

EDITAL DE LICITAÇÃO

PARTE A – PREÂMBULO		
I. Regência legal:		
Lei Federal nº 10.520 de julho de 2002, Lei Municipal nº 2.593/05, Lei Complementar nº123/06, Lei Complementar 147 de 07 de agosto de 2014 e suas alterações, Lei Estadual nº 9.433/05, Lei Federal nº 8.666/93 com alterações posteriores e demais normas regulamentares aplicáveis à espécie.		
II. Repartição interessada:		
Fundação Hospitalar de Feira de Santana – (Complexo Materno Infantil da Fundação Hospitalar de Feira de Santana, Centro Municipal de Diagnostico por Imagem e Centro Municipal de Prevenção do Câncer).		
III. Número de ordem:		IV. Licitação:
Pregão Presencial nº035-019		nº0 41-2019
V. Finalidade da licitação/objeto: Aquisição de Material de Uso Hospital para suprir a demanda do Hospital Inácia Pinto dos Santos e unidades pertencentes à Fundação Hospitalar de Feira de Santana, conforme especificações do termo de referência anexo I, em consonância com o anexo II do Edital.		
VI. Tipo de licitação:		
<input type="checkbox"/> Por item Menor Preço <input checked="" type="checkbox"/> Por lote <input type="checkbox"/> Global		
VII. Forma de fornecimento:		VIII. Prazo de entrega do objeto
Aquisição <input type="checkbox"/> Única		<input checked="" type="checkbox"/> 12 (doze) meses admitindo-se prorrogação nos termos do Art. 141 e 142 da Lei Estadual 9.433/05.
<input checked="" type="checkbox"/> Parcelado – período de 12 (doze) meses conforme cronograma do setor de Almojarifado		<input checked="" type="checkbox"/> Conforme O EDITAL
IX. Local, data e horário para início da sessão pública da licitação:		
Endereço: Rua da Barra, 705 – Jardim Cruzeiro – Feira de Santana-BA		
Data: 20 de novembro de 2019	Horário: 8h30min.	
X. Dotação orçamentária:		
1123 - SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE - FUNDAÇÃO HOSPITALAR DE FEIRA DE SANTANA.	2.076 – ASSISTÊNCIA A SAÚDE DA MULHER E CRIANÇA	3.3.90.30.9900 – MATERIAL DE CONSUMO - OUTROS FONTE 002
XI. Local, horário e responsável pelos esclarecimentos sobre este edital:		
Pregoeiro e Decreto de designação:		Maria Aparecida Alves Baltar, Decreto nº 10.995 de 28 de dezembro de 2018.
Endereço: Rua da Barra, 705 – Jardim Cruzeiro – Feira de Santana-BA.		
Horário: Das 8h às 17h	Tel: 75-3602-7107/7108	e-mail: Licitacao5@fhfs.ba.gov.br

PARTE B – DISPOSIÇÕES GERAIS

1. OBJETO

- 1.1. A presente licitação tem por escopo o objeto descrito no **item V do preâmbulo**, conforme especificações, quantitativos e condições constantes no **Anexo I e II** deste Edital.
- 1.2. O prazo de entrega dos bens, a contar da data assinatura do contrato, está indicado no **item VIII do preâmbulo**, admitindo-se a sua prorrogação nos termos dos art. 141 e 142 da Lei Estadual 9.433/05.
- 1.3. O tipo da licitação está indicado no **item VI do preâmbulo**.
- 1.4. A contratação com a empresa vencedora obedecerá às condições da minuta de contrato constante do **Anexo V** deste Edital.
- 1.5. É vedada a subcontratação parcial do objeto, a associação da contratada com outrem, a cessão ou transferência, total ou parcial do contrato, bem como a fusão, cisão ou incorporação da contratada, não se responsabilizando o contratante por nenhum compromisso assumido por aquela com terceiros.
- 1.6. As despesas decorrentes da execução do contrato correrão à conta da dotação orçamentária especificada no **item X do preâmbulo**.

2. CONDIÇÕES GERAIS DE PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

- 2.1. Somente serão admitidos a participar desta licitação os interessados que atenderem a todas as exigências contidas neste edital e nos seus anexos, e que pertençam ao ramo de atividade pertinente ao objeto licitado.
- 2.2. O Certificado de Registro Cadastral – CRC, expedido pela Secretaria da Administração do Estado da Bahia/SAEB, deverá conter a codificação especificada do objeto solicitado.
- 2.3. Não serão admitidas empresas em consórcio nem as que estejam suspensas temporariamente de participar e de licitar com a Administração Pública ou ainda as declaradas inidôneas, na forma dos incisos II e III do art. 186 da Lei Estadual nº 9.433/05.
- 2.4. Em consonância com o art. 200 da Lei Estadual nº 9.433/05, fica impedida de participar desta licitação e de contratar com a Administração Pública a pessoa jurídica constituída por membros de sociedade que, em data anterior à sua criação, haja sofrido penalidade de suspensão do direito de licitar e contratar com a Administração ou tenha sido declarada inidônea para licitar e contratar e que tenha objeto similar ao da empresa punida.
- 2.5. É vedado ao agente político e ao servidor público de qualquer categoria, natureza ou condição, celebrar contratos com a Administração direta ou indireta, por si ou como representante de terceiro, sob pena de nulidade, ressalvadas as exceções legais, conforme o art. 125 da Lei Estadual nº 9.433/05.

3. REGÊNCIA LEGAL DA LICITAÇÃO

- 3.1. Esta licitação obedecerá, integralmente, as disposições da Lei Estadual nº 9.433/05 e das Leis Federais nº 10.520/02 e nº 8.666/93, no que for pertinente.

4. CREDENCIAMENTO

- 4.1. Reputa-se credenciada junto ao pregoeiro a pessoa física regularmente designada para representar a licitante no processo licitatório.
- 4.2. O credenciamento de sócios far-se-á através da apresentação do ato constitutivo, estatuto ou contrato social, e no caso das sociedades por ações, acompanhado do documento de eleição e posse dos administradores.
- 4.3. O credenciamento de mandatários far-se-á mediante a apresentação de procuração por instrumento público ou particular que contenha, preferencialmente, o conteúdo constante do modelo do **ANEXO III**, devendo ser exibida, no caso de procuração particular, a prova da legitimidade de quem outorgou os poderes (documento com foto).
- 4.4. Cada licitante poderá credenciar apenas um representante, ficando este adstrito a apenas uma representação.
- 4.5. Os documentos referidos nos itens anteriores poderão ser apresentados em original, cópia autenticada ou cópia simples acompanhada do original, para que possa ser autenticada pelo pregoeiro.
- 4.6. As microempresas (ME) e Empresas de pequeno porte (EPP) deverão apresentar também declaração de que atendem os requisitos do artigo 3º da Lei Complementar nº 123/2006, para que possam fazer jus aos benefícios previstos na referida lei, bem como que, inexistem fatos supervenientes que conduzam ao desenquadramento desta situação. A declaração deverá estar assinada pelo representante legal da empresa e pelo contador. A falsidade das declarações prestadas, objetivando os benefícios da Lei Complementar Federal nº 123 de 14 de dezembro de 2006, Lei Complementar 147 de 07 de agosto de 2014 e suas alterações, poderá concretizar o crime de que trata o artigo 299 do Código Penal, sem prejuízo do enquadramento em outras figuras penais e das sanções administrativas previstas na legislação pertinente, mediante o devido processo legal, e implicará também a inabilitação da licitante, se o fato vier a ser constatado durante o trâmite da licitação.

5. PROPOSTAS DE PREÇO E DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

5.1. QUANTO À FORMA E VALIDADE

- 5.1.1. Os documentos da proposta de preços e da habilitação deverão estar dispostos ordenadamente, contidos em 02 (dois) envelopes distintos, lacrados, endereçados, os quais deverão estar rubricados pelo representante legal da empresa, ou por seu mandatário, devendo ser identificados no anverso à razão social da empresa, os **Itens de II a V do preâmbulo**, além da expressão, conforme o caso **Envelope A – Proposta de Preços**, ou **Envelope B – Habilitação**.
- 5.1.2. A proposta de preços deverá estar em original, datilografada ou digitada apenas no anverso, sem emendas, rasuras, ressalvas ou entrelinhas, rubricada em todas as folhas, datada e assinada pelo representante legal da licitante, ou por seu mandatário, sendo necessário, que na procuração apresentada no credenciamento contemple expressamente este poder.
- 5.1.3. Os documentos relativos à habilitação deverão ser apresentados em original, cópia autenticada ou cópia simples acompanhada do original, para que possa ser autenticada pelo pregoeiro.
- 5.1.4. À opção de o licitante apresentar o Certificado de Registro Cadastral/CRC, expedido pela Secretaria da Administração do Estado da Bahia/SAEB. **Junto com o extrato** e comprovação de regularidade dentro de seu prazo de validade, poderá substituir os documentos relativos à **Habilitação Jurídica**, à **Regularidade Fiscal**, à **Qualificação Econômico-Financeira**, desde que colocado junto aos demais documentos de habilitação, ficando esclarecido que, caso exista algum documento vencido, bem como o licitante deverá apresentar a versão atualizada do referido documento junto com os demais documentos de habilitação.
- 5.1.5. Na hipótese do item anterior, a habilitação dos proponentes ficará condicionada à verificação dos seus respectivos registros, bem como à validade dos documentos cadastrais, por meio de consulta

“on-line” ao Sistema de Cadastro Unificado de Fornecedores do Estado da Bahia na SAEB, que será impresso sob forma de extrato do cadastrado.

5.1.6. As certidões extraídas pela *internet* somente terão validade se confirmada sua autenticidade.

5.2. PROPOSTA DE PREÇOS

5.2.1. O proponente deverá elaborar a sua proposta de preços de acordo com as exigências constantes do Termo de Referência **Anexo I**, em consonância com o modelo do **Anexo II**, expressando os valores em moeda nacional – reais e centavos, em duas casas decimais ficando esclarecido que não será admitido proposta alternativa.

5.2.2. Ocorrendo divergência entre o preço por item em algarismo e o expresso por extenso, será levado em conta este último.

5.2.3. A proposta apresentada e os lances formulados deverão incluir todas e quaisquer despesas necessárias para o fiel cumprimento do objeto desta licitação; inclusive todos os custos com material de consumo, salários, encargos sociais, previdenciários e trabalhistas de todo o pessoal da contratada, como também fardamento, transporte de qualquer natureza, materiais empregados, inclusive ferramentas, utensílios e equipamentos utilizados, depreciação, aluguéis, administração, impostos, taxas, emolumentos e quaisquer outros custos que, direta ou indiretamente, se relacionem com o fiel cumprimento pela contratada das obrigações.

5.2.4. Os preços cotados deverão ser referidos à data de recebimento das propostas, considerando a condição de pagamento parcelado, não devendo, por isso, computar qualquer custo financeiro para o período de processamento das faturas.

5.2.5. A proposta de preços terá prazo de validade de 60 (sessenta) dias, a contar da data fixada no **item IX do preâmbulo** para início da sessão pública, facultado, porém, aos proponentes estender tal validade por prazo superior.

5.2.6. Não será permitida previsão de sinal, ou qualquer outra forma de antecipação de pagamento na formulação das propostas, devendo ser desclassificada, de imediato, a proponente que assim o fizer.

5.2.7. Não será considerada qualquer oferta de vantagem não prevista neste edital, nem propostas com preço global ou unitário simbólico, irrisório ou de valor zero, incompatíveis com os preços dos insumos e salários de mercado acrescidos dos respectivos encargos.

5.2.8. Serão desclassificadas as propostas que não atenderem às condições e exigências deste Edital ou que consignarem valor global superior aos praticados no mercado, ou com preços manifestamente inexequíveis, assim considerados aqueles que não venham a ter demonstrada sua viabilidade através de documentação que comprove que os custos dos insumos são coerentes com os de mercado e que os coeficientes de produtividade são compatíveis com a execução do objeto do contrato.

5.2.9. A formulação da proposta implica para o proponente a observância dos preceitos legais e regulamentares em vigor, tornando-o responsável pela fidelidade e legitimidade das informações e dos documentos apresentados.

5.3. HABILITAÇÃO

5.3.1. A **Habilitação Jurídica** será comprovada mediante a apresentação:

- a) De registro público, no caso de empresário individual;

- b) Em se tratando de sociedades empresárias, do ato constitutivo, estatuto ou contrato social com suas eventuais alterações superveniente em vigor, devidamente registrados, acompanhados quando for o caso dos documentos societários comprobatórios de eleição ou designação e investidura dos atuais administradores;
- c) No caso de sociedades simples, do ato constitutivo, estatuto ou contrato social com suas eventuais alterações superveniente em vigor, devidamente registrados, acompanhados dos atos comprobatórios de eleição e investidura dos atuais administradores;
- d) Decreto de autorização, no caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir.

5.3.2. A **Regularidade Fiscal** será comprovada mediante a apresentação dos seguintes documentos:

- a) Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica - CNPJ;
- b) Prova de inscrição no Cadastro de Contribuinte Estadual/Municipal relativo ao domicílio ou sede do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;
- c) Prova de regularidade para com a Fazenda Estadual e Municipal do domicílio ou sede do licitante;
- d) Prova de regularidade fiscal perante a Fazenda Nacional será efetuada mediante apresentação de certidão expedida conjuntamente pela Secretaria de Receita Federal do Brasil (RFB) e pela procuradoria Geral da Fazenda nacional (PGFN) referente a todos créditos tributários federais e á Dívida Ativa da União (DAU) por elas administrados.
- e) Prova de regularidade relativa Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS), mediante a apresentação do Certificado de Regularidade do FGTS - CRF.
- f) Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a justiça do trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452 de 1º de maio de 1993. (NR). Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas, conforme exigência da Lei nº. 12.440, de 7 de Julho de 2011.

5.3.3. A **Qualificação Técnica** será comprovada através da apresentação dos seguintes documentos:

- a) Comprovação de aptidão para o desempenho de atividade pertinente e compatível em características, quantidades e prazos com o objeto da licitação, através da apresentação de um ou mais atestados fornecidos por pessoas jurídicas de direito público ou privado.

5.3.4. A **Qualificação Econômico-Financeira** será comprovada mediante a apresentação dos seguintes documentos:

- a) Balanço patrimonial e demonstrações contábeis do último exercício social, já exigíveis e apresentados na forma da lei, que comprovem a boa situação financeira da empresa, podendo ser atualizado por índices oficiais, quando encerrados há mais de 03 (três) meses da data da apresentação da proposta, vedada a sua substituição por balancetes ou balanços provisórios. O licitante apresentará, conforme o caso, publicação do Balanço ou cópia reprográfica das páginas do Livro Diário onde foram transcritos o Balanço e a Demonstração de Resultado, com os respectivos Termos de Abertura e Encerramento registrados na Junta Comercial;
- b) certidão negativa de falência ou recuperação judicial expedida pelo distribuidor da sede do licitante, com data de expedição ou revalidação dos últimos 90 (noventa) dias anteriores à data da realização da licitação prevista no **item IX do preâmbulo**, caso o documento não consigne prazo de validade;

5.3.5. **Declaração de Proteção ao Trabalho do Menor**, em atendimento ao inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal, para os fins do disposto no inciso V do art. 98 da Lei Estadual nº 9.433/05, de que não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega

menor de 16 anos, ressalvado, se for o caso, o emprego de menor a partir de 14 anos, na condição de aprendiz, conforme modelo constante do **Anexo IV** deste Edital.

- 5.3.6. **Declaração de Superveniência:** elaborada em papel timbrado e subscrita pelo representante legal da licitante, assegurando a inexistência de impedimento legal para licitar ou contratar com a Administração. Conforme modelo do **Anexo VIII**.
- 5.3.7. **Declaração de Inexistência de Servidor Público/Empregado Público** – Declaramos, para os devidos fins legais, na qualidade de proponente da licitação acima mencionada, que não possuímos em nosso quadro societário servidor público da ativa ou empregada de empresa pública ou sociedade de economia mista. Conforme modelo do **Anexo IX**.

6. PROCEDIMENTO DA LICITAÇÃO

6.1. FASE INICIAL

- 6.1.1. A sessão pública do pregão terá início no dia, hora e local designados no **item IX do preâmbulo**, devendo o representante da licitante efetuar o seu credenciamento, comprovando que possui os necessários poderes para formulação de propostas, lances, negociação e para a prática dos demais atos inerentes ao certame.
- 6.1.2. Concluída a fase de credenciamento, os licitantes entregarão ao pregoeiro a **Declaração de Pleno Conhecimento e Atendimento às Exigências de Habilitação**, conforme o modelo constante do **Anexo VI**, o **Envelope A – Propostas de Preços**, e o **Envelope B – Habilitação**.
- 6.1.3. Iniciada a sessão pública do pregão e efetuada a entrega dos **Envelopes A e B**, com a respectiva documentação, não cabe desistência da proposta.
- 6.1.4. A abertura dos envelopes relativos aos documentos das propostas e de habilitação será realizada sempre em ato público, do qual se lavrará ata circunstanciada assinada pelos licitantes e pelo pregoeiro.
- 6.1.5. O pregoeiro procederá à abertura dos **Envelopes A**, conferirá e examinará as propostas nele contidas, bem como a regularidade das mesmas.
- 6.1.6. O pregoeiro, após o exame e conferência das propostas, classificará a de menor preço e aquelas que tenham apresentado valores sucessivos e superiores em até 10% (dez por cento) relativamente à de menor preço.
- 6.1.7. Quando não forem verificadas, no mínimo, 03 (três) propostas escritas de preços nas condições definidas no item anterior, o pregoeiro classificará as propostas subsequentes de menor preço, até o máximo de 03 (três), para que seus autores participem dos lances verbais, quaisquer que sejam os preços oferecidos nas propostas escritas.
- 6.1.8. No caso de empate entre duas ou mais propostas, o pregoeiro selecionará todas as propostas em condições de igualdade para a etapa competitiva de lances verbais.
- 6.1.9. Havendo apenas uma proposta, desde que atenda a todas as condições do edital e esteja com o preço compatível com os praticados no mercado, esta poderá ser aceita, devendo o pregoeiro negociar, visando obter preço melhor.
- 6.1.10. Quando todas as propostas escritas forem desclassificadas, o pregoeiro suspenderá o pregão e estabelecerá uma nova data, com prazo não superior a 03 (três) dias úteis, para o recebimento de novas propostas.

- 6.1.11. Caso a licitante declarada vencedora seja uma Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte, a mesma terá 05 (cinco) dias úteis, prorrogados por igual período a critério da Administração Pública, para regularizar das pendências FISCAIS, caso esta apresente alguma restrição, conforme o disposto nos artigos 42 e 43 da Lei Complementar 123/2006, alterados pela Lei Complementar 147/2014.
- 6.1.12. Caso a Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte que se beneficiar no disposto no subitem 6.1.11 não o fizer dentro do prazo estipulado no mesmo subitem, será convocada a segunda licitante melhor classificada, e assim sucessivamente até que obtenha a classificação das licitantes.

