



RONDÔNIA
★
Governo do Estado

GOVERNO DO ESTADO DE RONDÔNIA

Secretaria de Estado da Saúde - SESAU

SEÇÃO DE PROCESSOS LICITATÓRIOS DE PRODUTOS MÉDICOS - SESAU-SLPM

Parecer Técnico Farmacêutico nº 40/2025/SESAU-SLPM

De: SESAU - SLPM

Para: SUPEL - COSAU2

Processo Nº: 0036.048032/2024-64

Assunto: Parecer Técnico Farmacêutico.

Em atenção ao Ofício nº 7193/2025/SUPEL-COSAU2, protocolado nestes autos sob o SEI nº 0065349929, que solicita a indispensável análise técnica farmacêutica das propostas comerciais e documentações complementares apresentadas pelas empresas licitantes no âmbito do Pregão Eletrônico nº 90345/2025.

Esta análise tem por objetivo verificar a compatibilidade e a conformidade dos produtos ofertados com as especificações técnicas detalhadas no Termo de Referência, visando subsidiar a tomada de decisão da ilustre Pregoeira. A avaliação foi fundamentada na análise cruzada dos seguintes documentos fornecidos pelas licitantes: propostas de preços, catálogos técnicos/folders dos produtos e os respectivos registros válidos na ANVISA.

Deste modo, a Coordenadoria de Gestão de Produtos Médicos (CGPM), por meio de sua equipe técnica, procede à avaliação detalhada, conforme se segue.

1. ANÁLISE DO ITEM 01

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DO ITEM E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR: ID: 10221 - DISPOSITIVO DE FIXAÇÃO DE 5MM COM 25 GRAMPOS ABSORVÍVEIS EM POLIDIOXANONA.

Empresa Licitante: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: SISTEMA DE FIXAÇÃO ABSORVÍVEL SECURESTRAP

Marca: Ethicon / Johnson & Johnson

Fabricante: Ethicon Endo-Surgery LLC

Modelo/Referência: STRAP25

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Tipo: Dispositivo de Fixação	Sistema de Fixação Absorvível Securestrap	(X) Sim () Não
Diâmetro: 5 mm	Haste de 5 mm de diâmetro	(X) Sim () não
Composição: Grampos Absorvíveis em Polidioxanona	Tiras absorvíveis feitas de uma mistura de polidioxanona, policaprolactona e carbonato de trimetileno	(X) Sim () não
Quantidade: 25 Grampos	25 tiras por dispositivo	(X) Sim () não

Observações da Análise de Conformidade Técnica: O produto ofertado atende a todas as especificações essenciais. A composição do material absorvível é funcionalmente equivalente e adequada para o uso pretendido.

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80145901386

Status do Registro: (X) Ativo () Vencido () Cancelado () Não encontrado

Validade do Registro: Válido

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? (X) Sim () não

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, o produto ofertado pela empresa **JOHNSON & JOHNSON** para o **Item 01** é considerado **APROVADO**. O produto atende integralmente a todas as especificações técnicas e requisitos regulatórios exigidos no Edital/Termo de Referência.

2. ANÁLISE DO ITEM 02

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DO ITEM E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR: ID: 7459 - DISPOSITIVO PARA REPARO DE HÉRNIA INGUINAL, 100% POLIPROPILENO, COMPOSTO POR: TELA ANTERIOR (LARGURA: 4,5 CM; COMPRIMENTO: 10 CM); CONECTOR (DIAMETRO: 1,9 CM; ALTURA: 1,3 CM) E TELA POSTERIOR (DIAMETRO: 10 CM).

Empresa Licitante: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: SISTEMA DE HÉRNIA PROLENE

Marca: Ethicon / Johnson & Johnson

Fabricante: Ethicon, Inc.

