍMICA CICLOFARMA			

9	DETERGENTE ENZIMÁTICO COMO NO MÍNIMO 4 ENZIMAS QUE ATUAM NA REDUÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA NOS ARTIGOS SOLVENTES COM NO MÍNIMO 5% (P/P) DE TENSOATIVOS, PARA UTILIZAÇÃO EM LIMPEZA MANUAL. INDICADO PARA: LIMPEZA DE INSTRUMENTOS MÉDICO HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS E LABORATÓRIOS, REMOÇÃO E LIMPEZA DE MATÉRIA ORGÂNICA EM ENDOSCÓPIOS, FIBROSCÓPIOS E CANULADOS. DILUIÇÃO 1 ML DO PRODUTO PARA CADA 1 LITRO DE ÁGUA, TEMPO DE CONTATO COM MATERIAL POR ATÉ 5 MINUTOS. APRESENTAÇÃO EMBALADO EM FRASCO DE 01 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	CENTRALMIX	PROLINK IND. QUÍMICA	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
		SALUTARY	CICLO FARMA			
10	DETERGENTE 3 EM 1 ALCALINO. FORMULADO ESPECIALMENTE PARA USO EM LAVADORAS AUTOMÁTICAS, TERMODESINFECTADAS E MÁQUINAS DE ULTRASOM. PODE TAMBÉM SER UTILIZADO EM LIMPEZA MANUAL DE INSTRUMENTAIS. NÃO ATACA METAIS, BORRACHAS, PLÁSTICOS OU TUBOS CORRUGADOS. NÃO DEIXA RESÍDUOS APÓS O ENXÁGUE, NÃO ESPUMANTE E NÃO CORROSIVO. DIGERE E DISSOLVE SANGUE, TECIDOS E QUALQUER OUTRO RESÍDUO DE TODAS AS PARTES INTERNAS E EXTERNAS DOS INSTRUMENTOS, SEM AGREDIR QUALQUER MATERIAL COMPONENTE DO MESMO, 5 LITROS.	CENTRALMIX	CINORD	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
		SALUTARY	CINORD			
11	INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTIDO PARA MONITORAMENTO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, GRAVITACIONAL OU FLASH, CONTENDO TIRES IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE	SISPACK	SISPACK	INFORMADO / INAPTO	EM DESACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL. A ampola com material termoplástica além de não ter vidro na sua composição o que gera maior segurança na manipulação do produto, não requer a quebra da ampola de vidro, sendo necessário apenas a compressão da tampa. Desta forma optamos pela desclassificação desta proposta.
		RIOCLARENSE	3M			
		DISTRIBUIDORA BRASIL	3M			
		CENTRALMIX	MAXXITEST	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
		SALUTARY	CLICKTEST / MAYCON			
		MEDPLUS	MAXXIMED			
12	INDICADOR QUÍMICO DO TIPO INTEGRADOR, CLASSE 5 CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1:2005, QUE PERMITE EFETUAR O MONITORAMENTO DE TODOS OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM PERFORMANCE EQUIVALENTE OU SUPERIOR À CURVA DE MORTE MICROBIANA DO GEOBACILLUS STEAROTHERMOPHILLUS. POSSUI CERTIFICADO BSI. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTEMPLAR 3 VALORES DECLARADOS: 121°C a 135°C E UMA TEMPERATURA INTERMEDIÁRIA, CORRELACIONADAS COM O TEMPO DE MORTE MICROBIANA, E NA TEMPERATURA DE 121°C DEVERÁ REAGIR A PARTIR DE 16,5 MINUTOS, COMPOSTO DE UMA MECHA DE PAPEL E DE UMA PÍLULA QUÍMICA SENSÍVEL À TEMPERATURA, TEMPO E VAPOR, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM COMPOSTA POR PAPEL/FILME E ALUMÍNIO LAMINADO. INTEGRADOR DE MUDANÇA DE LIMITE/MOVIMENTO FRONTAL (NÃO EXIGE INTERPRETAÇÃO	CENTRALMIX	CLEAN UP BRAZIL	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
		DISTRIBUIDORA BRASIL	3M			
		SALUTARY	MAXXITEST/ MAYCON ROBERT NIEDHARDT			
		SISPACK	CHEMDIE			Após consulta ao site oficial da SISPACK, o produto oferecido na proposta simula carga de 4KG – CÓD. BD125X2, e o edital solicita no mínimo 6kg, no mesmo site pode-se verificar que que a SISPACK possui em seu portfólio o produto que simula 7kg com código BD125X3. 7KG porém não foi oferecido na proposta. Desta forma optamos pela desclassificação desta proposta.