6.2. ETAPA COMPETITIVA DE LANCES VERBAIS

- 6.2.1. Após a classificação das propostas, será dado início à etapa de apresentação de lances verbais pelos proponentes selecionados, que deverão, de forma sucessiva e distinta, apresentar seus lances, a começar com o autor da proposta selecionada de maior preço e seguido dos demais, em ordem decrescente, até que não haja mais cobertura da oferta de menor valor.
- 6.2.2. Somente serão admitidos lances verbais cujos valores se situem abaixo do menor valor anteriormente registrado.
- 6.2.3. A desistência em apresentar lance verbal, quando convocado pelo pregoeiro, implicará a exclusão do licitante da etapa de lances e na manutenção do último preço apresentado pelo licitante, para efeito de ordenação das propostas.
- 6.2.4. Caso não se realize lance verbal será verificado a conformidade entre a proposta escrita de menor preço e o valor estimado para a contratação.**
- 6.2.5. Declarada encerrada a etapa competitiva e ordenadas às propostas, o pregoeiro examinará a aceitabilidade da primeira oferta classificada quanto ao objeto e valor, decidindo motivadamente a respeito.
- 6.2.6. Sendo aceitável a proposta de menor preço, o pregoeiro dará início à fase de habilitação com a abertura do envelope contendo a documentação do proponente da melhor oferta, confirmando as suas condições de habilitação.
- 6.2.7. Constatado o atendimento pleno às exigências editalícias, o licitante habilitado será declarado vencedor.
- 6.2.8. Se a oferta não for aceita ou se o licitante desatender às exigências habilitatórias, o pregoeiro examinará a oferta subsequente, na ordem de classificação, verificando a sua aceitabilidade e procedendo à habilitação do proponente e assim sucessivamente até a apuração de uma proposta que atenda às condições estabelecidas neste edital, sendo o respectivo licitante declarado vencedor.
- 6.2.9. Caso não se realize lances verbais pelos licitantes selecionados e a proposta de menor preço vier a ser desclassificada ou ainda, inabilitado, o pregoeiro deverá restabelecer a etapa competitiva de lances entre os licitantes, obedecendo aos critérios anteriormente definidos neste Edital.
- 6.2.10. O pregoeiro, juntamente com a equipe de apoio, lavrará ata circunstanciada da sessão, na qual serão registrados, dentre outros, os seguintes elementos: os licitantes credenciados; as propostas escritas e os lances verbais apresentados, na ordem de classificação; a análise da documentação exigida para habilitação; os recursos interpostos e demais ocorrências relevantes.
- 6.2.11. A ata da sessão deverá ser assinada pelo pregoeiro, equipe de apoio e licitantes presentes.
- 6.2.12. Para a contratação, será observada, em caso de negociação, proposta de preços readequada ao que foi ofertado no lance verbal, que deverá guardar compatibilidade com a proposta escrita.

7. RECURSOS

- 7.1. Declarado o vencedor, ao final da sessão, qualquer licitante poderá manifestar, motivadamente, a intenção de recorrer da decisão do pregoeiro, através do registro da síntese das suas razões em ata, sendo que a falta de manifestação imediata e motivada implicará a decadência do direito de recurso e, conseqüentemente, a adjudicação do objeto da licitação ao licitante vencedor pelo pregoeiro.
- 7.2. Manifestada a intenção de recorrer, será concedido o prazo de 03 (três) dias úteis para a apresentação das razões do recurso, ficando os demais licitantes desde logo intimados para apresentarem contrarrazões, se quiserem, em igual prazo, cuja contagem terá início no primeiro dia útil subsequente ao do término do prazo do recorrente.
- 7.3. O exame, a instrução e o encaminhamento dos recursos à autoridade superior do órgão ou entidade promotora da licitação, serão realizados pelo pregoeiro no prazo de até 03 (três) dias úteis.
- 7.4. A autoridade superior do órgão promotor do pregão terá o prazo de até 03 (três) dias úteis para decidir o recurso.
- 7.5. O acolhimento do recurso importará a invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

8. ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO

- 8.1. Não havendo recurso, o pregoeiro adjudicará o objeto da licitação à proponente vencedora, para posterior homologação do resultado pela autoridade superior.
- 8.2. Decididos os recursos eventualmente interpostos e constatados a regularidade dos atos procedimentais, a autoridade superior adjudicará o objeto licitado ao licitante vencedor, homologando, em seguida, o procedimento licitatório.
- 8.3. A homologação e a adjudicação do objeto desta licitação não implicarão direito à contratação.

9. CONTRATAÇÃO

- 9.1. O adjudicatário será convocado a assinar o termo de contrato no prazo constante do anexo V no prazo de até 10 (dez) dias corridos, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas no inciso I do art. 192 da Lei Estadual 9.433/05, podendo solicitar sua prorrogação por igual período, por motivo justo e aceito pela Administração.
- 9.2. Como condição para celebração do contrato, o licitante vencedor deverá manter todas as condições de habilitação.
- 9.3. Se o licitante vencedor, convocado dentro do prazo de validade de sua proposta, não celebrar o contrato, é facultado à Administração, sem prejuízo da aplicação das sanções previstas na legislação pertinente, examinar e verificar a aceitabilidade das propostas subsequentes, na ordem de classificação, bem como o atendimento, pelo licitante, das condições de habilitação, procedendo à contratação.
- 9.4. A assinatura do contrato deverá ser realizada pelo representante legal da empresa ou mandatário com poderes expressos.
- 9.5. As contratadas ficarão obrigadas a aceitar nas mesmas condições contratuais, acréscimos ou supressões que se fizerem no objeto, de até 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato, na forma do §1º do art. 143 da Lei Estadual nº 9.433/05.

- 9.6. As supressões poderão ser superiores a 25%, desde que haja resultado de acordo entre os contratantes.
- 9.7. A variação do valor contratual para fazer face ao reajuste de preços previsto no próprio contrato, as atualizações, compensações ou penalizações financeiras decorrentes das condições de pagamento nele previstas, bem como o empenho de dotações orçamentárias suplementares até o limite do seu valor corrigido, não caracterizam alteração do mesmo, podendo ser registrados por simples apostila, dispensando a celebração de aditamento.
- 9.8. A contratação terá vigência pelo prazo de 12 (doze) meses, admitida à prorrogação nos termos do art.141 e 142 da lei Estadual 9.433/05.

10. CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

- 10.1. Os pagamentos devidos à Contratada serão efetuados através de ordem bancária ou crédito em conta corrente, no prazo de até 08 (oito) dias úteis contados da data da apresentação da Nota Fiscal/Fatura, devidamente atestada a execução contratual, desde que não haja pendência a ser regularizada pelo contratado.
- 10.2. Em havendo alguma pendência impeditiva do pagamento, será considerada data da apresentação da fatura aquela na qual ocorreu a regularização da pendência por parte da contratada.
- 10.3. A atualização monetária dos pagamentos devidos pela Administração, em caso de mora, será calculada considerando a data do vencimento da Nota Fiscal/Fatura e do seu efetivo pagamento, de acordo com a variação do IPCA (Índice Nacional de Preço ao Consumidor Amplo) do IBGE (Instituto Brasileiro de Geologia e Estatística) *pro rata tempore*.

11. MANUTENÇÃO DAS CONDIÇÕES DA PROPOSTA – REAJUSTAMENTO E REVISÃO

- 11.1 Os preços são fixos e irrevogáveis durante a vigência do contrato, salvo os dispostos no art. 65 da Lei Federal 8.666/93.

12. FORMA DE FORNECIMENTO

- 12.1. A empresa vencedora entregará os produtos no almoxarifado Hospital Inácia Pinto dos Santos, situado no endereço Rua da Barra, 705 – Jardim Cruzeiro, de segunda a sexta-feira das 08 às 17 horas.
- 12.2. A forma de fornecimento do presente contrato será parcelada, conforme vigência do contrato; e deverá ser entregue, através de cronograma de fornecimento devidamente assinado pelo coordenador do setor do almoxarifado do HIPS com prazo máximo de entrega de 10 dias a partir do seu recebimento.
- 12.3. Os bens deverão ser entregues intactos e preservados, contendo data e número de lote de fabricação e outras informações, observada a legislação em vigor.
- 12.4. Durante o recebimento, na hipótese de constatação de anomalia que comprometa a utilização adequada do material objeto deste Edital, bem como se constatado divergência entre os produtos ofertados e os entregues, os mesmos serão rejeitados, no todo ou em parte, conforme dispõe o art. 76 da Lei Federal nº 8.666/93.
- 12.5. Ocorrendo rejeição dos materiais, o Contratado deverá substituí-los no prazo máximo de 10 (dez) dias, a contar da data em que for comunicado da citada rejeição, sem ônus para o Contratante, sob pena de o não fazendo, ensejar nas sanções cominadas em Lei.

13. FISCALIZAÇÃO DO CONTRATO E RECEBIMENTO DO OBJETO

- 13.1. Competirá ao Contratante proceder ao acompanhamento da execução do contrato, na forma do art. 154 da Lei Estadual 9.433/05, bem assim receber o objeto segundo o disposto no art. 161 da Lei Estadual 9.433/05, competindo ao servidor ou comissão designados, primordialmente:

- a) Anotar, em registro próprio, as ocorrências relativas à execução do contrato, determinando as providências necessárias à correção das falhas ou defeitos observados;
 - b) Transmitir ao contratado instruções e comunicar alterações de prazos e cronogramas de execução, quando for o caso;
 - c) Dar imediata ciência a seus superiores e ao órgão central de controle, acompanhamento e avaliação financeira de contratos e convênios, dos incidentes e ocorrências da execução que possam acarretar a imposição de sanções ou a rescisão contratual;
 - d) Adotar, junto a terceiros, as providências necessárias para a regularidade da execução do contrato;
 - e) Promover, com a presença da contratada, a verificação da execução já realizada, emitindo a competente habilitação para o recebimento de pagamentos;
 - f) Esclarecer prontamente as dúvidas da contratada, solicitando ao setor competente da Administração, se necessário, parecer de especialistas;
 - g) Cumprir as diretrizes traçadas pelo órgão central de controle, acompanhamento e avaliação financeira de contratos e convênios;
 - h) Fiscalizar a obrigação da contratada de manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação, bem como o regular cumprimento das obrigações trabalhistas e previdenciárias;
 - i) Ordenar a imediata retirada, de suas dependências, de empregados da contratada, cuja permanência seja inconveniente ou que venha embaraçar ou dificultar a ação fiscalizadora, correndo, por exclusiva conta da contratada, quaisquer ônus decorrentes das leis trabalhistas e previdenciárias, bem como qualquer outra que tal fato imponha;
 - j) Solicitar da Contratada, a qualquer tempo, a apresentação de documentos relacionados com a execução do contrato.
 - k) Os produtos deverão ter prazo de validade no mínimo 12 (doze) meses contados da data da entrega na unidade requisitante.
- 13.2. A ação ou omissão, total ou parcial, da fiscalização do contratante, não eximirá à contratada de total responsabilidade na execução do contrato.

14. PENALIDADES

14.1. Em caso de inexecução e/ou atraso no fornecimento do objeto licitado, a critério da Administração, estará sujeito o licitante, sem prejuízo das responsabilidades civil e/ou criminal aplicáveis, as seguintes penalidades:

- a) Advertência verbal;
- b) Advertência por escrito;

14.2. Constituem ilícitos administrativos as condutas previstas nos arts. 184 e 185 da Lei Estadual 9.433/05, sujeitando-se os infratores às cominações legais, especialmente as definidas no art. 186 do mesmo diploma, garantida a prévia e ampla defesa em processo administrativo.

14.3. A inexecução contratual, inclusive por atraso injustificado na execução do contrato, sujeitará o contratado à multa de mora, que será graduada de acordo com a gravidade da infração, obedecidos os seguintes limites máximos:

- I - 10% (dez por cento) sobre o valor do contrato, em caso de descumprimento total da obrigação, inclusive no de recusa do adjudicatário em firmar o contrato.

II - 0,3% (três décimos por cento) ao dia, até o trigésimo dia de atraso, sobre o valor da parte do fornecimento ou serviço não realizado;

III - 0,7% (sete décimos por cento) sobre o valor da parte do fornecimento ou serviço não realizado, por cada dia subsequente ao trigésimo.

14.4. Advertência, sempre que forem constatadas irregularidades não sendo prejudiciais a administração Pública e andamento dos serviços.

14.5 A multa a que se refere este item não impede que a Administração rescinda unilateralmente o contrato e aplique as demais sanções previstas na lei.

14.6. A multa, aplicada após regular processo administrativo, será descontada da garantia do contratado faltoso.

14.7. Não tendo sido prestada garantia à Administração se reserva o direito de descontar diretamente do pagamento devido à contratada o valor de qualquer multa porventura imposta.

14.8. As multas previstas neste item não têm caráter compensatório e o seu pagamento não eximirá a contratada da responsabilidade por perdas e danos decorrentes das infrações cometidas.

14.9. Serão punidos com a pena de suspensão temporária do direito de cadastrar e licitar e impedimento de contratar com a Administração os que incorrerem nos ilícitos previstos nos incisos VI e VII do art. 184 e I, IV, VI e VII do art. 185 da Lei 9.433/05.

14.10. Serão punidos com a pena de declaração de inidoneidade para licitar e contratar com a Administração, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a autoridade competente para aplicar a punição, os que incorram nos ilícitos previstos nos incisos I a V do art. 184 e II, III e V do art. 185 da Lei. 9.433/05

14.11. Suspensão temporária do direito de participar de licitações e impedimento de contratar com a administração da Fundação Hospitalar de Feira de Santana, por prazo não superior a 02(dois) anos.

14.12. Para a aplicação das penalidades previstas serão, levados em conta à natureza e a gravidade da falta, os prejuízos dela advindos para a Administração Pública e a reincidência na prática do ato.

15. RESCISÃO

15.1. A inexecução, total ou parcial do contrato ensejará a sua rescisão, com as consequências contratuais e as previstas na Lei Estadual nº 9.433/05.

15.2. A rescisão poderá ser determinada, por ato unilateral e escrito do contratante nos casos enumerados nos incisos I a XV, XX e XXI do art. 167 da Lei Estadual nº 9.433/05.

15.3. Quando a rescisão ocorrer com base nos incisos I e XVI a XX do art. 167 da Lei Estadual nº 9.433/05, sem que haja culpa da contratada, será ressarcido dos prejuízos regularmente comprovados que houver sofrido, na forma do § 2º do art. 168 do mesmo diploma.

16. REVOGAÇÃO – ANULAÇÃO

16.1. A licitação poderá ser revogada ou anulada nos termos do art. 122 da Lei Estadual nº 9.433/05.

17. IMPUGNAÇÕES

- 17.1. Até 02 (dois) dias úteis antes da data fixada para a realização da sessão pública do pregão, qualquer pessoa poderá solicitar esclarecimentos, providências ou impugnar o ato convocatório do Pregão, cabendo ao pregoeiro decidir sobre a petição no prazo de 01(um) dia útil.
- 17.2. A petição de recurso deverá ser protocolada dentro do prazo previsto no item 17.1 - no horário das 08h (oito) às 17h (dezesete) horas, no Setor de Licitação, da Fundação Hospitalar de Feira de Santana, sita à Rua da Barra, 705, Jardim Cruzeiro – Feira de Santana-BA, mediante carimbo ou recibo de protocolo assinado por procurador devidamente habilitado
- 17.3. Acolhida à petição contra o ato convocatório, será designada nova data para realização do certame.

18. DISPOSIÇÕES GERAIS

- 18.1. A qualquer tempo, antes da data fixada para apresentação das propostas, poderá o pregoeiro, se necessário, modificar este Edital, hipótese em que deverá proceder à divulgação, reabrindo-se o prazo inicialmente estabelecido, exceto quando, inquestionavelmente, a alteração não afetar a formulação das propostas.
- 18.2. O pregoeiro poderá em qualquer fase da licitação, suspender os trabalhos, procedendo ao registro de suspensão e a convocação para a continuidade dos mesmos, bem como promover diligências destinadas a esclarecer ou a complementar a instrução do processo licitatório, desde que não implique em inclusão de documento ou informação que deveria constar originariamente da proposta.
- 18.3. O pregoeiro, no interesse da Administração, poderá relevar falhas meramente formais constantes da documentação e proposta, desde que não comprometam a lisura do procedimento ou contrariem a legislação pertinente.
- 18.4. As informações e esclarecimentos necessários ao perfeito conhecimento do objeto desta licitação poderão ser prestados pelo pregoeiro, no local e horário indicados no **item XII do preâmbulo** e no portal www.feiradesantana.ba.gov.br.
- 18.5. Os casos omissos serão dirimidos pelo pregoeiro, com observância da legislação em vigor.
- 18.6. Para quaisquer questões judiciais oriundas do presente Edital, prevalecerá o Foro da Comarca de Feira de Santana, Estado da Bahia, com exclusão de qualquer outro, por mais privilegiado que seja.
- 18.7. São partes indissociáveis deste Edital os seguintes anexos:
- I. **Especificações do Objeto/Termo de Referência;**
 - II. **Modelo de Proposta de Preços;**
 - III. **Modelo de Procuração para a Prática de Atos Concernentes ao Certame;**
 - IV. **Modelo de Declaração da Proteção ao Trabalho do Menor;**
 - V. **Minuta de Contrato;**
 - VI. **Modelo de Declaração de Pleno Conhecimento e Atendimento às Exigências de Habilitação.**
 - VII. **Modelo de Declaração de Micro Empresa ou Empresa de Pequeno Porte;**
 - VIII. **Modelo de Declaração de Superveniência.**
 - IX. **Declaração de inexistência de servidor público/empregado público.**

Feira de Santana, 30 de setembro de 2018.

Maria Aparecida Alves Baltar
Pregoeira

ANEXO I

ESPECIFICAÇÕES DO OBJETO/ TERMO DE REFERÊNCIA

Modalidade de Licitação PREGÃO PRESENCIAL	Número 035-2018
---	--------------------

1. OBJETO

1.1. Aquisição de Material de uso hospitalar para suprir demanda do Hospital Inácia Pinto dos Santos e unidades pertencente a Fundação Hospitalar de Feira de Santana, por um período de 12 (doze) meses, conforme cronograma e necessidade das unidades.

2. JUSTIFICATIVA

2.1. Os materiais destinam-se a reposição de estoque, para atendimentos dos setores do Hospital Inácia Pinto dos Santos e Unidades pertencentes à Fundação Hospitalar de Feira de Santana.