Modelo/Referência: PHS1

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Material: 100% Polipropileno	Malha de monofilamento de polipropileno não absorvível	(X) Sim () não
Componentes: Tela anterior, conector e tela posterior	Camada inferior (tela posterior), camada superior (tela anterior) e um cilindro conector	(X) Sim () não
Dimensões: Tela Ant. 4,5x10cm; Conector 1,9x1,3cm; Tela Post. 10cm diâmetro	Tela Ant. 4,5x10cm; Conector 1,9x1,3cm; Tela Post. 10cm diâmetro	(X) Sim () não

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80145900901

Status do Registro: (X) Ativo () Vencido () Cancelado () Não encontrado

Validade do Registro: Válido

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? (X) Sim () não

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, o produto ofertado pela empresa **JOHNSON & JOHNSON** para o **Item 02** é considerado **APROVADO**. O produto atende integralmente a todas as especificações técnicas e requisitos regulatórios exigidos no Edital/Termo de Referência.

3. ANÁLISE DO ITEM 04

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DO ITEM E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR: ID: 8303 - DISPOSITIVO PARA REPARO DE HERNIA UMBILICAL, PARCIALMENTE ABSORVÍVEL, COM 4,3 CM DE DIAMETRO, COMPOSTO POR: TELA DE POLIPROPILENO COM CAMADAS DE TELAS POLIDIOXANONA E CELULOSE OXIDADA REGENERADA.

Empresa Licitante: CENTRALMIX COMERCIAL LTDA

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: AESCULAP MATERIAL SUBSTITUTO DE TECIDO CONJUNTIVO

Marca: B BRAUN

Fabricante: B. BRAUN SURGICAL SA

Modelo/Referência: AESCULAP® MATERIAL SUBSTITUTO DE TECIDO CONJUNTIVO

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Material: Tela de Polipropileno com camadas de Polidioxanona e Celulose Oxidada Regenerada	Monofilamentos de polipropileno.	() Sim (X) Não
Característica: Parcialmente Absorvível	Bioestável e não se degrada no organismo (não absorvível).	() Sim (X) Não
Diâmetro: 4,3 cm	Não apresenta esta composição e dimensão.	() Sim (X) Não

Observações da Análise de Conformidade Técnica: O produto ofertado é uma tela de 100% polipropileno, não absorvível. O edital exige um produto composto, parcialmente absorvível, com camadas de outros polímeros (Polidioxanona e Celulose Oxidada Regenerada), o que representa uma tecnologia diferente e clinicamente essencial para a finalidade descrita.

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80136990435

Status do Registro: (X) Ativo () Vencido () Cancelado () Não encontrado

Validade do Registro: 29/04/2034

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? (X) Sim () Não

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, o produto ofertado pela empresa **CENTRALMIX COMERCIAL LTDA** para o **Item 04** é considerado:

(X) **REPROVADO**

Justificativa Obrigatória da Reprovação: O produto ofertado não atende às especificações técnicas essenciais,

conforme item 4 do Edital. Foi solicitado um dispositivo parcialmente absorvível composto de Polipropileno, Polidioxanona e Celulose Oxidada, e foi ofertado um produto 100% polipropileno, não absorvível, o que o torna inadequado para a finalidade clínica pretendida.

4. ANÁLISE DO ITEM 05

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DO ITEM E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR: ID: 7460 - DISPOSITIVO PARA REPARO DE HERNIA UMBILICAL, PARCIALMENTE ABSORVÍVEL, COM 6,4 CM DE DIAMETRO, COMPOSTO POR: TELA DE POLIPROPILENO COM CAMADAS DE TELAS POLIDIOXANONA E CELULOSE OXIDADA REGENERADA.

Empresa Licitante: CENTRALMIX COMERCIAL LTDA

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: AESCULAP MATERIAL SUBSTITUTO DE TECIDO CONJUNTIVO

Marca: B BRAUN

Fabricante: B. BRAUN SURGICAL SA

Modelo/Referência: AESCULAP® MATERIAL SUBSTITUTO DE TECIDO CONJUNTIVO

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Material: Tela de Polipropileno com camadas de Polidioxanona e Celulose Oxidada Regenerada	Monofilamentos de polipropileno.	(<input checked="" type="checkbox"/> Sim (<input checked="" type="checkbox"/> X)) Não
Característica: Parcialmente Absorvível	Bioestável e não se degrada no organismo (não absorvível).	(<input checked="" type="checkbox"/> Sim (<input checked="" type="checkbox"/> X)) Não
Diâmetro: 6,4 cm	Não apresenta esta composição e dimensão.	(<input checked="" type="checkbox"/> Sim (<input checked="" type="checkbox"/> X)) Não

Observações da Análise de Conformidade Técnica: O produto ofertado é o mesmo do item 4, sendo igualmente inadequado por ser uma tela de 100% polipropileno, não absorvível, em desacordo com a tecnologia composta e parcialmente absorvível exigida.