			INFORMADO / INAPTO	EM DESACORDO COM O SOLICITADO		
13	PACOTE TESTE BOWIE DICK PARA EQUIPAMENTOS QUE ESTERILIZAM VOLUMES ACIMA DE 6KG, CONSTITUÍDO POR UMA FOLHA DE TESTE IMPRESSA COM INDICADOR QUÍMICO SENSÍVEL AO VAPOR; ATÓXICO, LIVRE DE METAIS PESADOS, EM CONFORMIDADE COM A ISSO 11140-1, QUE APÓS EXPOSIÇÃO DE 3,5 A 4 MINUTOS A 134°C EM AUTOCLAVE PRÉ-VÁCUO NO CILO DE BOWIE DICK, MUDAR UNIFORMEMENTE DE COR CLARA PARA COR ESCURA, POSSIBILITANDO A LEITURA DOS SEGUINTESS PARÂMETROS: REMOÇÃO DE AR (AR RESIDUAL), PENETRAÇÃO DO VAPOR, PRESENÇA OU AUSSÊNCIA DE GASES NÃO CONDENSÁVEIS, SUPERAQUECIMENTO OU TEMPO PROLONGADO DE EXPOSIÇÃO E DE UMIDADE DE VAPOR. ESTA FOLHA DEVE ESTAR DISPOSTA ENTRE CAMADAS DE FOLHAS DE UM PAPEL POROSO, ACONDICIONADAS EM UMA EMBALAGEM QUE FORME UM PACOTE, COM INDICADOR DE PROCESSO DE ESTERILIDADE. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE DADOS DE ROTULAGEM.	CENTRALMIX	STERICONTROL		A empresa licitante apresentou em sua proposta para o item em questão: MARCA: STERICONTROL e MODELO: Bowie&Dick, ocorre que a empresa STERICONTROL, possui e seu portfólio 05 tipos de MODELOS de Bowie & Dick, São eles: BD108/S-T, BD125,BD117,BD109,L-T-104, porém a citada empresa não apresentou na proposta qual destes produtos está ofertando e nem tão pouco de quantos Kg poás não anexou folder do produto. Todos os produtos em questão são da MARCA SteriTec e não STERICONTROL, como é ofertado na proposta. Desta forma optamos pela desclassificação desta proposta.	
	DISTRIBUIDORA BRASIL	3M	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL	
	SALUTARY	MAXXIMED/ MAYCON				
	RIOCLARENSE	3M				
	MEDPLUS	MAXXIMED				
14	INDICADOR BIOLÓGICO PACOTE PRONTO DO TIPO PACOTE TESTE DESAFIO (ACOMPANHAR AMPOLA TESTE E CONTRA-TESTE), DE USO ÚNICO, COMPOSTO DE UM INDICADOR BIOLÓGICO DE LEITURA RÁPIDA, DO TIPO AUTOCONTIDO, PARA O MONITORAMENTO DO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM TEMPO DE RESPOSTA FINAL NEGATIVA EM 3 (TRÊS) HORAS, POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA E UM INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5, CONFORME NORMA ANSI/AAMI/ISO 11140-1, POSICIONADOS EM UM SUBSTRATO POROSO EMBRULHADO EM EMBALAGEM DESCARTÁVEL. O PACOTE É PROJETADO PARA DESAFIAR O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, COM DESEMPENHO EQUIVALENTE AO PACOTE TESTE DE 16 CAMPOS AAMI. O INDICADOR BIOLÓGICO É DO TIPO AUTOCONTIDO CONTENDO TIRAS IMPREGNADAS COM ESPOROS GEOBACILLUS DENTRO DE UM TUBO TERMOPLÁSTICO DE CULTURA. A PARTE EXTERNA DO FRASCO DEVE CONTER UM PAPEL OU PLÁSTICO ADESIVO, QUE POSSA SER FACILMENTE REMOVIDO PARA ARQUIVAMENTO DOS DADOS COMO LOTE, E DATA DE VALIDADE DO PRODUTO. A AMPOLA DEVERÁ PERMITIR A ATIVAÇÃO E MISTURA DO MEIO DE CULTURA COM	SISPACK	BIONOVA	INFORMADO / INAPTO	DESACORDO COM O SOLICITADO	A ampola com material termoplástico além de não conter vidro na sua composição o que gera maior segurança na manipulação do produto, não requer a quebra da ampola de vidro, sendo necessário apenas a compressão da tampa. Várias indústrias já possuem esse modelo de ampola que visam principalmente a prevenção do acidente por risco biológico. Desta forma evidencia-se a diferença entre o solicitado no edital e o ofertado neste item pelo licitante.