3. ESPECIFICAÇÕES DOS MATERIAIS E ESTIMATIVA DE CONSUMO ANUAL

Nº	DESCRIÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE
LOTE: 01			
1.	ABAIXADOR DE LÍNGUA DE MADEIRA - (Pacote c/100 unidades, Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PCT	100
LOTE: 02			
2.	ABSORVENTE HIGIÊNICO - (De uso hospitalar 10 x 35 cm de material polimérico e com capa de apoio estrutural p/incontinência, embalada em pacote c/20 unidades , embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PCT	8.000
LOTE: 03			
3.	ABAFADOR DE RUÍDO - (Protetor auricular, tipo concha, possuir arco confeccionado em material plástico flexível, resistente);	UN	30
4.	ÓCULOS - (Lentes em policarbonato óptico, proteção lateral, hastes tipo espátula com ajuste de comprimento);	UN	100
LOTE: 04			
5.	ÁCIDO acético a 2% - (Embalagem com 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	50

6.	ÁCIDO acético a 5% - (Embalagem com 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	50
LOTE: 05			
7.	ÁGUA DEONIZADA - (Galão c/ 5.000ml (5l), embalagem plástica transparente reforçada, lacrada embalada com suas devidas especificações. (Materiais exclusivos para o laboratório do HIPS));	GL	20
8.	ÁGUA P/INJEÇÃO ampola c/1000ml - (Frasco plástico, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	AMP	2.000
LOTE: 06			
9.	ÁLCOOL GEL A 70% ANTI- SÉPTICO c/ 500g - ANTISSEPTICO, para higienização das mãos em gel a base de álcool etílico com concentração final mínima de 70%, atóxico, associado a emolientes, sem corante, sem fragrância, de cor transparente/incolor, deverá conter na sua formulação ingredientes desnaturante. Deverá estar em conformidade com a RDC 42/2010/ANVISA. Embalagem frasco plástico, descartável com volume de 500 ml com válvula dosadora. Deverá comprovar a atividade bacteriana através de laudos (teste de suspensão) ou in vivo, destinadas a reduzir o número de microrganismo. Apresentar laudo de sensibilização dérmica, registro Anvisa. A embalagem deve ser resistente e reforçada. O produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo.	FR	3.000
10.	ÁLCOOL A 70% - ÁLCOOL, etílico 70%, solução antisséptica uso externo, frasco com 100ml. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar Notificação Simplificada na Anvisa. Em caso do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. A caixa deve conter 30 frascos de 100ml.	CX	300
LOTE: 07			
11.	ÁLCOOL ABSOLUTO 99,5% c/1000ml - (Embalagem plástica reforçada, com tampa lacrada com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	600

12.	ÁLCOOL COMERCIAL 92,8% c/1000ml - (Embalagem plástica reforçada, com tampa lacrada com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	600
13.	ÁLCOOL A 70% - ÁLCOOL, etílico 70%, solução antisséptica uso externo, frasco com 1L. Embalagem plástica reforçada, com tampa lacrada com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar Notificação Simplificada na Anvisa. Em caso do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	LT	5.000
14.	ÁLCOOL IODADO 0,1 c/1000 ml - (Embalagem plástica reforçada, com tampa lacrada com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	600
LOTE: 08			
15.	ÁLCOOL ESPUMA - Solução para higiene das mãos, em espuma , composto por álcool etílico ou isopropílico de 72% a 89% e emolientes; hipoalergênico, secagem rápida e baixa viscosidade que possibilite usos consecutivos do produto e com dispensação do produto em quantidade suficiente para completa higiene das mãos por acionamento (0,4-0,6ml). Apresentação em bolsa plástica, compatível com o dispensador automático em material descartável selado e com válvula antientupimento e antivazamento e com sistema que não permite resíduo (desperdício) de produto na bolsa. Rendimento médio 1700 aplicações. Dispensadores automáticos próprios com sistema de fixação segura através de fita autocolante. A aquisição do produto será vinculada ao fornecimento do dispensador automático por comodato. Laudo de irritabilidade dérmica em humanos sadios e eficácia bactericida, emitido pela Rede Brasileira de Laboratórios Analíticos em Saúde (REBLAS). A bolsa deverá conter de 1000 a 1200ml. O número de dispensadores automáticos determinado pelo serviço de controle de infecção hospitalar é de 130 unidades. As substituições dos dispensadores que apresentarem mau funcionamento ou danos, fixação e retirada deverá ser realizada pela empresa fornecedora do produto.	UN	400

LOTE: 09			
16.	AMINIÓTOMO (ROMPEDOR DE BOLSA) - (Embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	3.000
LOTE: 10			
17.	AGUA OXIGENADA (vol.10) - (Embalagem: frasco plástico com 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	600
LOTE: 11			
18.	AGULHA DESCARTÁVEL 13 X 4,5 - (Estéril em inox bi-angulado tri facetada afiada cilindra embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (Cx. c/ 100 un));	CX	500
19.	AGULHA DESCARTÁVEL 20 X 0,55 - (Estéril em inox bi-angulado tri facetada afiada cilindra embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (Cx c/ 100 un));	CX	500
20.	AGULHA DESCARTÁVEL 25 X 07 - (Estéril em inox bi-angulado tri facetada afiada cilindra embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (Cx c/ 100 un));	CX	500
21.	AGULHA DESCARTÁVEL 25 X 08 - (Estéril em inox bi-angulado tri facetada afiada cilindra embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (Cx c/ 100 un));	CX	200
22.	AGULHA DESCARTÁVEL 30 X 07 - (Estéril em inox bi-angulado tri facetada afiada cilindra embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (Cx c/ 100 un));	CX	500
23.	AGULHA DESCARTÁVEL 30 X 08 - (Estéril em inox bi-angulado tri facetada afiada cilindra embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do	CX	500

	produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (Cx c/ 100 un));		
24.	AGULHA DESCARTÁVEL 40 X 12 - (Estéril em inox bi-angulado tri facetada afiada cilindra embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (Cx c/ 100 un));	CX	500
LOTE: 12			
25.	AGULHA GENGIVAL LONGA 27 G - (Tamanho: 040 mm x 30 mm, material corpo em aço inox siliconizado, tipo ponta bisel trifacetado, tipo conexão adaptável à seringa carpule, características adicionais: protetor plástico, uso estéril, descartável, tipo embalagem individual. (Cx c/ 100 un));	CX	10
LOTE: 13			
26.	CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº14 (JELCO) - Do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogênico, radiopaco, de média permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, com ponta atraumática e trifacetada, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano , flexível, com protetor de agulha, conector luer lock, translúcido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara para visualização do sangue transparente e quadrada, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo, filtro hidrófobo na câmara de refluxo. Dispositivo de segurança, com reencepe instantâneo e total da agulha após a retirada do mandril da cânula. Deve oferecer proteção total de todo comprimento da agulha, evitando o contato com sangue pós-punção (risco biológico) e risco de acidente e contaminação do profissional de saúde. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com RDC 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, nº. de lote, tempo de validade da esterilização de, no mínimo, dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº. de registro do Ministério da Saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (itens 32.2, 32.3, 32.5). Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de, no mínimo 12 meses).	UN	200

27.	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº16 (JELCO) - Do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogênico, radiopaco, de média permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, com ponta atraumática e trifacetada, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano, flexível, com protetor de agulha, conector luer lock, translúcido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara para visualização do sangue transparente e quadrada, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo, filtro hidrófobo na câmara de refluxo. Dispositivo de segurança, com reencape instantâneo e total da agulha após a retirada do mandril da cânula. Deve oferecer proteção total de todo comprimento da agulha, evitando o contato com sangue pós-punção (risco biológico) e risco de acidente e contaminação do profissional de saúde. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com RDC 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, nº. de lote, tempo de validade da esterilização de no mínimo dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº. de registro do Ministério da Saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (itens 32.2, 32.3, 32.5). Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de no mínimo 12 meses).</p>	UN	200
28.	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº18 (JELCO) - Do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogênico, radiopaco, de média permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, com ponta atraumática e trifacetada, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano, flexível, com protetor de agulha, conector luer lock, translúcido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara para visualização do sangue transparente e quadrada, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo, filtro hidrófobo na câmara de refluxo. Dispositivo de segurança, com reencape instantâneo e total da agulha após a retirada do mandril da cânula. Deve oferecer proteção total de todo comprimento da agulha, evitando o contato com sangue pós-</p>	UN	8.000

	<p>punção (risco biológico) e risco de acidente e contaminação do profissional de saúde. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com RDC 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, nº. de lote, tempo de validade da esterilização de, no mínimo, dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº. de registro do Ministério da Saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (itens 32.2, 32.3, 32.5). Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de no mínimo 12 meses).</p>		
29.	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº20 (JELCO) - Do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogênico, radiopaco, de média permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, com ponta atraumática e trifacetada, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano, flexível, com protetor de agulha, conector luer lock, translúcido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara para visualização do sangue transparente e quadrada, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo, filtro hidrófobo na câmara de refluxo. Dispositivo de segurança, com reencape instantâneo e total da agulha após a retirada do mandril da cânula. Deve oferecer proteção total de todo comprimento da agulha, evitando o contato com sangue pós-punção (risco biológico) e risco de acidente e contaminação do profissional de saúde. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com RDC 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, nº. de lote, tempo de validade da esterilização de, no mínimo, dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº. de registro do Ministério da Saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (itens 32.2, 32.3, 32.5). Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de, no mínimo 12 meses).</p>	UN	8.000

30.	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº22 (JELCO) - Do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogênico, radiopaco, de média permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, com ponta atraumática e trifacetada, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano, flexível, com protetor de agulha, conector luer lock, translúcido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara para visualização do sangue transparente e quadrada, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo, filtro hidrófobo na câmara de refluxo. Dispositivo de segurança, com reencape instantâneo e total da agulha após a retirada do mandril da cânula. Deve oferecer proteção total de todo comprimento da agulha, evitando o contato com sangue pós-punção (risco biológico) e risco de acidente e contaminação do profissional de saúde. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com RDC 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, nº. de lote, tempo de validade da esterilização de, no mínimo, dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº. de registro do Ministério da Saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (itens 32.2, 32.3, 32.5). Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de, no mínimo 12 meses).</p>	UN	1.000
31.	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº24 (JELCO) - Do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogênico, radiopaco, de média permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, com ponta atraumática e trifacetada, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano, flexível, com protetor de agulha, conector luer lock, translúcido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara para visualização do sangue transparente e quadrada, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo, filtro hidrófobo na câmara de refluxo. Dispositivo de segurança, com reencape instantâneo e total da agulha após a retirada do mandril da cânula. Deve oferecer proteção total de todo comprimento da agulha, evitando o contato com sangue pós-</p>	UN	10.000

	<p>punção (risco biológico) e risco de acidente e contaminação do profissional de saúde. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com RDC 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, nº. de lote, tempo de validade da esterilização de, no mínimo, dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº. de registro do Ministério da Saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (itens 32.2, 32.3, 32.5). Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de, no mínimo 12 meses).</p>		
LOTE: 14			
32.	<p>AGULHA, específica para obesos - (Para anestesia peridural, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, confeccionada em aço inoxidável devidamente siliconada, com punha dura anatômica, ponta TUHOY, calibre 16g x 3 1/2 polegadas, canhão tipo LUER-LOOK confeccionado em plástico transparente ou translúcido, isento de ângulos internos ou qualquer irregularidade que dificulte a inserção do mandril. Mandril confeccionado em aço inoxidável com ponta introdutória biselada capaz de favorecer o perfeito alinhamento com o bisel da agulha, com canhão de alerta codificado por cores de acordo com normas da ABNT. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com normas de embalagem, que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, calibre, nº de lote, tempo de validade da esterilização de dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº de registro do Ministério da Saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a NR32 e estar de acordo com o código de defesa do consumidor. Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de esterilização de no mínimo 12 meses. O produto deverá obedecer a legislação vigente);</p>	UN	50

33.	<p>AGULHA, específica para obesos - (Para anestesia peridural, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, confeccionada em aço inoxidável devidamente siliconada, com punha dura anatômica, ponta TUHOY, calibre 17g x 3 1/2 polegadas, canhão tipo LUER-LOOK confeccionado em plástico transparente ou translúcido, isento de ângulos internos ou qualquer irregularidade que dificulte a inserção do mandril. Mandril confeccionado em aço inoxidável com ponta introdutória biselada capaz de favorecer o perfeito alinhamento com o bisel da agulha, com canhão de alerta codificado por cores de acordo com normas da ABNT. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com normas de embalagem, que garanta a integridade do produto ate o momento de sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, calibre, nº de lote, tempo de validade da esterilização de dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº de registro do Ministério da Saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a NR32 e estar de acordo com o código de defesa do consumidor. Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de esterilização de no mínimo 12 meses. O produto devera obedecer a legislação vigente);</p>	UN	50
34.	<p>AGULHA, específica para obesos - (Para anestesia peridural, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, confeccionada em aço inoxidável devidamente siliconada, com punha dura anatômica, ponta TUHOY, calibre 18g x 3 1/2 polegadas, canhão tipo LUER-LOOK confeccionado em plástico transparente ou translúcido, isento de ângulos internos ou qualquer irregularidade que dificulte a inserção do mandril. Mandril confeccionado em aço inoxidável com ponta introdutória biselada capaz de favorecer o perfeito alinhamento com o bisel da agulha, com canhão de alerta codificado por cores de acordo com normas da ABNT. Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com normas de embalagem, que garanta a integridade do produto ate o momento de sua utilização, permita a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, calibre, nº de lote, tempo de validade da esterilização de dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº de registro do ministério da saúde. Seguir normas de segurança de acordo com a nr32 e estar de acordo com o código de defesa do consumidor. Na entrega, o produto deve ter o</p>	UN	50

	prazo de validade de esterilização de no mínimo 12 meses. O produto devera obedecer a legislação vigente);		
35.	AGULHA, específica para obesos - (Para anestesia raquidiana, calibre 25 g x 4 ¾ (tam. 0,42 x 120 mm) polegadas, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, com bisele tipo "whitacre", isenta de corte, traumática, sem rebarbas, com orifício lateral, cânula luer lok, com visor translucido e inteiramente cônico que garanta conexão segura. embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico e/ou blister rígido, abertura em pétala. na embalagem devera conter: nome e/ou marca do produto, origem, lote e data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, categoria do produto, indicação quantitativa, registro no ministério da saúde);	UN	200
36.	AGULHA, específica para obesos - (Para anestesia raquidiana, calibre 26 g x 4 ¾ (tam. 0,42 x 120 mm) polegadas, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, com bisele tipo "whitacre", isenta de corte, traumática, sem rebarbas, com orifício lateral, cânula luer lok, com visor translucido e inteiramente cônico que garanta conexão segura. embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico e/ou blister rígido, abertura em pétala. na embalagem devera conter: nome e/ou marca do produto, origem, lote e data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, categoria do produto, indicação quantitativa, registro no ministério da saúde);	UN	200
37.	AGULHA, específica para obesos - (Para anestesia raquidiana, calibre 27 g x 4 ¾ (tam. 0,42 x 120 mm) polegadas, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, com bisele tipo "whitacre", isenta de corte, traumática, sem rebarbas, com orifício lateral, cânula luer lok, com visor translucido e inteiramente cônico que garanta conexão segura. embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico e/ou blister rígido, abertura em pétala. na embalagem devera conter: nome e/ou marca do produto, origem, lote e data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, categoria do produto, indicação quantitativa, registro no ministério da saúde);	UN	50
38.	AGULHA, para anestesia raquidiana - (Calibre 25 G x 3 1/2 polegadas, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, com bisele tipo "whitacre", isenta de corte, traumática, sem rebarbas, com orifício lateral, cânula Luer Lok, com visor translúcido e inteiramente cônico que garanta conexão segura. Embalagem individual, em papel grau	UN	1.500

	cirúrgico e filme termoplástico e/ou blister rígido, abertura em pétala. Na embalagem deverá conter: nome e/ou marca do produto, origem, lote e data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, categoria do produto, indicação quantitativa, registro no Ministério da Saúde);		
39.	AGULHA, para anestesia raquidiana - (Calibre 26 G x 3 1/2 polegadas, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, com bisel tipo "whitacre", isenta de corte, traumática, sem rebarbas, com orifício lateral, cânula Luer Lok, com visor translúcido e inteiramente cônico que garanta conexão segura. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico e/ou blister rígido, abertura em pétala. Na embalagem deveser conter: nome e/ou marca do produto, origem, lote e data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, categoria do produto, indicação quantitativa, registro no Ministério da Saúde);	UN	1.000
40.	AGULHA, para anestesia raquidiana - (Calibre 27 G x 3 1/2 polegadas, descartável, estéril, atóxica, epirogênica, com bisel tipo "whitacre", isenta de corte, traumática, sem rebarbas, com orifício lateral, cânula Luer Lok, com visor translúcido e inteiramente cônico que garanta conexão segura. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico e/ou blister rígido, abertura em pétala. Na embalagem deveser conter: nome e/ou marca do produto, origem, lote e data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, categoria do produto, indicação quantitativa, registro no Ministério da Saúde);	UN	800

LOTE: 15			
41.	ÁLCOOL SWAB - (Para utilização no processo de assepsia antes de cada procedimento intravenoso. Constituído de material TNT (tecido não tecido), umedecido com álcool a 70%, embalado individualmente em papel não inflamável).	UN	50.000
LOTE: 16			
42.	ALGODÃO HIDRÓFILO - (Isento de impurezas inodoro, insípido aspecto homogêneo e macio de boa absorção enrolado em papel apropriado em toda sua extensão PCT c/500 GR, com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PCT	1.000
LOTE: 17			
43.	ALMOTOLIA PLÁSTICA - (Escura, 125 ml);	UN	300

44.	ALMOTOLIA PLÁSTICA - (Escura, 250 ml);	UN	300
45.	ALMOTOLIA PLÁSTICA - (Transparente, 125 ml);	UN	500
46.	ALMOTOLIA PLÁSTICA - (Transparente, 250 ml);	UN	1.500

LOTE: 18			
47.	ATADURA, de crepom - (Tipo I, confeccionada com fios de algodão e fibras mistas, dimensões de 12 cm de largura x 1,80 m de comprimento em repouso, com 26,0 gramas, enrolada em si mesma, com fio retorcido ou singelo, com propriedades elásticas no sentido longitudinal, não estéril, atóxica, aparência uniforme, sem rasgos, impurezas, fiapos, sem emendas, sem manchas e qualquer outro tipo de defeito. Embaladas individualmente, deve conter de maneira legível fixada em seu corpo nome e marca do produto, número de fios por cm, composição, identificação do fabricante, prazo de validade, número do lote, nome do técnico responsável e número de inscrição, número de isenção do registro do Ministério da Saúde, conforme resolução RDC Nº 185 da ANVISA, Resolução Nº 02 de 31/12/2001 do CONMETRO, Portaria Nº. 157 do INMETRO e NBR 14056. (Pacote com 12 unidades));	PCT	300
48.	ATADURA, de crepom - (Tipo I, confeccionada com fios de algodão e fibras mistas, dimensões de 15cm de largura x 1,80m de comprimento em repouso, com 32,7 gramas, enrolada em si mesma, com fio retorcido ou singelo, com propriedades elásticas no sentido longitudinal, não estéril, atóxica, aparência uniforme, sem rasgos, impurezas, fiapos, sem emendas, sem manchas e qualquer outro tipo de defeito. Embaladas individualmente, deve conter de maneira legível fixada em seu corpo nome e marca do produto, número de fios por cm, composição, identificação do fabricante, prazo de validade, número do lote, nome do técnico responsável e número de inscrição, número de isenção do registro do Ministério da Saúde, conforme resolução RDC Nº 185 da ANVISA, Resolução Nº 02 de 31/12/2001 do CONMETRO, Portaria Nº. 157 do INMETRO e NBR 14056. (Pacote com 12 unidades));	PCT	100
49.	ATADURA, de crepom - (Tipo I, confeccionada com fios de algodão e fibras mistas, dimensões de 30cm de largura x 1,80m de comprimento em repouso, com 64,3 gramas, enrolada em si	PCT	200