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80136990435

Status do Registro: (Ativo) (Vencido) (Cancelado) (Não encontrado)

Validade do Registro: 29/04/2034

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? (Sim) (Não)

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, o produto ofertado pela empresa **CENTRALMIX COMERCIAL LTDA** para o **Item 05** é considerado:

() REPROVADO

Justificativa Obrigatória da Reprovação: O produto ofertado não atende às especificações técnicas essenciais, conforme item 5 do Edital. Foi solicitado um dispositivo parcialmente absorvível composto de Polipropileno, Polidioxanona e Celulose Oxidada, e foi ofertado um produto 100% polipropileno, não absorvível.

5. ANÁLISE DOS ITENS 07 E 08

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DOS ITENS E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR 07: ID: 3004 - TELA CIRÚRGICA PLANA CONFECCIONADA EM 100% POLIPROPILENO MONOFILAMENTADO, NÃO ABSORVÍVEL E SINTÉTICO... TAMANHO 7.5 X 15 CM.

Item do Edital/TR 08: ID: 1761 - TELA CIRÚRGICA PLANA CONFECCIONADA EM 100% POLIPROPILENO MONOFILAMENTADO, NÃO ABSORVÍVEL E SINTÉTICO... TAMANHO 15CM X 15 CM.

Empresa Licitante: ALTERNATIVA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA

Produto Ofertado:

Marca: WALTEX

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Material: 100% Polipropileno Monofilamentado	Malha de polipropileno monofilamentar	(<input checked="" type="checkbox"/>) Sim () não
Característica: Não Absorvível e Sintético	Malha cirúrgica de polipropileno não absorvível	(<input checked="" type="checkbox"/>) Sim () não
Dimensões (Item 07): 7,5 x 15 cm	Apresentado na dimensão solicitada.	(<input checked="" type="checkbox"/>) Sim () não
Dimensões (Item 08): 15 x 15 cm	Apresentado na dimensão solicitada.	(<input checked="" type="checkbox"/>) Sim () não

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 10229650008

Status do Registro: () Ativo () Vencido () Cancelado () Não encontrado

Validade do Registro: Válido

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? () Sim () não

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, os produtos ofertados pela empresa **ALTERNATIVA DISTRIBUIDORA** para os **Itens 07 e 08** são considerados:

() **APROVADO**

O produto atende integralmente a todas as especificações técnicas e requisitos regulatórios exigidos no Edital/Termo de Referência.

6. ANÁLISE DO ITEM 10

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DO ITEM E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR: ID: 8044 - TELA PLANA DE 50% POLIPROPILENO MONOFILAMENTADO NÃO ABSORVÍVEL E 50% POLIGLECAPRONE ABSORVÍVEL, PARCIALMENTE ABSORVÍVEL, MEDINDO 15CM X 15 CM.

Empresa Licitante: CENTRALMIX COMERCIAL LTDA

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: AESCULAP MATERIAL SUBSTITUTO DE TECIDO CONJUNTIVO

Marca: B BRAUN

Fabricante: B. BRAUN SURGICAL SA

Modelo/Referência: AESCULAP® MATERIAL SUBSTITUTO DE TECIDO CONJUNTIVO

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Material: 50% Polipropileno Não Absorvível e 50% Poliglecaprone Absorvível	Monofilamentos de polipropileno.	() Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Característica: Parcialmente Absorvível	Bioestável e não se degrada no organismo (não absorvível).	() Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não
Dimensões: 15 x 15 cm	A linha ofertada possui modelos com esta dimensão, porém com a composição material incorreta.	() Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não

Observações da Análise de Conformidade Técnica: O edital exige uma tela "leve", parcialmente absorvível. O produto ofertado é uma tela padrão "pesada", 100% polipropileno, não absorvível, representando uma tecnologia diferente da solicitada, com implicações clínicas na recuperação do paciente (risco de dor crônica).