	CENTRALMIX	MAXXIPACK	INFORMADO / APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL	
	DISTRIBUIDORA BRASIL	3M				
	SALUTARY	MAXXIPACK/ MAYCON				
	MEDPLUS	MAXXIMED				
15	SABONETE LÍQUIDO COM CLOREXIDINA 2% DEGERMANTE FRASCO ENTRE 800 A 1.000 ML	RECOL	VIC PHARMA	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
	CENTRALMIX	VIC PHARMA				
	SALUTARY	VIC PHARMA				
16	SABONETE LÍQUIDO NEUTRO ERVA DOCE FRASCO COM 1000 ML	CENTRALMIX	CICLOFARMA	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
		SALUTARY	CICLOFARMA			

17	TESTE DE UREASE PARA A REALIZAÇÃO DE ENDOSCOPIA DIGESTIVA, CAIXA COM 50 TESTES, UTILIZADO NA DETECÇÃO DE HELICOBACTER PILORY.	CENTRALMIX SALUTARY	LUCKMANN LUCKMANN INDÚSTRIA	INFORMADO/ APTO INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
18	ÁLCOOL 70% - 1000 ML: ÁLCOOL ETÍlico HIDRATADO 70%, ACONDICIONADO EM FRASCO PLÁSTICO DESCARTÁVEL, LACRADO DE 1000 ML, QUE PERMITA A VISUALIZAÇÃO INTERNA DO LÍQUIDO, QUE DEVERÁ SER INCOLOR E APRESENTAR CHEIRO CARACTERÍSTICO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE, CONFORME PORTARIA MS-SVS DE 23/10/96, APRESENTEM TESTE DE RESISTÊNCIA DE EMBALAGEM COMPROVADO PELO INMETRO/INOR E INSTRUÇÕES E RESTRIÇÕES DE USO.	OPEN FARMA CENTRALMIX SALUTARY	ITAJA VIC PHARMA VIC PHARMA	INFORMADO/ APTO INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
19	DETERGENTE ENZIMÁTICO LIQUIDO COM PH NEUTRO, PRONTO PARA USO, NÃO IRRITANTE, NÃO CORROSIVO E BIODEGRADÁVEL, COM NO MÍNIMO 04 ENZIMAS, COM A PRINCIPAL FINALIDADE DE REALIZAR A PRÉ-LIMPEZA DE MATERIAIS CIRÚRGICOS, MANTENDO UMECTAÇÃO DE TAL FORMA A PREVENIR A SECAGEM E A ADERÊNCIA DE MATERIAS ORGÂNICAS A ITENS QUE NÃO SERÃO IMEDIATAMENTE DESCONTAMINADOS. APRESENTAÇÃO EM FRASCOS TIPO SPRAY MANUAL COM FRASCO DE 700 A 800 ML. REGISTRO NA ANVISA.					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
20	FITA ADESIVA UTILIZADA COMO INDICADOR QUÍMICO DE PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR EM AUTOCLAVES, COM PINTABILIDADE SEGURA. FACE DE ADERÊNCIA COM ADESIVO À BASE DE RESINA E BORRACHA QUE FIXE PACOTES DE SMS E TECIDO, FACE EXTERNA COM LISTRAS QUE CONTENHAM UM COMPONENTE QUÍMICO TERMO REATIVO CAPAZ DE MUDAR DE UMA COLORAÇÃO QUALQUER PARA A COR NEGRA, COR ESTA QUE FACILITE A VISUALIZAÇÃO CLARA E SEM DÚVIDAS, APÓS SER UTILIZADA NAS ETAPAS DE ESTERILIZAÇÃO POR AUTOCLAVAGEM. A FITA DEVE TER FÁCIL DESPRENDIMENTO QUANDO DESENROLADA, SEM ROMPER FACILMENTE AO PUXAR. DIMENSÕES MÍNIMAS: 18MM X 30M. OU SUPERIOR, EMBALAGEM PLÁSTICA, UNITÁRIA, SEGURA, GARANTINDO A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO ATÉ O USO, TRAZENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, E RESPONSÁVEL TÉCNICO. (ISO 11140-1)	CENTRALMIX	CLEAN UP BRAZIL	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
		CENTRALMIX	CIPAMED	INFORMADO / IN APTO	EM DESACORDO COM O	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL. A proposta ofertada pela licitante em questão apresenta o descriptivo igual ao do edital, porém ofertá um produto que não atende as especificações, o produto ofertado na proposta apresenta como marca: MAXXITEST quando na verdade a Marca correta é MAXXIMED, e modelo MAXXITEST quando na verdade seria: MAXXIPACK que é uma pacote poroso de uso único, ou seja uma unidade e não kit com 400 unidades como solicita o edital. Além disso MAXXITEST é um integrador químico para uso interno (controle interno de caixa) O edital está solicitando um controle externo, denominado Liberador de Carga. Ressaltamos que marca MAXXIMED não possui teste dessafio no modelo em aspiral como solicita o descriptivo do edital. Dessa forma optamos pela desclassificação da empresa em voga.