	<p>mesma, com fio retorcido ou singelo, com propriedades elásticas no sentido longitudinal, não estéril, atóxica, aparência uniforme, sem rasgos, impurezas, fiapos, sem emendas, sem manchas e qualquer outro tipo de defeito. Embaladas individualmente, deve conter de maneira legível fixada em seu corpo nome e marca do produto, número de fios por cm, composição, identificação do fabricante, prazo de validade, número do lote, nome do técnico responsável e número de inscrição, número de isenção do registro do Ministério da Saúde, conforme resolução RDC Nº 185 da ANVISA, Resolução Nº 02 de 31/12/2001 do CONMETRO, Portaria Nº. 157 do INMETRO e NBR 14056. (Pacote com 12 unidades));</p>		
--	--	--	--

LOTE: 19

50.	<p>AVENTAL DESCARTÁVEL IMPERMEABILIZADO PARA USO EM CME - (Avental de segurança confeccionado em não tecido de polipropileno, descartável, impermeabilizado, punho elástico, manga longa, com método para fechamento no pescoço e cintura. Deve oferecer proteção parcial química, resistente a líquidos pulverizados e proteção contra líquidos químicos. Deverá proteger membros e tronco. Tamanho M e G. Deve conter dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Deve atender a NR6. Deve apresentar registro da ANVISA.</p>	UN	1000
-----	--	----	------

LOTE: 20

51.	<p>AVENTAL DESCARTÁVEL - Confeccionado em TNT, tecido não tecido manga longa, PCT. C/10 UN., com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.</p>	PCT	2.000
-----	---	-----	-------

LOTE: 21

52.	<p>AZUL DE METILENO - (Solução aquosa embalagem com 1000 ml, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);</p>	LT	1
-----	--	----	---

LOTE: 22

53.	<p>BAC SWAB (PCT C/100 UNID) - (Com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);</p>	PCT	20
54.	<p>BÁLSAMO DO CANADÁ - (Sintético para microscopia) CAS (8007 – 47 – 4) 1.000 ml com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);</p>	LT	10

LOTE: 23			
55.	BALÃO DE ANESTESIA DE 03L (TIPO BARAKA) - (Com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	05
56.	BALÃO DE ANESTESIA DE 05L (TIPO BARAKA) - (Com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	20
57.	MÁSCARA DE VINIL ADULTO PARA ANESTESIA Nº 05 - (Máscara facial para circuito de anestesia com bojo de policarbonato e coxim de vinil na cor verde e suporte para presilhas, tamanho adulto);	UN	30
LOTE: 24			
58.	BANDAGEM AUTO-ADERENTE - (Adere sobre si mesma e não adere na pele), não escorregadia, com excelente porosidade, se molda perfeitamente aos contornos do corpo, permitindo o conforto do paciente e a respiração da pele, remoção fácil e sem traumas. Utilizada para imobilizar e fixar curativos e dispositivos. Composta de fibras sintéticas, fios elásticos sem látex, com resinas e pigmentos. Dimensões: 5cmX4,5m, podendo variar para mais ou menos 1 cm);	UN	100
LOTE: 25			
59.	BOLSA, (BOLSA PÓS FIT FIX) - Coletora, pôs, com sistema fechado, para armazenagem e descarte de grandes volumes de secreção, máximo de até dois litros, de uso único, descartável, em polietileno, com sistema anti-transbordamento, para utilização em dispositivo que permita a formação de circuito integrado de quatro bolsas. Embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica, a embalagem primaria deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricação, data de validade do produto, a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento ate o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. Rotulagem: embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA. OBS.: a empresa vencedora deverá fornecer os kits para o uso das bolsas em sistema de comodato e obedecendo os critérios sinalizados na abaixo.	UN	200

60.	<p>BOLSA, (BOLSA PRÉ FIT FIX) - Coletora, pré, com sistema fechado, para armazenagem e descarte de grandes volumes de secreção, máximo de até dois litros, de uso único, descartável, em polietileno, sem sistema anti-transbordamento, para utilização em dispositivo que permita a formação de circuito integrado de quatro bolsas. Embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica, a embalagem primaria deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricação, data de validade do produto, a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. Rotulagem: embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme a RDC 222, 36 e 63/ ANVISA. Obs: a empresa vencedora deverá fornecer os kits para o uso das bolsas em sistema de comodato e obedecendo os critérios sinalizados abaixo.</p>	UN	700
-----	--	----	-----

<p>61.</p>	<p>BOLSA, (QIN POT) - (Coletora sistema fechado, descartável, para armazenagem e descarte de pequenos volumes de secreção (até 1 litro), em formato de sacola, dobrável, em polietileno, com válvula anti-refluxo e filtro que impede a entrada de secreções na rede de vácuo, indicada para encaixe em dispositivo de policarbonato com vacuômetro integrado. embalagem: primaria acondicionada individualmente de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. rotulagem: embalagem primaria e secundaria rotulada conforme a RDC 185/01/ANVISA. OBS: a empresa vencedora deverá fornecer os kits para o uso das bolsas em sistema de comodato e obedecendo os critérios sinalizados abaixo.</p> <p>LOTE 25 - OBSERVAÇÃO:</p> <p>* Critérios a serem cumpridos:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Fornecer os dispositivos de aspiração ao hospital, em regime de comodato, contendo regulador de pressão com vacuômetro integrado e filtro hidrofóbico que bloqueia a passagem de resíduos líquidos para a rede vácuo; 2. Apresentar a descrição detalhada das bolsas ofertadas constando a marca, o fabricante, o país de origem e o registro na anvisa, de maneira a demonstrar o completo atendimento às características constantes neste termo de referência; 3. Promover a logística reversa das bolsas/itens acima, contendo os resíduos infectantes, tendo, portanto, que arcar com os custos da coleta, transporte, incineração e destinação final destes resíduos; 4. Fornecer as bobonas para segregação das bolsas. Esta proposta deverá englobar uma prestação de serviços completa, como segue: <p>Dispositivos qin pot e fit fix os dispositivos serão disponibilizados em regime de comodato;</p> <p>Consumo mensal de bolsas qp;</p>	<p>UN</p>	<p>500</p>
------------	---	-----------	------------

	<p>5 bolsas por dispositivo/mês, com uma variação de 30% para baixo. (analisar);</p> <p>Consumo mensal de bolsas ff;</p> <p>De acordo com o volume de cirurgias e consumo do hospital. (analisar);</p> <p>Extensão de aspiração;</p> <p>Cada bolsa de qp e ff vem acompanhada de uma extensão em pvc de 2 e 3 m, respectivamente, descartável;</p> <p>Saco vermelho;</p> <p>Cada bolsa de qp e ff vem acompanhada de um saco vermelho para o correto transporte interno e descarte da bolsa, conforme item 5.4.1 da rdc 306, da anvisa;</p> <p>Instalação;</p> <p>Imediata, feita pela manutenção do hospital, acompanhada pela empresa vencedora;</p> <p>Assistência técnica/manutenção;</p> <p>Reposição de peças e/ou dispositivos por conta da empresa vencedora;</p> <p>Coleta e incineração; Realizada por empresas parceiras da empresa vencedora, especializadas em coleta e tratamento de resíduos hospitalares, com pagamento feito pela empresa vencedora. o certificado de incineração será emitido em nome do hospital da mulher, pertencente a Fundação Hospitalar de Feira de Santana, fonte geradora do resíduo.</p>		
LOTE: 26			
62.	<p>BORRACHA DE SILICONE - 15m - (Embalada individualmente com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct. c/15 mt);</p>	PCT	200
63.	<p>EXTENSOR DE PVC PARA OXIGÊNIO E VÁCUO- 2 m - Borracha descartável, confeccionada em PVC atóxico (policloreto de vinila), superfície lisa e paredes regulares. Indicada como extensão ou conexão de equipamentos, terminais de oxigênio, terminais de vácuo, bombas aspiradoras e sondas. Deve possuir conector anelado que permita conexão com os tubos de calibre 14mm, 16mm e 20mm. Esterilizado</p>	PCT	3.000

	com Óxido de Etileno. Embalada individualmente com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/ 1 unidade de 2 metros);		
64.	GARROTE - (Borracha látex 200, cotados em metros embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	MT	150
LOTE: 27			
65.	CABO DE BISTURI Nº 3 - (Aço inox, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, ANVISA e ministério da saúde);	UN	10
66.	CABO DE BISTURI Nº 4 - (Aço inox, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, ANVISA e ministério da saúde);	UN	10
67.	CABO PARA PLACA INOX - (Com alarme plugue universal para bisturi da marca Detronixb-660sm);	UN	10
LOTE: 28			
68.	CANETA DE BISTURI - (Elétrico compatível com a marca wem - modelo ss-501-s);	UN	20
69.	CANETA P/ECG PILOT HI-TECPOINT V5 EXTRA FINA - (COTAR POR UNIDADE)	UN	170
70.	CANETAS DE BISTURI - (Elétrico compatível com o marca deltronix b-1.600 mp);	UN	20
71.	CANETAS DE BISTURI - (Elétrico compatível com o marca deltronix b-6.600 sm);	UN	20
72.	CANETAS DE BISTURI - (Elétrico compatível com o marca emai bp-400 plus);	UN	20
LOTE: 29			
73.	CÂNULA, endo-traqueal, com cuff n. 5,5 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devesa estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde (CAIXA C/ 10 UNIDADES);	CX	20

74.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, com cuff n. 6,0 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde (CAIXA C/ 10 UNIDADES));</p>	CX	20
75.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, com cuff n. 6,5 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com balao de alto volume e baixa pressao, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde (CAIXA C/ 10 UNIDADES));</p>	CX	20
76.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, com cuff n. 7,0 - (Descartável, esteril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde (CAIXA C/ 10 UNIDADES));</p>	CX	10
77.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, com cuff n. 7,5 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de</p>	CX	10

	maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde (CAIXA C/ 10 UNIDADES));		
78.	CÂNULA, endo-traqueal, com cuff n. 8,0 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	10
79.	CÂNULA, endo-traqueal, sem cuff n. 2,0 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, conector semi-montado, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devesa estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	100
80.	CÂNULA, endo-traqueal, sem cuff n. 2,5 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, conector semi-montado, ponta atraumática retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devesa estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	100

81.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, sem cuff n. 3,0 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, conector semi-montado, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um so local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petá-la. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));</p>	CX	100
82.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, sem cuff n. 3,5 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, conector semi-montado, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));</p>	CX	80
83.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, sem cuff n. 4,0 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, conector semi-montado, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));</p>	CX	80
84.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, sem cuff n. 4,5 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, conector semi-montado, ponta atraumatica retraída, linha radiopaca continua, curva de maglli, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));</p>	CX	30

85.	<p>CÂNULA, endo-traqueal, sem cuff n. 5,0 - (Descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, conector semi-montado, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de magli, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));</p> <p>OBSERVAÇÃO: A empresa vencedora deverá fornecer 10 (dez) unidades de fio guia para entubação em alumínio, envolto por barra plástica que facilite a inserção e retirada e proteja a ponta reduzindo riscos de traumas.</p>	CX	10
LOTE: 30			
86.	<p>CARDIOCLIP ADULTO -Eletrodo Cardioclip para ECG Eletrodo para Membros Adulto Tipo Clip Colorido Jogo com 04 unidades. Conector padrão para todos os cabos, paciente de ECG. Eletrodo para ECG Cardioclip adulto periférico Reutilizável para membros. Conjunto com 4 clips nas cores: vermelho, verde, preto e amarelo.</p>	CJ	05
LOTE: 31			
87.	<p>CATETER CENTRAL DE INSERÇÃO PERIFÉRICA 2Fr MONOLÚMEN (PICC) - Constituído de silicone, 2fr com 30 centímetros de comprimento, demarcado a cada 1 centímetro, mono lúmen, é acompanhado por produtos necessários para a introdução por técnica de Seldinger Modificada com agulha de 30 gauge; microintrodutor/dilatador com sistema peel-away de 27 gauge; fio guia para a punção com técnica de seldinger de 20 centímetros de 0.0035mm com ponta reta; fita métrica e garrote ambos com 30 centímetros, guilhotina para corte preciso do cateter; pinça Adson com protetor nas extremidades para reduzir trauma no cateter e dispositivo adesivo para fixação e estabilização do cateter sem necessidade de sutura.</p>	UN	100
88.	<p>KIT PARA PUNÇÃO VASCULAR NEONATAL 30 GAUGE - Composto por kit de punção por ultrassom para agulhas de 30 gauge, cobertura plástica de polietileno estéril de 122cm de comprimento, para transdutor, deve conter dois elásticos de silicone, fixadores livres de látex, sachê estéril contendo 20g de</p>	UN	100

<p>gel condutor base aquosa, anguladores estéreis de punção para acessar vasos de 0.2, 0.3, 0.4cm de profundidade, acopláveis ao transdutor, embalagem individual em material que promove barreira microbiana e abertura asséptica, estéril a óxido de etileno, de uso único, com dados de identificação, data de validade, número de lote, procedência e registro na Anvisa/M.S.</p> <p>OBS: Deverá ser entregue em comodato aparelho de ultrassom para punção de acessos vasculares portátil, com peso de 0,9 kg (podendo variar para +ou- 100g) com imagem bidimensional em tempo real, teclas em touch screen, com sonda linear de frequência 7,5 MHz com ganho de profundidade entre 0,5 a 4,0 cm, apresentando encaixe de guia de agulhas para realização de Punção Guiada por Ultrassom, fonte de alimentação com adaptador CA e bateria interna. Deve possuir voltagem 100 a 240 W. A apresentação do produto deve obedecer a legislação vigente ANVISA/MS. A empresa deverá realizar treinamento da equipe responsável pela inserção de cateter PICC.</p>		
LOTE: 32		
<p>89. CATETER DUPLO LÚMEN 3FRX10CM - (Para acesso venoso central, duplo lúmen, calibre 3FR x 10cm, de poliuretano, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, de uso único, de material biocompatível que permita infusão de medicamentos, nutrição parenteral e monitorização simultânea em distintos lumens, não gerando oclusão por incompatibilidade de medicamentos, de alto fluxo, com saídas situadas em deferentes pontos do cateter, totalmente radiopaco, com graduação de profundidade em centímetros, ponta macia com design em formato de cone, inserção por técnica de seldinger, com kit introdutor estéril contendo: seringa de 5 ml luer lock, guia metálica reta, dilatador tecidual, agulha para punção 22ga, cateter curto 22 ga, 1 tampa em luer lock com membrana seladora siliconizada em sua extremidade, bisturi, asas para fixação do cateter. A embalagem: acondicionada individualmente de acordo com rdc 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto ate o momento da sua utilização, permitida a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, nº do lote, tempo de validade da esterilização de, no mínimo, dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº de registro do ministério da saúde. seguir normas de segurança de acordo com a</p>	UN	10

	NR 32 (anexo 1, itens 32.2, 32.3, 32.5). na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de, no mínimo 12 meses);		
90.	<p>CATETER DUPLO LÚMEM 4FR X 13CM - (Para acesso venoso central, duplo lúmen, calibre 4FR x 13cm, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, de uso único, de material biocompatível que permita infusão de medicamentos, nutrição parenteral e monitorização simultânea em distintos lumens, não gerando oclusão por incompatibilidade de medicamentos, de alto fluxo, com saídas situadas em deferentes pontos do cateter, em poliuretano, totalmente radiopaco, com graduação de profundidade em centímetros, ponta macia com design em formato de cone, inserção por técnica de seldinger, fio guia com ponta distal em j e capa protetora, agulha introdutora, seringa luer lock de 5cc, com asas para fixação e clamps. embalagem: acondicionada individualmente de acordo com rdc 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto ate o momento da sua utilização, permitida a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto, nº do lote, tempo de validade da esterilização de, no mínimo, dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº de registro do ministério da saúde. seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (anexo 1, itens 32.2, 32.3, 32.5). na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de, no mínimo 12 meses);</p>	UN	05
91.	<p>CATETER DUPLO LÚMEM 7FR X 20CM - (Para acesso venoso central, duplo lúmen, calibre 7FR x 20cm, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, de uso único, de material biocompatível que permita infusão de medicamentos, nutrição parenteral e monitorização simultânea em distintos lumens, não gerando oclusão por incompatibilidade de medicamentos, de alto fluxo, com saídas situadas em deferentes pontos do cateter, em poliuretano, totalmente radiopaco, com graduação de profundidade em centímetros, ponta macia com design em formato de cone, inserção por técnica de seldinger, fio guia com ponta distal em j e capa protetora, agulha introdutora, seringa luer lock de 5cc, com asas para fixação e clamps. embalagem: acondicionada individualmente de acordo com rdc 185/ANVISA sobre normas de embalagem, que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permitida a abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do</p>	UN	20

	produto, nº do lote, tempo de validade da esterilização de, no mínimo, dois anos a partir da data de esterilização, dados de identificação do fabricante, nº de registro do ministério da saúde. seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (anexo 1, itens 32.2, 32.3, 32.5). Na entrega, o produto deve ter o prazo de validade de, no mínimo 12 meses);		
LOTE: 33			
92.	CATETER EPIDURAL 16G - (Estéril transparente com 3 orifícios laterais embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação CX c/10 UNID.);	CX	10
93.	CATETER EPIDURAL 18G (ESPECIFICA PARA OBESOS) - (Estéril transparente com 3 orifícios laterais embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	20
94.	CATETER EPIDURAL 18G - (Estéril transparente com 3 orifícios laterais embalada individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	20
95.	CATETER, INTRAVASCULAR - (Tipo intracath, 22G x 12" , descartável, estéril, atóxico, apirogênico, radiopaco. embalagem devesa estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	05
LOTE: 34			
96.	CATETER, INTEGRADO COM SISTEMA FECHADO - (Para passagem de fluidos, com dispositivo de segurança, plataforma de estabilização incorporada e tubulação de extensão pré-conectada, macia e flexível, permite fixação segura e a visualização rápida do fluxo confirmado e sucesso de punção. Tecnologia com polímero de biomaterial, sistema fechado, extensor dupla via de alta pressão (até 300psi) calibre: 24 g. Embalagem individual, com dados de identificação, número de lote, registro da ANVISA e marca);	UN	200
97.	CATETER NASAL PARA OXIGÊNIO (TIPO ÓCULOS) - (Com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	3.000
LOTE: 35			
98.	CATETER OXIGÊNIO 04 - (Estéril atóxico maleável em PVC, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme	PCT	40

	termoplástico abertura em pétalas e com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. PCT c/10 UN.);		
99.	CATETER OXIGÊNIO 06 - (Estéril atóxico maleável em PVC, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. PCT c/10 UN.);	PCT	100
100.	CATETER OXIGÊNIO 08 - (Estéril atóxico maleável em PVC, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. PCT c/10 UN.);	PCT	100
101.	CATETER OXIGÊNIO 10 - (Estéril atóxico maleável em PVC, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. PCT c/10 UN.);	PCT	100
102.	CATETER OXIGÊNIO 12 - (Estéril atóxico maleável em PVC, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. PCT c/10 UN.);	PCT	40
LOTE: 36			
103.	CATETER, UMBILICAL - (Neonatal, para uso em artéria e veia neonatais, descartável, radiopaco, com marcação em cm de único lúmen, em poliuretano, 2, 5 FR com comprimento de 30 a 35 cm. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	200
104.	CATETER, UMBILICAL - (Neonatal, para uso em artéria e veia neonatais, descartável, radiopaco, com marcação em cm de único lúmen, em poliuretano, 3 FR com comprimento de 30 a 35 cm. embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. na embalagem devesa estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da	UN	200