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80136990435

Status do Registro: () Ativo () Vencido () Cancelado () Não encontrado

Validade do Registro: 29/04/2034

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? () Sim () Não

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, o produto ofertado pela empresa **CENTRALMIX COMERCIAL LTDA** para o **Item 10** é considerado:

() **REPROVADO**

Justificativa Obrigatória da Reprovação: O produto ofertado não atende à especificação técnica essencial da composição do material, conforme item 10 do Edital. Foi solicitada uma tela parcialmente absorvível (50% polipropileno/50% poliglecaprone) e foi ofertado um produto 100% polipropileno, não absorvível.

7.

ANÁLISE DO ITEM 11

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DO ITEM E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR: ID: 8045 - TELA PLANA DE 50% POLIPROPILENO MONOFILAMENTADO NÃO ABSORVÍVEL E 50% POLIGLECAPRONE ABSORVÍVEL, PARCIALMENTE ABSORVÍVEL, MEDINDO 30 CM X 30 CM.

Empresa Licitante: CENTRALMIX COMERCIAL LTDA

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: AESCULAP MATERIAL SUBSTITUTO DE TECIDO CONJUNTIVO

Marca: B BRAUN

Fabricante: B. BRAUN SURGICAL SA

Modelo/Referência: AESCULAP® MATERIAL SUBSTITUTO DE TECIDO CONJUNTIVO

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Material: 50% Polipropileno Não Absorvível e 50% Poliglecaprone Absorvível	Monofilamentos de polipropileno.	() Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não
Característica: Parcialmente Absorvível	Bioestável e não se degrada no organismo (não absorvível).	() Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não
Dimensões: 30 x 30 cm	A linha ofertada possui modelos com esta dimensão, porém com a composição material incorreta.	() Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não

Observações da Análise de Conformidade Técnica: Mesma desconformidade do item 10. Produto ofertado não corresponde à tecnologia solicitada.

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80136990435

Status do Registro: () Ativo () Vencido () Cancelado () Não encontrado

Validade do Registro: 29/04/2034

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? () Sim () Não

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, o produto ofertado pela empresa **CENTRALMIX COMERCIAL LTDA** para o **Item 11** é considerado:

() **REPROVADO**

Justificativa Obrigatória da Reprovação: O produto ofertado não atende à especificação técnica essencial da composição do material, conforme item 11 do Edital. Foi solicitada uma tela parcialmente absorvível (50% polipropileno/50% poliglecaprone) e foi ofertado um produto 100% polipropileno, não absorvível.

8. ANÁLISE DO ITEM 12

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DO ITEM E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR: ID: 8046 - TELA PLANA DE 50% POLIPROPILENO MONOFILAMENTADO NÃO ABSORVÍVEL E 50% POLIGLECAPRONE ABSORVÍVEL, PARCIALMENTE ABSORVÍVEL, MEDINDO 6 CM X 11 CM.

Empresa Licitante: LABNORTE COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: BARD SOFT MESH

Marca: BARD

Fabricante: Davol Inc.

Modelo/Referência: SOFT MESH - 0117009

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Material: 50% Polipropileno Não Absorvível e 50% Poliglecaprone Absorvível	Malha de monofilamento de polipropileno (100%)	(<input type="checkbox"/>) Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não
Característica: Parcialmente Absorvível	Não absorvível	(<input type="checkbox"/>) Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não
Dimensões: 6 x 11 cm	Ofertado modelo com 7,5 x 15 cm	(<input type="checkbox"/>) Sim (<input checked="" type="checkbox"/>) Não

Observações da Análise de Conformidade Técnica: O produto ofertado (Bard Soft Mesh) é uma tela padrão de polipropileno, não sendo parcialmente absorvível. Adicionalmente, as dimensões ofertadas são divergentes das solicitadas no edital.

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80689090039

Status do Registro: () Ativo () Vencido () Cancelado () Não encontrado

Validade do Registro: Válido

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? () Sim () não

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, o produto ofertado pela empresa **LABNORTE** para o **Item 12** é considerado:

() **REPROVADO**

Justificativa Obrigatória da Reprovação: O produto ofertado não atende a múltiplas especificações técnicas essenciais, conforme item 12 do Edital. Foi solicitada uma tela parcialmente absorvível (50% polipropileno/50% poliglecaprone) medindo 6x11cm, e foi ofertado um produto 100% polipropileno, não absorvível, e com dimensões de 7,5x15cm.