		EVALUADO	SOLICITADO		
21	TESTE DESAFIO PARA CONTROLE E LIBERAÇÃO DE CARGA: COMPOSTO DE UM SISTEMA DE BARREIRA ASSOCIADO A INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 OU 6 AUTOADESIVOS; CAIXA COM 1 DISPOSITIVO E 400 INTEGRADORES QUÍMICOS AUTOADESIVOS; 400 ENVELOPES DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM PARA CADA CAIXA DE DISPOSITIVO; UTILIZA O MÉTODO LINE PICKERILL (ASPIRAL), ONDE UM DISPOSITIVO CONTENDO UM TUBO ESPIRAL EM TEFILON, MEDINDO 1,5 METROS DE EXTENSÃO 2,0 MM DE DIÂMETRO INTERNO TRABALHA COMO BARREIRA QUE ASSOCIADO A UM INTEGRADOR QUÍMICO ACONDICIONADO A CAPSULA DO MESMO DISPOSITIVO AVALIA OS PARÂMETROS CRÍTICOS DO PROCESSO. LEITURA DO RESULTADO POR MUDANÇA DE COR, AUTOADESIVOS PARA FACILITAR O REGISTRO EM PRONTUÁRIOS. CICLOS ENTRE 134° - 7 MINUTOS A 134° - 15 MINUTOS. EM ATENDIMENTO A RDC 15; ART. 96. OBS: A EMPRESA DEVERÁ FORNECER JUNTO COM CADA KIT 400 ENVELOPES AUTO SELANTE DE GRAU CIRÚRGICO 140 X 260 MM.	SALUTARY MAXXIPACK/ MAYCON	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL. A proposta ofertada por esta licitante, oferta o descriptivo igual ao do edital, porém oferta um produto que não atende as especificações, o produto ofertado na proposta apresenta como marca: MAXXIPACK quando na verdade a Marca correta é MAXXIMED, e modelo PC003:h quando na verdade seria: MAXXIPACK que é uma pacote poroso de uso único, ou seja uma unidade e não kit com 400 unidades como solicita o edital. O edital também solicita integrador classe 05 ou 06 que seja auto adesivo é o produto ofertado é classe 05 e não é autoadesivo. Ressaltamos que marca MAXXIMED não possui teste desafio no modelo em aspiral como solicita o descriptivo do edital. Dessa forma optamos pela desclassificação da empresa em voga.		
	MEDPLUS	BROWNE	INFORMADO / APTO DE ACORDO COM O SOLICITADO APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL.		