	Saúde);		
105	CATETER, UMBILICAL - (Neonatal, para uso em artéria e veia neonatais, descartável, radiopaco, com marcação em cm de único lúmen, em poliuretano, 3, 5 FR com comprimento de 30 a 35 cm. embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. na embalagem devera estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	200
106	CATETER, UMBILICAL - (Neonatal, para uso em artéria e veia neonatais, descartável, radiopaco, com marcação em cm de único lúmen, em poliuretano, 4 FR com comprimento de 30 a 35 cm. embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	200
LOTE: 37			
107	CLOREXIDINA ALCOÓLICA 0,5% - Clorexidina, tipo alcoólica, solução a 0,5%, embalagem com 100 ml. Deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio". Deverá apresentar registro dos produtos na ANVISA. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. (CX com 30 unidades)	CX	50
108	CLOREXIDINA ALCOÓLICA 2% - Clorexidina, tipo alcoólica, solução a 2%, frasco com 100 ml. Deverá conter a impressão "venda proibida pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. (CX com 30 unidades)	CX	200
109	CLOREXIDINA DEGERMANTE 2% - Clorexidina solução degermante a 2%, frasco com 100 ml. Deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. (CX com 30 unidades)	CX	100

110	CLOREXIDINA AQUOSA 1% - Solução aquosa a 1%, frasco com 100 ml . Deverá conter a impressão “venda proibida pelo comércio”. Apresentar registro dos produtos na Anvisa. Em caso de fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. (CX com 30 unidades);	CX	100
LOTE: 38			
111	COLCHÃO PIRAMIDAL (CAIXA DE OVO) - (Colchão, casca de ovo, espuma de poliuretano, densidade D28, dimensões 188 cm x 79 cm x 06 cm, sem capa. Apresentar certificação do INMETRO. A embalagem deverá ser individual plástica, revestindo todo o material e conter dados do fabricante);	UN	50
LOTE: 39			
112	COLETOR URINA E FEZES - (Frasco com tampa em PVC esterilizado. embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	50.000
113	COLETOR URINA INFANTIL - (Tipo saco descartável 100 ml (fem. e masc.) pct c/ 10 unid. embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PCT	800
114	COLETOR URINA SISTEMA FECHADO - (Bolsa em PVC resistente atóxica c/1,40 cm de comprimento (podendo variar para - 30cm), com injetor lateral fixo conector universal para sondas uretro-vesicais com tampa protetora estéril. Deve ter ponto de coleta de amostras que permite a retirada de amostras para exames laboratoriais (de acordo com a NR32). Escala de graduação a cada 25ml, para volume de 25ml a 100 ml, e a cada 100ml para volumes de 100ml a 2000ml. Deve possuir capacidade de 2000 ml, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade).	UN	4.000
LOTE: 40			
115	COMPRESSA DE GAZE 7,5 X 7,5 NÃO ESTÉRIL - (13 fios de 8 dobras 100% algodão não estéril bordas delimitadas que não soltem fiapos e sem falhas no acabamento da aureola embalada individualmente com suas devidas especificações pct c/500 unid.);	PCT	3.000
116	COMPRESSA DE GAZE 7,5X7,5 ESTÉRIL - COMPRESSA, de gaze 100% algodão, estéril, de uso único descartável, hidrofila, isenta de alvejantes óticos e amido, deve ter 05 dobras e 08	PCT	3.000

	<p>camadas dobradas para dentro, dimensões fechada de 7,5 x 7,5 e aberta de 15,0 x 30,0cm, densidade de 13 fios por cm². Seguir NBR 13843. Apresentação: embalagem. Embalagem: pacotes com 10 unidades, primaria acondicionada individualmente de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica, estéril e apirogênica; a embalagem primaria deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote e data de fabricação do produto, método de esterilização, validade da esterilização; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. Embalagens primaria e secundaria rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA.</p>		
117	<p>COMPRESSA, campo operatório - 100% algodão, não estéril, uso único, isenta de impurezas, ausente de amido e dextrina, deve possuir dispositivo para fixação em forma de alça unida ao seu corpo, com elemento radiopaco fixado no seu corpo, disposta em 04 camadas fixas entre si, bordas embainhadas, nas dimensões 45 cm x 50 cm sem pré-encolhimento. Seguir NBR 14767. Embalagem: pacote com 50 unidades. A embalagem deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote e data de fabricação do produto, material. O produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. Embalagem rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA. (OBS.: A EMPRESA VENCEDORA DEVE APRESENTAR AMOSTRA NO HIPS PARA TESTE DO MESMO)</p>	PCT	4.000
118	<p>COMPRESSA, campo operatório estéril 45 X 45 - COMPRESSA, campo operatório, 100% algodão, estéril, de uso único, descartável, isenta de impurezas, ausente de amido e dextrina, deve possuir dispositivo para fixação em forma de alça unido ao seu corpo, com elemento radiopaco fixado ao seu corpo, disposta em 04 camadas fixas entre si, bordas embainhadas, nas dimensões 45 cm x 45cm com pré-encolhimento. Seguir NBR 14767. Apresentação: Embalagem: pacote com 05 unidades. Primária acondicionada individualmente de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica, estéril e apirogênica; a embalagem primaria deve conter informações de identificação e características do</p>	PCT	2.000

	produto, tais como: nome do fabricante, lote e data de fabricação do produto, método de esterilização, validade da esterilização; a embalagem secundária deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. Embalagens primária e secundária rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA		
LOTE: 41			
119.	CONEXÃO - (Tubo T, universal, em plástico resistente, esterilização química, para adaptação de equipamentos (EPAP. CPAP, nebulização, ventilação mecânica, oxigenoterapia. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde);	UN	20

LOTE: 42			
122.	COPINHO DOSADOR PARA DISTRIBUIÇÃO DE LEITE -(Copo dosador 80 ml, com tampa);	UN	200
120.	TORNEIRA 3 VIAS - (Função: duplicador de acesso venoso. A torneirinha de três vias conecta e controla o direcionamento de fluxo de soluções de três linhas distintas, duas linhas de infusão (equipo, extensor) em suas extremidades fêmea luer lock e uma terceira linha de infusão ou dispositivo de acesso venoso (scalp, cateter) em e sua conexão macho luer slip ou luer lock. O manípulo serve de oclisor e direcionador de fluxo. Características gerais: composição básica - corpo transparente com três extremidades de conexão (duas fêmeas luer lock e um macho luer slip ou luer lock). - manípulo colorido para direcionamento e oclusão de fluxo, embalagem papel grau cirúrgico esterilizado por radiação gama. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	3.000
121.	TRANSOFIX - (Sistema de transferência para fluidos estéreis produto estéril, apirogênico e de uso único para manutenção do sistema fechado para o preparo de medicações, soluções com segurança na prevenção de contaminação / infecção hospitalar. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	3.000

--

LOTE: 43			
123	CORANTE EA36 - (Corante para citologia esfoliativa, papanicolau, aspecto físico líquido, 1000ml);	LT	12
124	CORANTE HEMATOXILINA DE HARRIS - (Corante, tipo hematoxilina, aspecto físico líquido, 1000ml);	LT	12
125	CORANTE ORANGE - (Corante para citologia esfoliativa, para papanicolau, aspecto físico líquido, 1000ml);	LT	12

LOTE: 44			
126	CURATIVO TRANSPARENTE - (Transparente, em filme de poliuretano, com bordas reforçadas por tecido macio, com moldura, com janela, hipoalérgico, descartável, estéril, autoadesivo, impermeável a líquidos, vírus e bactérias e permeável a gases e umidade, dimensão de 3,8X4,5cm, para fixação de cateteres periféricos e centrais p/ recém-nascidos. Embalagem individual, com dados de identificação, número de lote e registro ANVISA. Caixa com 100 unidades);	UN	300

LOTE: 45			
127	DIAFRAGMA, DE SILICONE - (Autoclavável, para válvula compatível com expiratória do respirador inter 3 e inter 5. embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante);	UN	20
128	DIAFRAGMA, DE SILICONE - (Autoclavável, para válvula expiratória do respirador inter 5. embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante);	UN	20

LOTE: 46			
129	DRENO, TORÁCICO Nº 10 - (Em PVC, descartável, com conexão, atóxico, epirogênico, silicizado com linha radiopaca, ponta a traumática ou boleada, multiperfurado, para ser acoplado ao sistema de drenagem mediastinal, esterilizado a oxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	10
130	DRENO TORÁCICO Nº 12 (Em PVC, descartável, com conexão, atóxico, epirogênico, siliconizado com linha radiopaca, ponta a traumática ou boleada, multiperfurado, para ser acoplado ao sistema de drenagem mediastinal, esterilizado a oxido de etileno.	UN	10

	Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétalas. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);		
131.	DRENO DE PENROSE Nº1 -Confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UN	20
132.	DRENO DE PENROSE Nº2 - Confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UN	20
133.	DRENO DE PENROSE Nº3 - Confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UN	20
134.	DRENO DE PENROSE Nº4 - Confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UN	20
135.	FRASCO PARA DRENO DE TÓRAX 500ML - FRASCO, para drenagem de torax, esteril, descartavel, composto de frasco reservatorio com capacidade para 500 ml, graduado a cada 50 ml, tubo de mariot com 20 cm, tampa de vedacao por rosqueamento, sistema de fixacao ao leito por tubo plastico e suporte para posicionamento vertical. Embalagem individual, em papel grau cirurgico e filme termoplastico, abertura em petala. Na embalagem	UN	30

	devera estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.		
LOTE: 47			
136.	ELETRODO PARA MONITORIZAÇÃO CARDÍACA NEONATAL COM GEL - (Descartável, confeccionado com espuma, adesivo hipoalérgico e com adesividade garantida em presença de umidade, pino de aço inoxidável, contra pino de cloreto de prata (Ag Cl). Embalagem primária acondicionada de acordo com as normas embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização. O rotulo da embalagem e/ou o próprio produto deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricação, data de validade do produto e registro Anvisa/MS);	UN	5.000
137.	ELETRODO PARA MONITORIZAÇÃO CARDÍACA NEONATAL DE PRATA/CLORETO DE PRATA (AG/AGCL) - (Dorso transparente, recoberto por adesivo condutivo para uso prolongado e reposicionável, tempo médio de permanência de 15 dias, dispensando o uso de gel, formato retangular medindo 2cmx4cm, pré-adaptado a cabo de carbono, eletrodo e cabo rádio transparentes. Embalagem: pacotes acondicionados em embalagem aluminizada com 3 unidades, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	200
LOTE: 48			
138.	ELETRODO ADULTO - (Para monitoração cardíaca, com gel destacável, pct c/ 30 un.);	PCT	500
139.	ELETRODO INFANTIL - (Para monitoração cardíaca, com gel destacável, pct c/ 30 un.);	PCT	100
140.	ELETRODO NEONATAL - (Para monitoração cardíaca, com gel destacável, pct c/ 30 un.);	PCT	100
LOTE: 49			
141.	ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE - (Envelope, em papel grau cirúrgico, dimensões 10 cm x 15 cm (podendo variar para +/-1cm) termo selante, para esterilização de material por calor úmido pct c/200 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PCT	100

142.	<p>ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE - (Teste, em papel grau cirúrgico, dimensões 15 cm x 27 cm (podendo variar para +/-1cm), termo selante, para esterilização de material por calor úmido pct c/200 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);</p>	PCT	500
143.	<p>ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE - (Teste, em papel grau cirúrgico, dimensões 20 cm x 40 cm (podendo variar para +/-1cm), termo selante, para esterilização de material por calor úmido pct c/200 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);</p>	PCT	500
144.	<p>ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE - (Teste, em papel grau cirúrgico, dimensões 30 cm x 50 cm (podendo variar para +/-1cm), termo selante, para esterilização de material por calor úmido pct c/200 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);</p>	PCT	500
145.	<p>ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE - (Teste, em papel grau cirúrgico, dimensões 45X60cm (podendo variar para +/-1cm), termo selante, para esterilização de material por calor úmido pct c/100 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);</p> <p>Lote:049</p> <p>Observação: A empresa vencedora deverá fornecer a seladora em forma de comodato. A seladora deverá ser automática com impressora e conter as seguintes especificações: possuir visor em LCD, ter capacidade de selagem em múltiplas linhas, sua temperatura deverá ser controlada por microprocessador (50-200°C), a velocidade deve ser ajustável entre 8-12 metros/min, possibilitar o ajuste de distância entre as selagens, desligamento automático quando há mudança na temperatura e deve possuir impressora acoplada para impressão de etiqueta com as seguintes informações: Data da selagem, validade e nome do operador/código (LOTE). Entregar a esta unidade o equipamento em perfeito estado de uso, sua manutenção será de total responsabilidade da empresa vencedora, em caso de mau funcionamento do equipamento a empresa deverá fornecer uma nova seladora para substituição</p>	PCT	300

	imediate. A seladora só poderá ser retirada com o término dos produtos fornecidos a F.H.F.S).		
LOTE: 50			
146.	<p>EQUIPO FOTOSSENSÍVEL - (Equipo de bomba de infusão, para sistema peristáltico linear ou shuttle, macrogotas, estéril, fotossensível, na cor âmbar, de uso único, descartável, atóxico, em PVC, com ponta perfurante, de fácil adaptação para frasco de solução parenteral de sistema fechado, com conexão segura, com entrada de ar com filtro hidrófobo de 0,22 micron, com tampa protetora, localizada acima da câmara de gotejamento. Câmara de gotejamento de material translúcido, maleável. O equipo deve possuir filtro de 15 micra (proteção contra partículas). Tubo extensor em PVC, transparente, atóxico, comprimento mínimo de 1,80m. Injetor lateral com membrana auto cicatrizante, livre de látex, que permita múltiplas injeções de drogas. Regulador de fluxo (pinça rolete) para ajuste de infusão de zero a máximo. Protetor de extremidade que mantém o sistema fechado no preparo, extremidade com sistema luer lock macho (rosqueamento) de fácil remoção e perfeitamente adaptável ao conector; de acordo com a legislação pertinente. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico ou embalagem que atenda a rdc 185/2001, abertura em pétala, com dados de identificação, tipo de esterilização, prazo de validade da esterilização e do produto, registro no ministério da saúde. Deve acompanhar o equipo embalagem fotossensível que proteja o frasco de soro);</p>	UN	1.900
147.	<p>EQUIPO PARA BOMBA DE INFUSÃO SISTEMA LINEAR - (Seguindo as normas técnicas (ABNT) iec 60601-2-24 equipo, de bomba de infusão para sistema peristáltico linear ou shuttle, para neonatologia, estéril, de uso único, descartável, atóxico, em PVC, com ponta perfurante, tri facetada, de fácil adaptação para frasco de solução parenteral de sistema fechado, com conexão segura, com entrada de ar com membrana hidrófoba de 0,22 micra, com tampa protetora, localizada acima da câmara de gotejamento. Câmara de gotejamento de material translucido, maleável, com filtro de 15 micra (proteção contra partícula. Tubo extensor em pvc, transparente, atóxico, comprimento mínimo de 1,80m. Injetor lateral com membrana auto cicatrizante, livre de látex, que permita múltiplas injeções de drogas. Regulador de fluxo (pinça rolete) para ajuste de infusão de zero a máximo. Protetor de extremidade que mantem o sistema fechado no preparo, extremidade com sistema luer macho</p>	UN	7.000

	<p>(rosqueamento) de fácil remoção e perfeitamente adaptável ao conector; de acordo com as nbr 14168/10333-1/10333-2. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico ou embalagem que atenda a rdc 185/2001, abertura em pétala, com dados de identificação, tipo de esterilização, prazo de validade da esterilização e do produto, registro no ministério da saúde. (cx c/ 100 unidades) (comodato).</p> <p>A empresa vencedora deverá apresentar cópia do parecer de teste emitido por esta instituição / F.H.F.S), antes do certame em concluso e /ou até 05 (cinco) dias após a realização do certame, tudo sem ônus para instituição. (Apresentar 70 bombas para instituição em comodato).</p>		
148.	<p>EXTENSOR - (Extensor, para equipo, para uso em bombas de seringa, tubo em PVC de diâmetro reduzido, comprimento de 120 cm, volume de preenchimento (priming) de $\pm 2,0$ ml, terminação luer fêmea numa extremidade e luer macho com rosca (luer-luck) na outra, tampas protetoras, descartável, estéril. embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso, em português: nome e/ou marca do produto, lote e data de fabricação, prazo de validade, indicação quantitativa, modo de usar, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, composição, tipo de esterilização, categoria do produto, registro no ministério da saúde. (Cotar por unidade de extensor) (Comodato)</p> <p>(A empresa vencedora deverá fornecer 33 bombas de seringa para instituição em comodato).</p>	UN	6.000
LOTE: 51			
149.	<p>EQUIPO MACRO GOTAS FOTOSSENSÍVEL - (De infusão por gravidade, estéril, epirogênico, descartável, com tampa protetora na entrada e saída, lanceta tri facetada, perfurante, com filtro de ar hidrófobo e bactericida, adaptável a qualquer tipo de frasco de solução parenteral, entrada de ar com membrana hidrófoba e bactericida, câmara de gotejamento flexível, tubo extensor em PVC com 1,40 m, na cor ambar, pinça tipo rolete com bom deslize e que permita controle preciso do fluxo de infusão. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no ministério da saúde);</p>	UN	500