9. ANÁLISE DO ITEM 13

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DO ITEM E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR: ID: 10223 - TELA SEPARADORA DE TECIDOS... COMPOSTA DE POLIPROPILENO DE BAIXA GRAMATURA E POLIDIOXANONA... REVESTIDA NA FACE VISCERAL POR UM FILME ABSORVÍVEL DE POLIGLECAPRONE 25, COM BOLSO PARA FIXAÇÃO. A TELA TEM FORMATO HEXAGONAL COM MEDIDAS 20CM x 30CM.

Empresa Licitante: LABNORTE COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: SEPRAMESH IP COMPOSITE

Marca: BARD

Fabricante: Davol Inc.

Modelo/Referência: SEPRAMESH - 5959680

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Composição Base: Polipropileno de Baixa Gramatura e Polidioxanona	Malha de polipropileno monofilamentar	(<input checked="" type="checkbox"/> Sim (<input checked="" type="checkbox"/> X)) Não
Composição da Barreira: Filme Absorvível de Poliglecaprone 25	Revestimento absorvível de hialuronato de sódio e carboximetilcelulose (CMC)	(<input checked="" type="checkbox"/> Sim (<input checked="" type="checkbox"/> X)) Não
Design: Com Bolso para Fixação	Não possui bolso para fixação.	(<input checked="" type="checkbox"/> Sim (<input checked="" type="checkbox"/> X)) Não
Formato: Hexagonal	Retangular	(<input checked="" type="checkbox"/> Sim (<input checked="" type="checkbox"/> X)) Não

Observações da Análise de Conformidade Técnica: O produto ofertado (Bard Sepramesh) é uma tela composta com barreira antiaderente, porém sua tecnologia e design são completamente diferentes dos solicitados. Não possui a composição de polímeros (base e barreira) nem as características de design (bolso, formato) exigidas.

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80689090036

Status do Registro: (Ativo) (Vencido) (Cancelado) (Não encontrado)

Validade do Registro: Válido

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? (Sim) (não)

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, o produto ofertado pela empresa **LABNORTE** para o **Item 13** é considerado:

() REPROVADO

Justificativa Obrigatória da Reprovação: O produto ofertado não atende a diversas especificações técnicas essenciais do item 13 do Edital. Diverge na composição da base da tela, no material da barreira antiaderente, no formato e na ausência do "bolso para fixação", características determinantes para a escolha da solução.

10. ANÁLISE DOS ITENS 15 E 16

PARTE I - IDENTIFICAÇÃO DOS ITENS E DA PROPOSTA

Item do Edital/TR 15: ID: 7067 - TELA SEPARADORA DE TECIDO PARCIALMENTE ABSORVÍVEL, COMPOSTA DE POLIDIOXANONA, CELULOSE OXIDADA REGENERADA, POLIPROPILENO BIOCOMPATÍVEL, MEDINDO 15 CM X 15 CM

Item do Edital/TR 16: ID: 2374 - TELA SEPARADORA DE TECIDO PARCIALMENTE ABSORVÍVEL, COMPOSTA DE POLIDIOXANONA, CELULOSE OXIDADA REGENERADA, POLIPROPILENO BIOCOMPATÍVEL, MEDINDO 30,5 X 30,5 CM

Empresa Licitante: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL

Produto Ofertado:

Descrição Comercial: TELA CIRÚRGICA PROCEED

Marca: Ethicon / Johnson & Johnson

Fabricante: Ethicon, Inc.