22	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL DO TIPO ÁCIDO PERACÉTICO, PRONTO USO (EXCLUSIVO LÍQUIDO), CONCENTRAÇÃO 0,2%, COM TEMPO DE CONTATO (AÇÃO) ENTRE 8 E 10 MINUTOS, ESTABILIDADE APÓS INÍCIO DO USO ENTRE 28 A 30 DIAS. DEVERÁ VIM ACOMPANHADO DE INIBidor DE CORROSÃO DESENVOLVIDA ESPECIALMENTE PARA COMPATIBILIZAR SEU EFEITO ÁCIDO COM OS ARTIGOS DA ÁREA ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR. ESTE PRODUTO DEVERÁ POSSUIR LAUDO PARA COMPROVAÇÃO DE INDICAÇÃO PARA A ESTERILIZAÇÃO / DESINFECÇÃO DE ARTIGOS SEMI-CRÍTICOS. A APRESENTAÇÃO INDIVIDUAL GALÃO DE 5 LITROS. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA E ESTAR EM CONFORMIDADE COM A RESOLUÇÃO-RDC Nº 35, DE 16 DE AGOSTO DE 2010.	MAXLAB CENTRALMIX SALUTARY	BELL TYPE VIC PHARMA VIC PHARMA	INFORMADO/ APTO DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
23	FITA (TESTE) PARA MONITORAÇÃO DE ÁCIDO PERACÉTICO NA CONCENTRAÇÃO 0,2%. FRASCO COM NO MÍNIMO 30 UNIDADES. (APRESENTAR LAUDO DE COMPATIBILIDADE DA FITA COM O PRODUTO OFERTADO).	MAXLAB CENTRALMIX SALUTARY	BELL TYPE VIC PHARMA VIC PHARMA	INFORMADO/ APTO DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
24	ÁGUA DEIONIZADA PARA O ENXÁGUE DE INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS COMPLEMENTAÇÃO DE AUTOCLAVES, LAVADORAS ULTRASSÔNICAS OU OUTROS EQUIPAMENTOS QUE REQUEREM USO DE ÁGUA PURIFICADA. REMOVE RESÍDUOS QUÍMICOS, DETERGENTES E ESPUMAS AINDA PRESENTES NOS INSTRUMENTAIS. GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	DISTRIBUIDORA PRÓ SAÚDE	?	NÃO INFORMADO/ INAPTO EM DESACORDO COM O SOLICITADO	NÃO APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
25	ÁGUA OXIGENADA VOLUME 10, pH 3,5 a 4,0, FRASCO COM 1000 ML. O PRODUTO DEVERÁ TRAZER NO RÓTULO PROCEDÊNCIA, N° DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	DISTRIBUIDORA PRÓ SAÚDE	?	NÃO INFORMADO/ INAPTO EM DESACORDO COM O SOLICITADO	NÃO APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
26	ÁLCOOL GEL SANITIZADOR DE MÃOS 70%, QUE DISPENSA O USO DE ÁGUA OU TOALHAS, FORMULADO COM HIDRATANTES ESPECIAIS QUE DEIXAM AS MÃOS SUAVES E REFRESCANTES. A BASE DE ÁLCOOL E EM FRASCOS DE 100 ML. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. O PRODUTO DEVE ESTAR EM CONFORMIDADE COM AS PORTARIAS Nº 269 E Nº 270 DE 05 DE AGOSTO DE 2008 INMETRO.	CENTRALMIX	CICLOFARMA	INFORMADO/ APTO DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
27	ÁLCOOL ISOPROPÍLICO - FRASCO COM 500 ML COM BICO APLICADOR. PARA LIMPEZA DE APARELHOS ELETRÔNICOS HOSPITALARES.			ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO	

28	CALSODADA - MISTURA ÍNTIMA DE HIDRÓXIDO DE SÓDIO (SODA CÁUSTICA) E HIDRÓXIDO DE CÁLCIO NA FORMA GRANULAR; FORNECIDA EM GRÂNULOS FORTES, POROSOS E EM FORMATOS IRREGULARES; NÃO HIGROSCÓPICA. EMBALAGEM COM APROXIMADAMENTE 4,5 KG.	CENTRALMIX	ATRASORB	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
29	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUIÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	CENTRALMIX	PROLINK IND. QUÍMICA	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
30	CLOREXIDINA SOLUÇÃO HIDROALCOÓLICA, DILUIÍDA A 0,5%; INDICADA PARA REDUÇÃO DA FLORA MICROBIANA DE USO EXTERNO; USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO TIPO ALMOTOLIA, VOLUME 100 ML.	CENTRALMIX	VIC PHARMA	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