150.	<p>EQUIPO MACROGOTAS - (Estéril para solução venosa com infusão por gravidade, epirogênico, com tampa protetora na entrada e saída, ponta perfurante tri facetada, adaptável a qualquer tipo de frasco de solução parenteral, entrada de ar com membrana hidrófoba e bactericida, câmara de gotejamento transparente, flexível e com filtros de polimérica, tubo extensor em pvc atóxico com 1,50cm e pinça roller com carta fluxo e descanso, com bom deslize e que permita o controle preciso do fluxo de infusão, injetor lateral com protetor para dedos e pontos de infusão auto cicatrizante, mesmo após ser perfurado diversas vezes com agulha calibre 40 x 12 ,não apresente vazamento, conector intermediário luer lock, reversível e adaptável a qualquer tipo olimér, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com abertura em pétalas e dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade, número de lote e registro do fabricante no ministério da saúde);</p>	UN	30.000
151.	<p>EQUIPO MICRO GOTAS FOTOSSENSÍVEL - (De infusão por gravidade, estéril, epirogênico, descartável, com tampa protetora na entrada e saída, lanceta tri facetada, perfurante, com filtro de ar hidrófobo e bactericida, adaptável a qualquer tipo de frasco de solução parenteral, entrada de ar com membrana hidrófoba e bactericida, câmara de gotejamento flexível, tubo extensor em PVC com 1,40 m, na cor ambar, pinça tipo rolete com bom deslize e que permita controle preciso do fluxo de infusão. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no ministério da saúde);</p>	UN	500
152.	<p>EQUIPO MICROGOTAS COM BURETA - (Com bureta de 100 ml, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, para infusão parenteral, câmara graduada em plástico flexível transparente, capacidade 100ml graduação mínima de 1ml, com alca plástica para suporte, entrada de ar com filtro biológico e tampa de vedante, injetor com membrana de borracha auto cicatrizante, com micro gotejador, tubo extensor proxional, em plástico transparente, flexível, com 100mm de comprimento amolionado, pinça plástica tipo champ, conector plástico para frasco de soluções do tipo cônico com ponta perfurante, filtro de ar e tampa protetora removível, tubo plástico flexível e resistente a dobras com comprimentos aproximados 1200mm, injetor lateral de plástico rígido com membrana em</p>	UN	100

	borracha auto cicatrizante, conector macho tipo luer slip, com protetor plástico removível e pinça rolete. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no ministério da saúde);		
153.	EQUIPO MICROGOTAS - (Estéril c/inje. Lat para solução venosa com infusão por gravidade, adaptável a qualquer tipo de cateter, tubo extensor em pvc com 1,40cm e pinça roller com bom deslize e que permita o controle preciso do fluxo de infusão, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico com abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	500
154.	EQUIPO PARA TRANSFUSÃO DE SANGUE - (Para transfusão de sangue e hemoderivados com penetrador de ponta perfurante, adaptável em bolsas plásticas para transfusão, câmara dupla flexível em PVC, cristal, atóxico, com filtro de sangue na primeira câmara com malha de 170 micra, segunda câmara também flexível com +/- 75 mm de comprimento, pinça rolete com corta-fluxo e descanso para tubo, de fácil manuseio e que garanta e estabilidade do gotejamento, tubo em PVC flexível, cristal com diâmetro uniforme, com aproximadamente 1,5m de comprimento, com luva em rosca e trava retrátil para conexão em cones gêmeas, conector luer tubo macho lubrificante que permita a conexão e desconexão de forma suave dos conectores gêmeas, protetor de conector luer que garanta a estabilidade do produto. Embalagem tipo blister de papel grau cirúrgico e filme transparente de abertura suave e impressos na embalagem data de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	10
LOTE: 52			
155.	ESPECULO, VAGINAL – G - (Com ducto aspirador, estéril descartável, para uso em procedimentos de CAF/LEEP, tamanho grande embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme de polietileno/polipropileno, abertura em pátula. Na embalagem devesa estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização. Procedência, data de fabricação, lote, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	100
156.	ESPECULO, VAGINAL – M - (Com ducto aspirador, estéril descartável, para uso em procedimentos de CAF/LEEP, tamanho	UN	200

	médio embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme de polietileno/polipropileno, abertura em pátula. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização. Procedência, data de fabricação, lote, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);		
157.	ESPECULO, VAGINAL – P - (Com ducto aspirador, estéril descartável, para uso em procedimentos de CAF/LEEP, tamanho pequeno, embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme de polietileno/polipropileno, abertura em pátula. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização. Procedência, data de fabricação, lote, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	300
158.	ESPECULO, vaginal, tamanho M - (Estéril, descartável de uso único, transparente, composto de fibra óptica, 02 valvas articuladas com no mínimo 110mm de extensão e 29mm de largura distal, abertura pela ação parafuso, deve possuir na extremidade proximal formação cilíndrica de fibra óptica com no mínimo 30mm de extensão e 5mm de aleta. Embalagem primária acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica e epirogênica; A Embalagem primária deve conter informações de identificação e características do produto. A embalagem secundária deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. Rotulagem: Embalagem primária e secundária rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA);	UN	5.000
159.	ESPECULO, vaginal, tamanho P - (Estéril, descartável de uso único, transparente, composto de fibra óptica, 02 valvas articuladas com no mínimo 110mm de extensão e 29mm de largura distal, abertura pela ação parafuso, deve possuir na extremidade proximal formação cilíndrica de fibra óptica com no mínimo 30mm de extensão e 5mm de aleta. Embalagem primária acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica e apirogênica; a embalagem primária deve conter informações de identificação e características do produto. A embalagem secundária deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso. Embalagem: com devida identificação do	UN	7.000

	produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);		
LOTE: 53			
160.	FITA ADESIVA HOSPITALAR - (Em papel crepado com adesivo a base de borracha natural 16mmx50m embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	RL	2.000
161.	FITA MICROPORE - (Cirúrgica moldável a pele e microscopicamente porosa, recoberto de adesivo acrílico, com capa 50mmx10m. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	RL	1.000
162.	FITA P/ AUTOCLAVE - (Para processo de esterilização a vapor em papel crepado com adesivo de borracha resistente ao vapor, 19mmx30m. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	600
163.	ESPRADRAPO - (10 X 4,5, Impermeável na cor branca confeccionado em tecido apropriado de algodão com boa aderência e isento de substâncias alérgicas c/capa e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade).	RL	2.400
LOTE: 54			
164.	ESPONJA E ESCOVA DESCARTÁVEIS C/ CLOREXIDINA - (Cirúrgica para lavagem pré-operatoria de mãos, embebida em solução degermante de clorexidina a 2%, 22ml, conjunto composto de duas faces, sendo uma em forma de esponja e a outra em forma de escova com cerdas macias, não estéril. Caixa com 48 un.);	CX	1.000
165.	ESPONJA E ESCOVA DESCARTÁVEIS C/ PVPI - (Detergente cx c/48 un. Com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	20
LOTE: 55			
166.	ETER COMERCIAL 35% -(C/1000ml embalagem com tampa lacrada, embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	120
167.	FORMOL 10% - (C/1000 ml embalagem plástica reforçada com tampa lacrada e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	120
168.	FRASCOS DE ASPIRAÇÃO DE 05 LITROS	UN	20

169.	VASELINA LIQUIDA - (C/1000ml embalagem elástica reforçada, com tampa lacrada. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	36
170.	XILOL - (Solução utilizada para aumentar a transparência da lâmina. Unidade litro (cotar por unidade));	LT	20
LOTE: 56			
171.	FILTRO UMIDIFICADOR DESCARTÁVEL BACTERIAL adulto - (Com traqueia 15/22 mm, extensível de 8 a 15 cm, esterilizado a óxido de etileno, uso único, espaço morto 45ml, volume 250ml a 1500ml);	UN	200
172.	FILTRO UMIDIFICADOR DESCARTÁVEL BACTERIAL infantil - (Com traqueia 15/22 mm, extensível de 8 a 15 cm, esterilizado a óxido de etileno, uso único, espaço morto 13ml, volume 70ml a 250ml);	UN	50

LOTE: 57			
173.	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4mm x 15,2mt. - azul - (Fita para marcação e identificação de instrumentos cirúrgicos);	RL	20
174.	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4mm x 15,2mt. - amarelo - (Fita para marcação e identificação de instrumentos cirúrgicos);	RL	20
175.	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4mm x 15,2mt. - laranja - (Fita para marcação e identificação de instrumentos cirúrgicos);	RL	20
176.	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4mm x 15,2mt. - vermelho - (Fita para marcação e identificação de instrumentos cirúrgicos);	RL	20
177.	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4mm x 15,2mt. - preto - (Fita para marcação e identificação de instrumentos cirúrgicos);	RL	20
178.	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4mm x 15,2mt. - verde - (Fita para marcação e identificação de instrumentos cirúrgicos);	RL	20
LOTE: 58			
179.	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL TAMANHO GRANDE - (Atóxica com capa de tela polimérica núcleo absorvente com a primeira camada composta por algodão hidrófilo, poupa de celulose virgem,		600

	com capa de apoio estrutural embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/07);	PCT	
180.	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL TAMANHO MÉDIA - (Atóxica com capa de tela polimérica núcleo absorvente com a primeira camada composta por algodão hidrófilo, poupa de celulose virgem, com capa de apoio estrutural embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/08);	PCT	1.000
181.	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL TAMANHO PEQUENO - (Atóxica com capa de tela polimérica núcleo absorvente com a primeira camada composta por algodão hidrófilo, poupa de celulose virgem, com capa de apoio estrutural embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10);	PCT	10.000
182.	FRALDA DESCARTÁVEL RN PREMATURO (0,5 a 2 Kg) - (Atóxica com capa de tela polimérica núcleo absorvente com a primeira camada composta por algodão hidrófilo, poupa de celulose virgem, com capa de apoio estrutural embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/20);	PC	500
183.	LENÇOL DE PAPEL - (100% fibra celulósica em TNT tecido não tecido, higiênica hospitalar rolo c/ 70x50m);	RL	8.000
LOTE: 59			
184.	GEL P/ ELETRO - (FR c/100ml, embalagem plástica reforçada com tampa lacrada e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	FR	1.000
185.	GEL P/ ULTRASSOM - (GL c/ 5 litros, embalagem plástica reforçada com tampa lacrada embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	GL	200
186.	GLICERINA BI DESTILADA - (C/1000ml, embalagem plástica reforçada com tampa lacrada e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	120
LOTE: 60			
187.	INDICADOR QUÍMICO INTERNO MULTIPARAMÉTRICO - (Para monitorar ciclos de esterilização. (cx c/ 250 unidades). Embalagem:	CX	50

	com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);		
188.	INDICADOR, biológico - (Para vapor do tipo autocontido, com tempo de resposta de no máximo 3 (três) horas, por método de fluorescência, indicado para o controle de qualidade biológico de ciclos de esterilização a vapor saturado em esterilizadores equipados com pré-vacuo, que operem a 132-134 graus Celsius (centrígrados) ou para esterilizadores gravitacionais que operem a 121 graus Celsius. Composto por uma tira de papel contendo uma população microbiana mínima de 100.000 (cem mil) esporos secos e calibrados de bacillus stearothermophilus (ATCC 7953), com certificado de qualidade assegurada, acondicionada, em uma ampola plástica, contendo uma ampola de vidro com caldo nutriente, fechada por uma tampa com aberturas laterais e protegida por papel hidrofóbico. Embalagem: caixa com 50 unidades contendo dados de identificação do produto, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde). A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER EM FORMA DE COMODATO UMA INCUBADORA COMPATÍVEL COM A MARCA;	CX	10
189.	INTEGRADOR QUÍMICO INTERNO - (Para monitorar ciclos de esterilização (pct c/ 250 unidades). Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PCT	100
LOTE: 61			
190.	IDOPOVIDONA, (POVIDINE TÓPICO A 10%) - (Solução aquosa 10mg/ml em iodo Embalagem; frasco com 01 litro. Embalagem: caixa com 12 unidades contendo dados de identificação do produto, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	CX	20
191.	IDOPOVIDONA, (POVIDINE DEGERMANTE) - (Solução degermante 10 mg/ml em iodo, embalagem com 1000ml. Embalagem: caixa com 12 unidades contendo dados de identificação do produto, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	CX	10
LOTE: 62			
192.	LACRE DE SEGURANÇA - (Numerado, em plástico resistente, para malote de correspondência, com comprimento mínimo de 140 mm e máximo de 160 mm. Pacote com 100 unidades);	PCT	10

LOTE: 63			
193.	LÂMINA DE BISTURI 11 - (De aço carbono inoxidável cx c/100 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	30
194.	LÂMINA DE BISTURI 15 - (De aço carbono inoxidável cx c/100 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	30
195.	LÂMINA DE BISTURI 23 - (De aço carbono inoxidável cx c/100 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	30
196.	LÂMINA DE BISTURI 24 - (De aço carbono inoxidável cx c/100 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	500
LOTE: 64			
197.	LÂMINA FOSCA - (Para uso em microscópio, em vidro transparente, não lapidada com uma extremidade fosca 26x76 mm 1,0 a 1,2 mm de espessura cx c/50 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	1.000
198.	LÂMINA FOSCA -(Pontas boleadas nas extremidades, para uso em microscópio, em vidro transparente, não lapidada com uma extremidade fosca 26x76mm 1,0 a 1,2 mm de espessura cx c/50 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	40
199.	LÂMINA LISA - (Para uso em microscópio, em vidro transparente, não lapidada 26x76mm (1" x 3") 1mm-1.2mm de espessura cx c/50 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	100
200.	LÂMINA PARA LARINGOSCÓPIO Nº 00 - (Reta, em aço inox, nº 00, esterilizável. Embalagem com dados de identificação do produto, procedência, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	10
201.	LÂMINA PARA LARINGOSCÓPIO Nº 0 - (Reta, em aço inox, nº 00, esterilizável. Embalagem com dados de identificação do produto, procedência, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	10

202.	LÂMINA PARA LARINGOSCÓPIO Nº 1 - (Reta, em aço inox, nº 00, esterilizável. Embalagem com dados de identificação do produto, procedência, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	10
203.	LAMÍNULA 20 X 50 MM DE VIDRO - (Para microscopia, anátomo patológica, dimensões 20 x 50 mm. Embaladas a vácuo em papel aluminizado; embalagem: caixa contendo 100 unidades, com dados de identificação do produto, marca do fabricante e prazo de validade);	CX	400
204.	LAMÍNULA 24 X 32 MM DE VIDRO - (Para microscopia, anátomo patológica, dimensões 24 x 32 mm. Embaladas a vácuo em papel aluminizado; embalagem: caixa contendo 100 unidades, com dados de identificação do produto, marca do fabricante e prazo de validade);	CX	100

LOTE: 65			
205.	LANCETA NEONATAL - (Para punção capilar digital, de uso único, não permitindo ser remontada ou reutilizada, com ou sem lancetador, com base e protetor de plástico, agulha com espessura de 28 G que retrai automaticamente após o uso, reduzindo o risco de acidentes e garantindo rapidez, precisão e incisão consistente. Embalagem com dados de identificação do produto, lote, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	20.000
LOTE: 66			
206.	LUGOL 5% - (Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	LT	60
LOTE: 67			
207.	LUPA LED DE AMPLIAÇÃO COM ILUMINAÇÃO PARA INSPEÇÃO DE MATERIAIS DA CME - LUPA LED, com luminaria, base com suporte adaptável a qualquer tipo de mesas e bancadas; com lente de aumento e tampa de proteção, lente de cristal óptica com aumento de 8 dioptrias. 15V de potência LED, maior iluminação. Estrutura em alumínio, que não enferruja e deve possuir braço articulável balanceado por molas, braço deve ser extensível até 1,10m. Bivolt. Deve seguir normas da RDC 15.	UN	02
LOTE: 68			
208.	LUVA CIRÚRGICA 7,0 - (Descartável, estéril, em látex, natural,	PAR	20.000

	textura uniforme, com alta sensibilidade táctil, boa elasticidade, resistente a tração, com bainha, lubrificada com pó bio-absorvível, asséptica, padrão hospitalar de mão direita e esquerda, em invólucro interno com dobras para a abertura embalado individualmente, aos pares em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);		
209.	LUVA CIRÚRGICA 7,5 - (Descartável, estéril, em látex, natural, textura uniforme, com alta sensibilidade táctil, boa elasticidade, resistente a tração, com bainha, lubrificada com pó bio-absorvível, asséptica, padrão hospitalar de mão direita e esquerda, em invólucro interno com dobras para a abertura embalado individualmente, aos pares em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PAR	20.000
210.	LUVA CIRÚRGICA 8,0 - (Descartável, estéril em látex, natural, textura uniforme, com alta sensibilidade táctil, boa elasticidade, resistente a tração, com bainha, lubrificada com pó bio-absorvível, padrão hospitalar de mão direita e esquerda, acondicionada em invólucro interno com dobras para a abertura embalado individualmente, aos pares em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PAR	15.000
211.	LUVA LÁTEX P/PROCEDIMENTO - (Descartável tamanho médio não estéril, natural ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade táctil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 26 cm com bainha, lubrificada com pó bio-absorvível, dobrada conforme padrão hospitalar (cx. c/ 100 unid). Deve conter externamente embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	CX	10.000
LOTE: 69			
212.	LUVA RANHURADA PARA USO EM CME - Luva de segurança confeccionada em borracha natural (látex) super reforçada, que tenha durabilidade, flexibilidade e conforto. Reutilizável, com cano longo, punho virola, sem revestimento interno; acabamento interno em clorinado. Deve ser antiderrapante na face palmar, nos dedos e na ponta dos dedos. Comprimento de 40cm. TAMANHO P. Deve conter externamente embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	UN	30