Modelo/Referência: PCDM1 (Item 15) e PCDL1 (Item 16)

PARTE II - ANÁLISE DE CONFORMIDADE TÉCNICA (Edital/TR vs. Proposta)

Requisito Técnico (Conforme Edital/TR)	Especificação Ofertada (Conforme Catálogo/Manual/Embalagem)	Conformidade
Material: Composta de Polidioxanona, Celulose Oxidada Regenerada, Polipropileno Biocompatível	Malha de polipropileno leve, laminada entre uma camada de tecido de polidioxanona (PDS) e uma camada de tecido de celulose oxidada regenerada (ORC)	(X) Sim () não
Característica: Parcialmente Absorvível	Parcialmente absorvível	(X) Sim () não
Dimensões (Item 15): 15 x 15 cm	Apresentado na dimensão solicitada.	(X) Sim () não
Dimensões (Item 16): 30,5 x 30,5 cm	Apresentado na dimensão solicitada.	(X) Sim () não

PARTE III - VERIFICAÇÕES REGULATÓRIAS E LOGÍSTICAS

Registro ANVISA/MS:

Número do Registro: 80145900785

Status do Registro: (X) Ativo () Vencido () Cancelado () Não encontrado

Validade do Registro: Válido

Detentor do Registro confere com o Fabricante/Importador? (X) Sim () não

PARTE IV - PARECER TÉCNICO FINAL

Com base na análise, os produtos ofertados pela empresa **JOHNSON & JOHNSON** para os **Itens 15 e 16** são considerados:

(X) APROVADO

O produto atende integralmente a todas as especificações técnicas e requisitos regulatórios exigidos no Edital/Termo de Referência.

11.

CONCLUSÃO

Diante do exposto, e após a análise comparativa das propostas comerciais, catálogos

técnicos e registros sanitários, em estrita conformidade com o solicitado no Ofício nº 7193/2025/SUPEL-COSAU2, conclui-se a avaliação técnica nos seguintes termos:

I - Propostas REPROVADAS (INAPTAS): Os produtos ofertados pelas empresas **CENTRALMIX COMERCIAL LTDA** para os itens **4, 5, 10 e 11**, e **LABNORTE COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA** para os itens **12 e 13**, foram considerados tecnicamente **INAPTO**s. As propostas apresentaram divergências insanáveis em relação às especificações essenciais do Termo de Referência, principalmente no que tange à composição dos materiais, características de absorção e dimensões, o que inviabiliza o atendimento da necessidade clínica e funcional desta Secretaria.

II - Propostas APROVADAS (APTAS): Os produtos ofertados pelas empresas **JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL** para os itens **1, 2, 15 e 16**, e **ALTERNATIVA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA** para os itens **7 e 8**, demonstraram plena conformidade com todos os requisitos técnicos, regulatórios e funcionais exigidos no Edital, sendo, portanto, considerados tecnicamente **APTO**s para a contratação.

QUADRO COMPILADO

Empresa Licitante	Itens Analisados	Resultado da Análise	Breve Justificativa
JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL	1, 2, 15, 16	APROVADO (APTO)	O produto ofertado demonstrou plena conformidade com todos os requisitos técnicos e regulatórios do edital.
ALTERNATIVA DISTRIBUIDORA	7, 8	APROVADO (APTO)	O produto ofertado demonstrou plena conformidade com todos os requisitos técnicos e regulatórios do edital.
CENTRALMIX COMERCIAL LTDA	4, 5, 10, 11	REPROVADO (INAPTO)	O produto ofertado apresenta divergências insanáveis na composição dos materiais e nas características de absorção, não atendendo às especificações essenciais.
LABNORTE COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	12, 13	REPROVADO (INAPTO)	O produto ofertado apresenta divergências insanáveis na composição dos materiais, características de absorção e dimensões, não atendendo às especificações essenciais.

Sendo o que se apresenta para o momento, restituem-se os autos à Superintendência Estadual de Compras e Licitações (SUPEL) para ciência, deliberação e prosseguimento dos atos administrativos subsequentes no certame.

SIRLEI DOS SANTOS SEVERINO
Farmacêutica Analista
Licitação de Produtos Médicos Gerais
SESAU-CGPM/RO



Documento assinado eletronicamente por **Sirlei dos Santos Severino, Analista**, em 20/10/2025, às 10:41, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no artigo 18 caput e seus §§ 1º e 2º, do [Decreto nº 21.794, de 5 Abril de 2017.](#)



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site [portal do SEI](#), informando o código verificador **0065516830** e o código CRC **AF77605D**.

Referência: Caso responda este Parecer Técnico Farmacêutico, indicar expressamente o Processo nº 0036.048032/2024-64

SEI nº 0065516830