31	DEINCROSTANTE EM PÓ A BASE DE FOSFATO TRISSÓDICO, HIDRÓXIDO DE SÓDIO, SURFACTANTE, SEQUESTRANTE E ÁGUA DESMINERALIZADA PARA DESINCROSTAÇÃO DE MATÉRIA ORGÂNICA EM OBJETOS, ARTIGOS, INSTRUMENTAIS DE USO CIRÚRGICO-HOSPITALAR E ODONTOLÓGICO; RECIPIENTES LABORATORIAIS. EMBALAGEM COM 1 KG. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA	CENTRALMIX	CINORD	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
32	DESINFETANTE A BASE DE QUATERNÁRIO DE AMÔNIA. CONTÉM EM SEU PRÍNCIPIO ATIVO CLORETO DE BENZALCÔNIO 1,00%, NONILFENOL 9,5 EO, EDTA TETRASSÓDICO, CI 16185, ÁGUA DEIONIZADA Q.S.Q 100%. FRASCO DE 1 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA.	CENTRALMIX	CICLOFARMA	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
33	FORMOL LÍQUIDO 10% FRASCO 1000 ML, OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA.	MAXLAB	ICARAI	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
34	FORMOL LÍQUIDO 37% A 40% FRS. C/1000 ML, OBS.: DATA VALIDADE, LOTE, REGISTRO DA ANVISA	MAXLAB	ICARAI	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
35	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 1000 ML.	CENTRALMIX	J. PROLAB	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
36	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 250 ML.	CENTRALMIX	J. PROLAB	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
37	FRASCO GRADUADO PARA DOSAGEM DE PRODUTOS (PISSETA), ESCALA EM ML, PLÁSTICO RESISTENTE E TRANSPARENTE, COM BICO CURVO, CAPACIDADE 500 ML	CENTRALMIX	J. PROLAB	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
38	GEL PARA ELETROCARDIOGRAMA FRASCO COM 1 KG.	CENTRALMIX	RMC	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
39	GEL PARA ELETROCARDIÓGRAFO FRASCO COM BICO APLICADOR COM 250 MG.	MAXLAB CENTRALMIX	CARBOGEL RMC	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
40	GEL PARA ULTRASSONOGRAFIA FRASCO COM 1 KG.	CENTRALMIX	RMC	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
41	HIPOCLORITO DE SÓDIO A 10% FRASCO COM 5.000 ML.					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO

42	HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS. POSSUI AÇÃO BACTERICIDA. RECOMENDADO PARA MÁSCARAS DE INALAÇÃO, NEBULIZADORES E OUTROS. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA. FRASCO COM 5.000 ML.	CENTRALMIX	PROLINK IND. QUÍMICA	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
43	INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 6 DO TIPO EMULADOR, PARA MONITORIZAÇÃO DO CICLO E ESTERILIZAÇÃO A VAPOR, EFETIVO ENTRE 115° a 140° C, COM LEITURA PROGRESSIVA POR MÉTODO DE MUDANÇA DE COR (CONFORME GUIA DE REFERÊNCIA DE CADA FABRICANTE). ASSEGURANDO QUE CONDIÇÕES NECESSÁRIAS PARA ESTERILIZAÇÃO (TEMPO, TEMPERATURA E VAPOR) FORAM ATINGIDOS DURANTE O CICLO. COM INFORMAÇÕES EXTERNAS DE: DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE MÍNIMO DEVE SER DE 12 MESES A PARTIR DA DATA DE ENTREGA. APRESENTAÇÃO EM CAIXAS E OU PACOTES DE 250 OU 200 UNIDADES.					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
44	EMULSAO LUBRIFICANTE PARA INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS, PROTEGENDO CONTRA FERRUGEM E OXIDAÇÃO. APLICAR EM TODAS AS SUPERFÍCIES EXTERNAS, INCLUINDO TODAS AS PARTES MÓVEIS COMO ANÉIS E AROS DE METAL, TRAVAS DE SEGURANÇA E BOTÕES DE AÇÃO(NAMENTO (GATILHOS). APRESENTAÇÃO: FRASCO COM 1000 ML.					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