213.	LUVA RANHURADA PARA USO EM CME - Luva de segurança confeccionada em borracha natural (látex) super reforçada, que tenha durabilidade, flexibilidade e conforto. Reutilizável, com cano longo, punho virola, sem revestimento interno; acabamento interno em clorinado. Deve ser antiderrapante na face palmar, nos dedos e na ponta dos dedos. Comprimento de 40cm. TAMANHO M. Deve conter externamente embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	UN	200
214.	LUVA RANHURADA PARA USO EM CME - Luva de segurança confeccionada em borracha natural (látex) super reforçada, que tenha durabilidade, flexibilidade e conforto. Reutilizável, com cano longo, punho virola, sem revestimento interno; acabamento interno em clorinado. Deve ser antiderrapante na face palmar, nos dedos e na ponta dos dedos. Comprimento de 40cm. TAMANHO G. Deve conter externamente embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	UN	50
215.	LUVA RANHURADA PARA USO EM CME - Luva de segurança confeccionada em borracha natural (látex) super reforçada, que tenha durabilidade, flexibilidade e conforto. Reutilizável, com cano longo, punho virola, sem revestimento interno; acabamento interno em clorinado. Deve ser antiderrapante na face palmar, nos dedos e na ponta dos dedos. Comprimento de 40cm. TAMANHO EG. Deve conter externamente embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	UN	20
LOTE: 70			
216.	MANGUITO DE LÁTEX PATA TENSÍOMETRO CLINICA ADULTO	UN	20
LOTE: 71			
217.	MÁSCARA CIRÚRGICA - (De proteção respiratória para agentes biológicos, com filtro P2 N. 95, em material resistente, antialérgico, ajustável ao contorno facial, com prendedores em material elástico não desafiante);	UN	1.500
218.	MÁSCARA DESCARTÁVEL CIRÚRGICA - (Semi-facial com filtro, 3 camadas de proteção, sendo a interna em material hipoalérgico, com cliques nasal embutido que permita ajuste adequado ao conforto do rosto produzido em alumínio suave e	CX	3.000

	flexível, não traumatizante inodora, bordas bem acabadas e que apresentem Eficiência de Filtração Bacteriana (E.F.B), Para partículas de 1,0 micron, de 95% c/elástico, cx c/50 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);		
219.	PROPÉ DESCARTÁVEL - (Branco em polipropileno c/ elástico, pacote c/100, embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PCT	1.500
220.	TOUCA BRANCA - (Descartável., Em polipropileno c/ elástico embalagem embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (Pct c/100 unidades));	PCT	5.000
LOTE: 72			
221.	MÁSCARA FACIAL DE SILICONE 0 - (Com coxim inflável, transparente, tamanho infantil, para kit em EPAP. Tamanho: nº 0. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e registro no Ministério da Saúde);	UN	30
222.	MÁSCARA FACIAL DE SILICONE 00 - (Com coxim inflável, transparente, tamanho infantil, para kit em EPAP. Tamanho: nº 00. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e registro no Ministério da Saúde.	UN	30
223.	MÁSCARA FACIAL DE SILICONE 1 - (Com coxim inflável, transparente, tamanho infantil, para kit em EPAP. Tamanho: nº 1. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e registro no Ministério da Saúde);	UN	30
LOTE: 73			
224.	PAPEL GRAU CIRÚRGICO - (Embalagem para esterilização de papel grau cirúrgico x poliéster/polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m ² e do filme 54 g/m ² dimensão 45 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de microfuros e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser inferior a 6 mm, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, ph 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou oxido de	RL	30

	etileno. A embalagem deve conter: identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Conforme nbr 14990, registro da ANVISA. Unidade de: rl (rolo).		
225.	<p>PAPEL GRAU CIRÚRGICO - (Embalagem para esterilização de papel grau cirúrgico x poliéster/polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m² e do filme 54 g/m², dimensões 10 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de microfuros e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser inferior a 6 mm , resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, ph 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou oxido de etileno. A embalagem deve conter dados de identificação conforme nbr 14990, registro da ANVISA. Unidade de fornecimento: rl (rolo).</p> <p>Lote:73</p> <p>Observação: A empresa vencedora deverá fornecer a seladora em forma de comodato. A seladora deverá ser automática com impressora e conter as seguintes especificações: possuir visor em LCD, ter capacidade de selagem em múltiplas linhas, sua temperatura deverá ser controlada por microprocessador (50-200°C), a velocidade deve ser ajustável entre 8-12 metros/min, possibilitar o ajuste de distância entre as selagens, desligamento automático quando há mudança na temperatura e deve possuir impressora acoplada para impressão de etiqueta com as seguintes informações: Data da selagem, validade e nome do operador/código (LOTE). Entregar a esta unidade o equipamento em perfeito estado de uso, sua manutenção será de total responsabilidade da empresa vencedora, em caso de mau funcionamento do equipamento a empresa deverá fornecer uma nova seladora para substituição imediata. A seladora só poderá ser retirada com o término dos produtos fornecidos a F.H.F.S).</p>	RL	30
LOTE: 74			
226.	PERA PARA ELETROCARDIOGRAMA - (Para aparelho ECG, sem válvula, pacote com 6 unidades);	PCT	10

LOTE: 75			
227.	<p>POLIFIX INFUSOR MÚLTIPLO 2 V - (EXTENSOR, dupla via adulto 20cm, com conectores valvulados em policarbonato com pressão negativa inferior a 0,06, sistema fechado, com capacidade de suportar pressão de bomba de infusão ate 999, com garantia de troca no paciente de 96 horas, com duas pinças de segurança, que não permita o uso de agulhas, para linhas centrais, periféricas e arteriais, compatível com lipídios, sangue e citostáticos, livre de látex, PVC, DEHP e partes metálicas, que permita pelo menos 200 acionamentos, acesso de todos os tipos de cateteres, seringas e equipos, com extremidade luer lok ou luer slip, estéril, atóxico, descartável de uso único. Embalagem primaria acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica, estéril e apirogênica; conforme RDC 185/2001; o rotulo da embalagem primaria e/ou o próprio produto deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de validade do produto, método de esterilização, validade da esterilização; nome do responsável técnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento ate o momento do uso. Seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (anexo I, itens 32.2, 32.3, 32.5). Apresentar laudos comprobatórios para compatibilidade);</p>	UN	20.000
228.	<p>POLIFIX INFUSOR NEONATAL MÚLTIPLO 2 V - (EXTENSOR, dupla via neonatal/pediátrico 13cm conectores valvulados em policarbonato com pressão negativa inferior a 0,06 sistema fechado, com capacidade de suportar pressão de bomba de infusão ate 999, com garantia de troca no paciente de 96 horas, com duas pinças de segurança, que não permita o uso de agulhas, para linhas centrais, periféricas e arteriais, compatível com lipídios, sangue e citostáticos, livre de látex, PVC, DEHP e partes metálicas, que permita pelo menos 200 acionamentos, acesso de todos os tipos de cateteres, seringas e equipos, com extremidade luer lok ou luer slip, estéril, atóxico, descartável de uso único. Embalagem primaria acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica, estéril e apirogênica; conforme RDC 185/2001; o rotulo da embalagem</p>	UN	7.000

	primaria e/ou o próprio produto deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de validade do produto, método de esterilização, validade da esterilização; nome do responsável técnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundária deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso. Seguir normas de segurança de acordo com a NR 32 (anexo I, itens 32.2, 32.3, 32.5). Apresentar laudos comprobatórios para compatibilidade);		
229.	CONECTOR DE SISTEMA FECHADO SEM AGULHA - (Com acionamento direto de seringas e equipos com luer lock e luer slip. Superfície lisa, plana, de fácil desinfecção, passagem direta de fluido, baixo peso, isenta de metal, látex free, livre de DEHP. Para conexão em equipo extensor. Embalagem individual, com dados de identificação, número do LOTE. Apresentar laudos comprobatórios para compatibilidade);	UN	2.000
LOTE: 76			
230.	PRENDEDOR UMBILICAL - (Clamp, estéril, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	15.000
LOTE: 77			
231.	PRESERVATIVO COM LUBRIFICANTE - (Específico p/ o CMPC) (Cx c/144 un.) Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	10
232.	PRESERVATIVO SEM LUBRIFICANTE - (Cx. c/144 un.) Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	CX	150
LOTE: 78			
233.	PROTETOR DE CORPO PLÁSTICO - (Descartáveis, estéril, uso único com mangas longas e transparentes para uso pela equipe médica. (composição: filmes plásticos de polietileno especial atóxico) embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	500

LOTE: 79			
234.	PROTETOR OCULAR – tamanho G -(Para fototerapia, composto por uma banda de tecido duplo em algodão atóxico, hipoalérgico e anti-escara, anatômico, com velcro na extremidade para fixação e com black-out para impedir a passagem de luz, tamanho G. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde);	UN	50
235.	PROTETOR OCULAR – tamanho M - (Para fototerapia, composto por uma banda de tecido duplo em algodão atóxico, hipoalérgico e anti-escara, anatômico, com velcro na extremidade para fixação e com black-out para impedir a passagem de luz, tamanho M. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde);	UN	50
236.	PROTETOR OCULAR – tamanho P - (Para fototerapia, composto por uma banda de tecido duplo em algodão atóxico, hipoalérgico e anti-escara, anatômico, com velcro na extremidade para fixação e com black-out para impedir a passagem de luz, tamanho P. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde);	UN	50
237.	PROTETOR OCULAR – tamanho GG - (Para fototerapia, composto por uma banda de tecido duplo em algodão atóxico, hipoalérgico e anti-escara, anatômico, com velcro na extremidade para fixação e com black-out para impedir a passagem de luz, tamanho GG. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde);	UN	50
LOTE: 80			
238.	PULSEIRA PARA IDENTIFICAÇÃO DE ADULTO - (Em plástico branco, poroso para escrita com esferográfica, bordas atraumaticas e laque graduado. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	10.000
239.	PULSEIRA PARA IDENTIFICAÇÃO DE RECÉM-NASCIDO - (Em plástico branco, poroso para escrita com esferográfica, com sistema de vedação e fita de anotação para nome, data e leito, revestido por filme plástico);	UN	15.000
240.	PULSEIRA, PARA IDENTIFICAÇÃO DE MÃE E FILHO - (Na cor branca, numeradas, em plástico macio e resistente, poroso para escrita com esferográfica, bordas atraumaticas, laque inviolável e		8.000

	regulável com no mínimo 11 pontos. Embalagem: jogo contendo 01 pulseira mãe, 02 pulseiras filhos , contendo dados de identificação, marca do fabricante e registro no ministério da saúde);	UN	
LOTE: 81			
241.	PUNCH, PARA BIOPSIA, DESCARTÁVEL, 2.0 MM - (Estéril, lâmina em aço inoxidável e cabo emborrachado. Embalagem contendo dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e registro no ministério da saúde);	UN	50
242.	PUNCH, PARA BIOPSIA, DESCARTÁVEL, 3.0 MM - (Estéril, lâmina em aço inoxidável e cabo emborrachado. Embalagem contendo dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e registro no Ministério da Saúde);	UN	30
243.	PUNCH, PARA BIOPSIA, DESCARTÁVEL, 4 MM - (Estéril, lâmina em aço inoxidável e cabo emborrachado. Embalagem contendo dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e registro no Ministério da Saúde);	UN	30
244.	PUNCH, PARA BIOPSIA, DESCARTÁVEL, 5 MM - (Estéril, lâmina em aço inoxidável e cabo emborrachado. Embalagem contendo dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e registro no Ministério da Saúde);	UN	30
LOTE: 82			
245.	REANIMADOR NEONATAL - (Completo, manual, em silicone, com reservatório, neonatal e máscara nº 00. Embalagem individual com dados de identificação do produto, lote, data de fabricação, data de validade ou prazo de validade, e registro no Ministério da Saúde);	UN	40
246.	REANIMADOR ADULTO - (Completo, manual, em silicone, com reservatório, adultos com volume do balão de 1.700 ml (podendo variar para mais ou menos 100 ml), volume do reservatório de 1.000 ml e válvula de pressão de 60 +/- 10cmH2O e máscara nº 04. Embalagem individual com dados de identificação do produto, lote, data de fabricação, data de validade ou prazo de validade, e registro no Ministério da Saúde);	UN	10
247.	MÁSCARA PARA REANIMADOR Nº 00 - (Máscara de silicone para reanimador neonatal, coxim silicone translúcido);	UN	20
248.	MÁSCARA PARA REANIMADOR Nº 0 - (Máscara de silicone para reanimador neonatal, coxim silicone translúcido);	UN	20
249.	MÁSCARA PARA REANIMADOR Nº 1 - (Máscara de silicone para	UN	20

	reanimador neonatal, coxim silicone translúcido);		
LOTE: 83			
250.	SCALP 19 - (Estéril atóxico e apirogênico embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	1.500
251.	SCALP 21 - (Estéril atóxico e apirogênico embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	2.500
252.	SCALP 23 - (Estéril atóxico e apirogênico embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	1.000
253.	SCALP 25 - (Estéril atóxico e epirogênico embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	1.500
254.	SCALP 27 - (Estéril atóxico e epirogênico embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade)	UN	1.000
LOTE: 84			
255.	SERINGA de 1,0 ml com agulha 0,45 x 13mm - (Descartável, estéril, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogênica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, com escala de graduação em ml, números e traços legíveis, com anel de retenção que impeça o desprendimento do embolo do cilindro, bico sem rosca e que garanta conexões seguras, flange com formato adequado, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no	UN	30.000

	Ministério da Saúde);		
256.	SERINGA de 1,0 ml sem agulha - (Descartável, estéril, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogênica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, com escala de graduação em ml, números e traços legíveis, com anel de retenção que impeça o desprendimento do embolo do cilindro, bico sem rosca e que garanta conexões seguras, flange com formato adequado, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde);	UN	5.000
257.	SERINGA de 3ml - (Sem agulha , descartável, estéril, polipropileno, transparente, atóxica, apirogenica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, anel de retenção que impeça e desprendimento do embolo cilindro, bico sem rosca que garanta conexões seguras, flange que de apoio aos dedos, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro, com graduação em ml, números e traços legíveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde);	UN	90.000
258.	SERINGA de 3ml - (Com agulha de 0,55 x 20 mm , descartável, estéril, polipropileno, transparente, atóxica, apirogenica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, anel de retenção que impeça e desprendimento do embolo cilindro, flange que de apoio aos dedos, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro, com graduação em ml, números e traços legíveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde);	UN	5.000
259.	SERINGA de 5ml - (Sem agulha, descartável, estéril, polipropileno, transparente, atóxica, apirogenica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, anel de retenção que impeça e desprendimento do embolo cilindro, bico sem rosca que garanta conexões seguras, flange que de apoio aos dedos, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro, com graduação em ml, números e traços legíveis. Embalagem individual, em papel grau	UN	40.000

	cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde);		
260.	SERINGA de 10ml - (Sem agulha, descartável, estéril, polipropileno, transparente, atóxica, epirogênica, cilindro reto, siliconado, parede uniforme, anel de retenção que impeça e desprendimento do embolo cilindro, bico sem rosca que garanta conexões seguras, flange que de apoio aos dedos, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro, com graduação em ml, números e traços legíveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde);	UN	70.000
261.	SERINGA de 20ml - (Sem agulha, descartável, estéril, polipropileno, transparente, atóxica, apirogenica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, anel de retenção que impeça e desprendimento do embolo cilindro, bico sem rosca que garanta conexões seguras, flange que de apoio aos dedos, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro, com graduação em ml, números e traços legíveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde);	UN	100.00 0
262.	SERINGA DE 60 ML - (Hipodérmica, sem agulha, descartável, estéril, em polipropileno, transparente, atóxica, bico tipo rosca (luer lock), atóxica, epirogênica, com anel de retenção que impeça o desprendimento do embolo cilíndrico e que garanta conexões seguras, flange com formato adequado, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, devesa estar impresso: dados de identificação do produto, origem, lote e data de fabricação, prazo de validade, tipo de esterilização e registro no Ministério da Saúde);	UN	1.000
LOTE: 85			
263.	SERINGA PREENCHIDA COM SOLUÇÃO SALINA (NaCl 0,9%) - Seringa estéril, atóxica, descartável de uso único, com diâmetro de 10ml, preenchida com 10ml de solução salina (NaCl 0,9%), sem agulha, conexão luer lock e pronta para uso. Usada para realizar flushing dos dispositivos de acesso vascular a fim de manter a	CX	200

	<p>permeabilidade do cateter e evitar o contato entre medicamentos ou fluidos incompatíveis. Embalagem primaria acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica, estéril e apirogênica; conforme RDC 185/2001; o rotulo da embalagem primaria e/ou o próprio produto deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de validade do produto, método de esterilização, validade da esterilização; nome do responsável técnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento ate o momento do uso. Caixas com 100 seringas.</p> <p>Observação: A empresa vencedora deverá realizar treinamento da equipe de enfermagem ministrado por uma enfermeira pelo tempo necessário para adaptação da equipe ao uso deste material.</p>		
LOTE: 86			
264.	SOLVENTE GRANULADO DE CO2 - (Cal sodada e absorvente de co2, indicador sodasorb contém violeta de etilo que modifica de cor branca para violeta na medida em que se esgota a capacidade de absorção. Embalada em galão c/ 4,3kg);	GL	3

LOTE: 87			
265.	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	100
266.	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	600
267.	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08 - (Descartável, estéril		500

	maleável, atóxica em PVC., Branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	
268.	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	300
269.	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	100
270.	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	50
LOTE: 88			
271.	TUBO CAPILAR - (Para micro hematócrito, sem heparina. Embalagem: caixa com 500 unidades, contendo dados de identificação do produto, marca do fabricante, procedência e data de fabricação);	CX	30
272.	TUBO DE DURHAN - (Em vidro borossilicato neutro, dimensões de 5 mm(diâmetro) x 32 mm(comprimento). Embalagem individual, com dados de identificação do produto e marca do fabricante);	UN	1.000
273.	TUBO DE ENSAIO - (Em vidro, de 12 x 75 mm, capacidade para 5 ml. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	UN	2.000
274.	TUBO DE ENSAIO - (Em vidro, dimensões de 12 mm x 100mm, capacidade para 10ml. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante);	UN	800

275.	TUBO DE ENSAIO - (Para cultura, em vidro borosilicato, autolavável, dimensões 13 mm (diâmetro) x 100 mm (comprimento), parede reforçada, resistente a alta temperatura e pressão, com tampa, com borda saliente. Embalagem com certificado de análise contendo nº de lote, marca do fabricante, data de fabricação, data de validade);	UN	1.000
LOTE: 89			
276.	TESTE BOWIE & DICK - (Pronto para testar o sistema de vácuo da autoclave a vapor, que contenha indicador específico para detectar a presença de ar residual, avaliar a penetração do vapor, detectar falhas no funcionamento na bomba de vácuo e possuir folha alerta que revele antecipadamente problemas com o aparelho, indicador químico classe ii segundo ISO 11140-1. Embalagem com 01 unidade de pacote, embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no ministério da saúde)	UN	500
LOTE: 90			
277.	UMIDIFICADOR - (De oxigênio, composto de tampa em rosca padrão, adapta-se a qualquer válvula, regulador de cilindro ou fluxo neutro de rede canalizada, orifício para saída de oxigênio em plástico resistente ou material similar, frasco em PVC atóxico ou similar com capacidade de no mínimo 250ml, graduado, com níveis de máximo e mínimo de forma a permitir uma fácil visualização de acordo com normas da ABNT, borboleta de conexão confeccionada externamente em plástico ou similar, e internamente de metal, que proporcione um perfeito encaixe, com sistema de selagem, para evitar vazamentos, todo o sistema deve ser resistente e seguro. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde);	UN	30
LOTE: 91			
278.	VÁLVULA DE EXALAÇÃO DO RESPIRADOR INTER 3	UN	05
279.	VÁLVULA DE EXALAÇÃO DO RESPIRADOR INTER 5	UN	05
LOTE: 92			
280.	CIRCUITO – adulto - (Completo, em silicone, para paciente adulto, autoclavável, compatível com uso em ventilador pulmonar da marca Maquet, modelo Servo S. Embalagem com dados de identificação do produto, nome do fabricante e registro no	UN	03