45	REMOVEDOR DECAPANTE ÁCIDO, PARA REMOVER OXIDAÇÃO E MANCHAS DE AUTO-CLAVES E INSTRUMENTOS EM GERAL. TIRA AS CROSTAS DE OXIDAÇÃO E MANCHAS, DE AÇO INOX, MANTENDO OS INSTRUMENTOS FUNCIONANDO POR MAIS TEMPO COMO MANUTENÇÃO CORRETIVA DOS INSTRUMENTOS. FRASCO COM 1 LITRO. EMBALAGEM QUE CONTENHA DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, LOTE E VALIDADE. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
46	SABONETE LIQUIDO COM TRICLOSAN 0,3% ANTI - SÉPTICO FRASCO COM 1.000 ML					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
47	SABONETE LIQUIDO COM TRICLOSAN 0,5% ANTI - SÉPTICO FRASCO COM 1.000 ML					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
48	SILICATO DE MAGNÉSIO 100% EM PÓ (TALCO NEUTRO), PACOTE DE 1 KG, UTILIZADO COMO SECATIVO.					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
49	VASELINA LÍQUIDA FARMACÉUTICA 100%. FRASCO COM 1000 ML					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
50	VASELINA SOLIDA FARMACÉUTICA 100% . POTE COM 1000 ML					ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO
51	TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNA PARA INSTRUMENTAIS. COM INTERPRETAÇÃO DE RESULTADO POR MUDANÇA DE COR RÁPIDOS, PERMITEM VERIFICAR RESÍDUOS DE PROTEÍNAS EM INSTRUMENTAIS, INCLUINDO ENDOSCÓPIOS FLEXÍVEIS. UTILIZANDO COMO PARTE DE SEU PROCESSO DE VERIFICAÇÃO DE LIMPEZA AJUDARÁ A IDENTIFICAR ÁREAS ONDE A LIMPEZA PRECISA MELHORAR, PROTEGENDO OS PACIENTES DE INFECÇÕES. O TESTE DE DETECÇÃO DE PROTEÍNAS UTILIZA UM MÉTODO DE LIGAÇÃO DE CORANTE SIMPLES PARA A DETECÇÃO DE PROTEÍNAS QUE RESULTA EM UMA MUDANÇA DE COR CLARA E FÁCIL DE VISUALIZAR, QUANDO A PROTEÍNA É DETECTADA A SOLUÇÃO MUDA DE COR. SE A SOLUÇÃO PERMANECE DA MESMA COR, O PROCESSO DE LIMPEZA FOI EFICIENTE NA ÁREA VERIFICADA/TESTADA. ALÉM DA SIMPLES DETECÇÃO DE PROTEÍNAS, O TESTE PRODUZ RESULTADOS SEMI- QUANTITATIVOS: QUANTO MAIOR A CONCENTRAÇÃO DE PROTEÍNA PRESENTE NA SOLUÇÃO, MAIOR É A INTENSIDADE DA MODIFICAÇÃO DA COLORAÇÃO QUE APARECE NOS FRASCOS DE TESTE. O TESTE É SENSÍVEL A 1 µG DE PROTEÍNA E NÃO É NECESSÁRIA INCUBAÇÃO.	CENTRALMIX	CLEAN UP BRAZIL	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
52	CLOREXIDINA SOLUÇÃO AQUOSA, DILUÍDA A 0,2% (digliconato), USO ANTISÉPTICO; ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE COM O NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, O LOTE E PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO ESTAMPADOS NA PARTE EXTERNA DA EMBALAGEM. APRESENTAÇÃO: FRASCO, VOLUME 1.000 ML.	CENTRALMIX	VIC PHARMA	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
53	ÁLCOOL ABSOLUTO ETÍlico ANIDRO 99,3º INP. FRASCO COM 1000 ML.	MAXLAB	PROLINK	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
54	ÁCIDO CLORÍDRICO 37% PA ACS, REAGENTE PARA ANÁLISE, REGULAMENTAÇÃO (EC) N° 1272/2008. CATEGORIA 1B, H314, CATEGORIA 3, H335 E CORROSIVO A METAIS, H290. FRASCO COM 1000 ML.	MAXLAB	NEON	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
55	DETERGENTE NEUTRO. FRASCO COM 1000 ML.	ECOLIM EIRELLI	UZZO	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
56	INTEGRADOR QUÍMICO CLASSE 5 PARA USO EM AUTOCLAVES COM BOMBA DE VÁCUO, O MESMO DEVE SER EFICAZ EM EQUIPAMENTOS QUE REALIZAM PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO COM NO MÍNIMO TEMPERATURAS QUE VARIAM DE 121 °C A 134 °, COM TEMPO DE EXPOSIÇÃO ENTRE 7 E 21MIN, LEITURA COM RESULTADO POR INTERPRETAÇÃO DE CORES COMPARATIVA COM PADRÃO APRESENTADO, LIVRE DE METAIS PESADOS, O PRODUTO DEVE TRAZER NO ROTULO: PROCEDÊNCIA, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E DE VALIDADE. O TESTE DEVE CONTER DISPOSITIVO AUTOCOLANTE PARA FACILITAR O ARQUIVAMENTO E EVITAR PERDAS DO TESTE.	MAXLAB	MAXXIMED	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
		CENTRALMIX	MAXXITEST			

57	FIO POLIGLACTINA 910 REVESTIDO DE POLIGLACTINA 370, DIÂMETRO "5-0", COMPRIMENTO DE NO MÍNIMO 45 CM (VARIAÇÃO +/- 5 CM), COM COBERTURA ANTI-SÉPTICA COM EFICIÊNCIA COMPROVADA NO COMBATE AOS PATÓGENOS RELACIONADOS AO SÍTIO CIRÚRGICO ATRAVÉS DE ESTUDO CIENTÍFICO EM HUMANOS, AGULHA TRIANGULAR CORTE REVERSO ESTRIADA COM CORPO QUADRADO, COMPRIMENTO DE 11 MM (VARIAÇÃO +/- 1 MM) E CURVATURA DE 3/8. EM CONFORMIDADE COM A NBR 13.904 DE 30 DE JUNHO DE 2003.	ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO				
58	FIO POLIGLACTINA 910 REVESTIDO DE POLIGLACTINA 370, DIÂMETRO "5-0", COMPRIMENTO DE NO MÍNIMO 45 CM (VARIAÇÃO +/- 5 CM), COM COBERTURA ANTI-SÉPTICA COM EFICIÊNCIA COMPROVADA NO COMBATE AOS PATÓGENOS RELACIONADOS AO SÍTIO CIRÚRGICO ATRAVÉS DE ESTUDO CIENTÍFICO EM HUMANOS, AGULHA TRIANGULAR CORTE REVERSO ESTRIADA COM CORPO QUADRADO, COMPRIMENTO DE 13 MM (VARIAÇÃO +/- 1 MM) E CURVATURA DE 3/8. EM CONFORMIDADE COM A NBR 13.904 DE 30 DE JUNHO DE 2003.	ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO				
59	FIO POLIGLACTINA 910 REVESTIDO DE POLIGLACTINA 370, DIÂMETRO "6-0", COMPRIMENTO DE NO MÍNIMO 45 CM (VARIAÇÃO +/- 5 CM), COM COBERTURA ANTI-SÉPTICA COM EFICIÊNCIA COMPROVADA NO COMBATE AOS PATÓGENOS RELACIONADOS AO SÍTIO CIRÚRGICO ATRAVÉS DE ESTUDO CIENTÍFICO EM HUMANOS, AGULHA TRIANGULAR CORTE REVERSO ESTRIADA COM CORPO QUADRADO, COMPRIMENTO DE 11 MM (VARIAÇÃO +/- 1 MM) E CURVATURA DE 3/8. EM CONFORMIDADE COM A NBR 13.904 DE 30 DE JUNHO DE 2003.	ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO				
60	TINTURA DE BENJOIN 20% 1 LITRO	DISTRIBUIDORA PRÓ SAÚDE	?	NÃO INFORMADO/ INAPTO	EM DESACORDO COM O SOLICITADO	NÃO APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
61	MALHA TUBULAR, CONFECIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTE DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 10 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESSO NO RÓTULO AS SEGUINTEIS INFORMAÇÕES: PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	CENTRALMIX	MSÓ	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
62	MALHA TUBULAR, CONFECIONADA EM FIOS 100% ALGODÃO, COM ELASTICIDADE, ISENTE DE DEFEITOS, EM FORMA DE ROLO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 25 M DE COMPRIMENTO E 20 CM DE LARGURA. O PRODUTO DEVE TRAZER IMPRESSO NO RÓTULO AS SEGUINTEIS INFORMAÇÕES: PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA.	CENTRALMIX	MSÓ	INFORMADO/ APTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO	APRESENTOU PROSPECTO/FOLDER DO PRODUTO EM ANEXO À PROPOSTA COMERCIAL
63	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL DO TIPO GLUTARALDEIDO PRONTO USO (EXCLUSIVO LÍQUIDO), CONCENTRAÇÃO 2%, COM TEMPO DE CONTATO (AÇÃO) ENTRE 8 E 10 MINUTOS, ESTABILIDADE APÓS INÍCIO DO USO ENTRE 28 A 45 DIAS. ESTE PRODUTO DEVERÁ POSSUIR LAUDO PARA COMPROVAÇÃO DE INDICAÇÃO PARA A ESTERILIZAÇÃO / DESINFECÇÃO DE ARTIGOS SEMI-CRÍTICOS. A APRESENTAÇÃO INDIVIDUAL GALÃO DE 5 LITROS. O PRODUTO DEVE TER REGISTRO NA ANVISA E ESTAR EM CONFORMIDADE COM A RESOLUÇÃO-RDC Nº 35, DE 16 DE AGOSTO DE 2010.	ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO				
64	FITA TESTE PARA MONITORAÇÃO DE ESTABILIDADE DA CONCENTRAÇÃO MÍNIMA EFICAZ (MEC) DE GLUTARALDEIDO NA CONCENTRAÇÃO 2%. FRASCO COM NO MÍNIMO 30 UNIDADES. (APRESENTAR LAUDO DE COMPATIBILIDADE DA FITA COM O PRODUTO OFERTADO).	ITEM DESERTO - NÃO HOUVE PROPOSTA DE PREÇO				