	Ministério da Saúde);		
281.	CIRCUITO – neonatal - (Completo, em silicone, para paciente neonatal/pediátrico, autoclavável, compatível com uso em ventilador pulmonar da marca AVEA, modelo Viasys Embalagem com dados de identificação do produto, nome do fabricante e registro no Ministério da Saúde);	UN	10
282.	CIRCUITO - (Para paciente adulto, em silicone, completo, para anestesia, para ser utilizado em carro de anestesia, modelo Fabius, marca Drager. Embalagem com identificação do produto e do fabricante.)	UN	05
283.	HALO P, M E G	UN	30
LOTE: 93			
284.	SENSOR DE OXIMETRIA - (Tipo y, neonatal e pediátrico, reutilizável, compatível com monitor da marca Dixtal 2022 e 2023. Caso o sensor seja de marca diferente do monitor, deve ser apresentada carta emitida pelo fabricante do monitor atestando a compatibilidade do modelo de sensor ofertado. Deve acompanhar o produto todo e qualquer dispositivo necessário para plena monitorização do paciente. Apresentar registro na ANVISA. Deve ser apresentado certificado de conformidade com a norma NBR IEC-60601-1);	UN	20
LOTE: 94			
285.	ELETRODO, TIPO AGULHA 85MM	UN	15
286.	ELETRODO, TIPO ALÇA GRANDE Ø= 9,0MM	UN	15
287.	ELETRODO, TIPO ALÇA PEQUENA Ø= 4,5MM	UN	15
288.	ELETRODO, TIPO BOLA Ø= 2,1MM	UN	15
289.	ELETRODO, TIPO BOLA Ø= 4,2MM	UN	15
290.	ELETRODO, TIPO BOLA Ø= 6,0MM	UN	15
291.	ELETRODO, TIPO BOLA Ø= 7,5MM	UN	15
292.	ELETRODO, TIPO FACAS CURVA PEQUENA 67MM	UN	15
293.	ELETRODO, TIPO FACAS RETA GRANDE 100MM	UN	15
294.	ELETRODO, TIPO FACAS RETA PEQUENA 67MM	UN	15

LOTE: 95			
295.	SONDA FOLLEY 10 - (2 vias estéril embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Cx c/10 un.);	CX	20
296.	SONDA FOLLEY 12 -(2 vias estéril embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Cx c/10 uni);	CX	300
297.	SONDA FOLLEY 6 - (2 vias estéril embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. CX c/10 un);	CX	30
298.	SONDA FOLLEY 8 - (2 vias estéril embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e com dados de identificação cx c/10 unid);	CX	20
LOTE: 96			
299.	SONDA NASOGÁSTRICA 04 CURTA - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e com dados de identificação, pct c/10 unid, embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PCT	70
300.	SONDA NASOGÁSTRICA 06 CURTA - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un.);	PCT	800
301.	SONDA NASOGÁSTRICA 08 CURTA - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e	PCT	500

	filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un.);		
302.	SONDA NASOGÁSTRICA 10 CURTA - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. pct c/10 un.);	PCT	100
303.	SONDA NASOGÁSTRICA 12 CURTA - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. pct c/10 un.);	PCT	30
304.	SONDA NASOGÁSTRICA 16 LONGA - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. pct c/10 un.);	PCT	5
305.	SONDA NASOGÁSTRICA 18 LONGA - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. pct c/10 un.);	PCT	5
306.	SONDA NASOGÁSTRICA 20 LONGA - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. pct c/10 un.);	PCT	5
307.	SONDA NASOGÁSTRICA 22 LONGA - (Descartável, estéril maleável,	PCT	5

	atóxica em PVC, branco transparente, traumática, siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. pct c/10 un.);		
--	--	--	--

LOTE: 97

308.	SONDA NUTRE PARA ALIMENTAÇÃO ENTERAL Nº 06 - (descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un.);	PCT	10
309.	SONDA NUTRE PARA ALIMENTAÇÃO ENTERAL Nº 08 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 unid);	PCT	10
310.	SONDA NUTRE PARA ALIMENTAÇÃO ENTERAL Nº 10 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 unid);	PCT	10

LOTE: 98

311.	SONDA RETAL 04 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 unid);	PCT	20
312.	SONDA RETAL 06 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do	PCT	20

	produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 unid);		
313.	SONDA RETAL 08 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 unid);	PCT	20
314.	SONDA RETAL 10 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 uni;	PCT	10
LOTE: 99			
315.	SONDA URETRAL 04 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	10
316.	SONDA URETRAL 06 -(Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un)	PCT	10
317.	SONDA URETRAL 08 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	10
318.	SONDA URETRAL 10 - (Descartável, estéril maleável, atóxica em PVC, branco transparente, traumática siliconizada com balão de		

	alto volume e baixa pressão, conector semi-montado embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. Pct c/10 un);	PCT	10
LOTE: 100			
319.	TENSIÔMETRO CLINICO – adulto - (Manômetro de alta precisão c/ bordas revestidas em metal nobre, que fornece confiabilidade da leitura correta em qualquer angulo como também ensaios de vida que simulem pequenas quedas, conforme normas, braçadeira confeccionada em nylon especial e tecido c/ impregnação tornando-se impermeável, manguito em puro aço látex, bulbo c/válvula de retenção especial, válvula de descarga de ar, sensível na regulagem e vedação, bolsa q/acomode tensiômetro e estetoscópio, garantia de 03 anos para adulto);	UN	25
320.	TENSIÔMETRO CLINICO – infantil - (Manômetro de alta precisão com bordas revestidas em metal nobre, que forneça confiabilidade de leitura correta em qualquer ângulo como também ensaio de vida que simule pequenas quedas, conforme normas, braçadeira confeccionada em nylon especial e tecido com impregnação tornando-se impermeável manguito em puro látex, bulbo com válvula de retenção especial, alvura de descarga de ar sensível na regulagem e vedação, bolsa que acomode tensiômetro e estetoscópio garantia de 3 anos, infantil);	UN	05
LOTE: 101			
321.	TERMÔMETRO CLINICO DIGITAL -(Digital, para uso hospitalar, com graduação de 35 a 42 graus centigrados. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, registro no ministério da saúde e no INMETRO);	UN	80
322.	TERMÔMETRO CLÍNICO MULTIFUNCIONAL - (De não contato, para aferição de temperatura a distância, sem a necessidade de contato direto com a pele, de medição instantânea, intervalo de medição de 1 a 55 graus deve guardar na memória no mínimo nove aferições. Deve acompanhar bateria com garantia de 03 anos. Embalagem individual com dados de identificação do produto, data de fabricação, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde. Embalagem acondicionada individualmente de acordo com RDC185/ ANVISA sobre normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento da sua utilização, permita	UN	02

	abertura e transferência com técnica asséptica, constando externamente dados de identificação do produto número de lote, dados de identificação do fabricante, número de registro no Ministério da Saúde);		
LOTE: 102			
323.	TIRAS P/ TESTE GLICEMIA - (Com biosensor, volume máximo de amostra 04 microlitros para utilização de amostra de sangue capilar, venosa, arterial e neonatal c/ área de segurança para retirar a tira e processo p/ capilaridade, permitindo a colocação de uma segunda gota de sangue no mesmo teste dentro de 15 segundos cx c/50 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (sendo que os aparelhos, deverão vir junto com as tiras de acordo a marca, correspondente à 20% das quantidades de tiras , sem custo a f.h.f.s e/ou devolução dos aparelhos ao fornecedor), a marca accu - chek não atende as necessidades no setor de neonatal, onde requer uma maior retirada de sangue dos RN'S., Conforme parecer existente na copel);	CX	1.100
LOTE: 103			
324.	FIXADOR ESTÉRIL PARA CATETER PERIFÉRICO -(Esterilizado por óxido de etileno, hipoalérgico, composto por dorso de não tecido de poliéster, adesivo acrílico e linear de papel siliconizado 1 fixador 50mm x 74mm 2 fitas para fixação 74mm x 12mm cada, embalado individualmente em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétalas e embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade. (cx c/ 50 unid.);	CX	200
LOTE: 104			
325.	ESCOVINHA PARA PREVENTIVO DESCARTÁVEL - (Estéril, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade e registro do fabricante no ministério da saúde. (cx c/100 un.));	CX	100
LOTE: 105			
326.	ESPATULA DE AYRE - (Confeccionado em madeira, não estéril, pct. c/ 100 unid. Embalagem: com devida identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade);	PC	100
LOTE: 106			

327.	<p>ESCOVA EXTRA RÍGIDA PARA CME - ESCOVA PLANA, Com cerdas extra-rígidas como aço, confeccionada em poliamida, reutilizável, autoclavável, utilizada para limpeza de instrumentais cirúrgicos, deve permitir uma limpeza profunda sem agredir o instrumental, especialmente em ranhuras e superfícies irregulares. Deve possuir cabo longo, com formato ergonômico, permitindo fácil utilização. Área escovante com 78mm. As cerdas devem ser transparentes, permitindo uma fácil verificação de sua limpeza. Cerdas Extra-rígidas em nylon 78x17x10m, comprimento total 220 mm.</p>	UN	10
328.	<p>ESCOVA RÍGIDA PARA CME - ESCOVA PLANA, Com cerdas rígidas, reutilizável, autoclavável, utilizada para limpeza de instrumentais cirúrgicos, deve permitir uma limpeza profunda sem agredir o instrumental, especialmente em ranhuras e superfícies irregulares. Deve possuir cabo longo, com formato ergonômico, permitindo fácil utilização. Área escovante com 78mm. As cerdas devem ser transparentes, permitindo uma fácil verificação de sua limpeza. Cerdas rígidas em nylon 78x17x15mm.</p>	UN	10
329.	<p>ESCOVA RÍGIDA PARA CME - ESCOVA PLANA, Com cerdas rígidas, reutilizável, autoclavável, utilizada para limpeza de instrumentais cirúrgicos, deve permitir uma limpeza profunda sem agredir o instrumental, especialmente em ranhuras e superfícies irregulares. Deve possuir cabo longo, com formato ergonômico, permitindo fácil utilização. Área escovante com 78mm. As cerdas devem ser transparentes, permitindo uma fácil verificação de sua limpeza. Cerdas rígidas em nylon 78x17x15mm.</p>	UN	10
330.	<p>ESCOVA PARA USO GERAL EM CME - Escova de mão, autoclavável, com cerdas firmes enfileiradas para facilitar a limpeza, medindo 104mm de comprimento total, com área escovante de 95mm de comprimento x 28mm de largura, com formato anatômico que encaixa na palma da mão.</p>	UN	15
LOTE: 107			
331.	<p>TERMÔMETRO - (Com higrometro digital, que indica temperatura e umidade externa e interna do ambiente. Deve registrar temperatura máxima e mínima, com furação para pendurar. Deve possuir: escala de temperatura de 0 a 50°C, escala de umidade de 10% Rh ~99% Rh, precisão de 0,1°C. Dimensões aproximadas 10 cm de altura e 3 cm de largura, podendo variar para mais ou menos 2 cm);</p>	UN	200

4. ENTREGA E RECEBIMENTO DOS MATERIAIS

4.1. A empresa vencedora entregará os produtos no almoxarifado Hospital Inácia Pinto dos Santos, situado no endereço Rua da Barra, 705 – Jardim Cruzeiro, de segunda a sexta-feira das 08 às 17 horas.

4.2. A forma de fornecimento do presente contrato será parcelada, conforme vigência do contrato; e deverá ser entregue, através de cronograma de fornecimento devidamente assinado pelo coordenador do setor do almoxarifado do HIPS com prazo máximo de entrega de 10 dias a partir do seu recebimento.

4.3. Os bens deverão ser entregues intactos e preservados, contendo data e número de lote de fabricação e outras informações, observada a legislação em vigor.

4.4. Durante o recebimento, na hipótese de constatação de anomalia que comprometa a utilização adequada do material objeto deste Edital, bem como se constatado divergência entre os produtos ofertados e os entregues, os mesmos serão rejeitados, no todo ou em parte, conforme dispõe o art. 76 da Lei Federal nº 8.666/93.

4.5. Ocorrendo rejeição dos materiais, o Contratado deverá substituí-los no prazo máximo de 10 (dez) dias, a contar da data em que for comunicado da citada rejeição, sem ônus para o Contratante, sob pena de o não fazendo, ensejar nas sanções cominadas em Lei.

5. PRAZO DE VIGÊNCIA DO CONTRATO

5.1. O instrumento de contrato terá o seu prazo de vigência a partir de sua assinatura, até 12 (doze) meses, podendo ainda ser encerrado, a qualquer tempo, quando verificado a total conclusão do seu objeto.

5.2. Os prazos poderão ser prorrogados, conforme conveniência das partes, observando-se as possibilidades da Lei 8.666/93.

6. APRESENTAR NO ENVELOPE (PROPOSTA DE PREÇOS) os seguintes declarações e documentos autenticados:

- a. A marca, fabricante, Procedência do produto ofertado, referência e demais características, bem como o prazo de validade de no mínimo 12 (doze) meses a partir da data de entrega na unidade requisitante, deverão obrigatoriamente ser informados na embalagem do produto.
- b. As empresas licitantes deverão fornecer todos os números de telefones fixos comerciais e celulares ATUALIZADOS.
 - a. A marca indicada será uma só para o item, contudo as marcas não aprovadas por esta instituição deverão ser submetidas a testes, em um período máximo de 5(cinco) dias úteis, onde serão emitido parecer técnico com aprovação ou reprovação devidamente assinado pelo profissional responsável.
 - b. Alvará fornecido pelo Serviço de Vigilância Sanitária da Secretaria de Saúde.
 - c. Autorização de Funcionamento da Empresa expedido por órgão competente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária-ANVISA.
- d. Registros dos produtos obrigatórios, conforme determinação do Ministério da Saúde.

ANEXO II

MODELO DE PROPOSTA DE PREÇOS

À Fundação Hospital de Feira de Santana

Licitação nº041-2019 Pregão Presencial: nº 035-2019

Dia 20/11/2019 às 8h30min

Objeto: Aquisição de Material de uso Hospitalar para suprir a demanda do Hospital Inácia Pinto dos Santos e unidades pertencentes à Fundação Hospitalar de Feira de Santana, conforme especificações do termo de referência anexo I, em consonância com o anexo II do Edital.

Ordem	Descrição	Unidade	Qtd	Vir. Unitário	Vir. Total
Lote:001					
1	ABAIXADOR DE LÍNGUA DE MADEIRA - (PACOTE C/100 UNIDADES, EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	100		
Total do Lote:					
Lote: :002					
2	ABSORVENTE HIGIÊNICO - (DE USO HOSPITALAR 10 X 35 CM DE MATERIAL POLIMÉRICO E COM CAPA DE APOIO ESTRUTURAL P/INCONTINÊNCIA, EMBALADA EM PACOTE C/20 UNIDADES, EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	8.000		
Total do Lote:					
Lote: 003					
3	ABAFADOR DE RUÍDO - (PROTECTOR AURICULAR, TIPO CONCHA, POSSUIR ARCO CONFECCIONADO EM MATERIAL PLÁSTICO FLEXÍVEL, RESISTENTE);	UN	30		
4	ÓCULOS - (LENTE EM POLICARBONATO ÓPTICO, PROTEÇÃO LATERAL, HASTES TIPO ESPÁTULA COM AJUSTE DE COMPRIMENTO);	UN	100		
Total do Lote:					
Lote: 004					
5	ÁCIDO ACÉTICO A 2% - (EMBALAGEM COM 01 LITRO, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	50		
6	ÁCIDO ACÉTICO A 5% - (EMBALAGEM COM 01 LITRO, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	50		
Total do Lote:					
Lote: 005					
7	ÁGUA DEONIZADA - (GALÃO C/ 5.000ML (5L), EMBALAGEM PLÁSTICA TRANSPARENTE REFORÇADA, LACRADA EMBALADA COM SUAS DEVIDAS ESPECIFICAÇÕES. (MATERIAIS EXCLUSIVOS PARA O LABORATÓRIO DO HIPS));	GL	20		
8	ÁGUA P/INJEÇÃO AMPOLA C/1000ML - (FRASCO PLÁSTICO, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	AMP	2.000		
Total do Lote:					

Lote: 006

9	ÁLCOOL GEL A 70% ANTI- SÉPTICO C/ 500G ANTISSEPTICO, PARA HIGIENIZAÇÃO DAS MÃOS EM GEL A BASE DE ÁLCOOL ETÍLICO COM CONCENTRAÇÃO FINAL MÍNIMA DE 70%, ATÓXICO, ASSOCIADO A EMOLIENTES, SEM CORANTE, SEM FRAGRÂNCIA, DE COR TRANSPARENTE/INCOLOR, DEVERÁ CONTER NA SUA FORMULAÇÃO INGREDIENTES DESNATURANTE. DEVERÁ ESTAR EM CONFORMIDADE COM A RDC 42/2010/ANVISA. EMBALAGEM FRASCO PLÁSTICO, DESCARTÁVEL COM VOLUME DE 500 ML COM VÁLVULA DOSADORA. DEVERÁ COMPROVAR A ATIVIDADE BACTERIANA ATRAVÉS DE LAUDOS (TESTE DE SUSPENSÃO) OU IN VIVO, DESTINADAS A REDUZIR O NUMERO DE MICROORGANISMO. APRESENTAR LAUDO DE SENSIBILIZAÇÃO DÉRMICA, REGISTRO ANVISA. A EMBALAGEM DEVE SER RESISTENTE E REFORÇADA. O PRODUTO DEVE OBEDECER à QUALQUER LEGISLAÇÃO QUE SEJA INERENTE AO MESMO.	FR	3.000		
10	ÁLCOOL A 70% - ÁLCOOL, ETÍLICO 70%, SOLUÇÃO ANTISSÉPTICA USO EXTERNO, FRASCO COM 100ML. A EMBALAGEM DEVE CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA NA ANVISA. EM CASO DO FABRICANTE FORA DO MERCOSUL, APRESENTAR DOCUMENTO DO PAÍS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL. A CAIXA DEVE CONTER 30 FRASCOS DE 100ML.	CX	300		
Total do Lote:					

Lote: 007

11	ÁLCOOL ABSOLUTO 99,5% C/1000ML - (EMBALAGEM PLÁSTICA REFORÇADA, COM TAMPA LACRADA COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	600		
12	ÁLCOOL COMERCIAL 92,8% C/1000ML - (EMBALAGEM PLÁSTICA REFORÇADA, COM TAMPA LACRADA COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	600		
13	ÁLCOOL A 70% - ÁLCOOL, ETILICO 70%, SOLUÇÃO ANTISSÉPTICA USO EXTERNO, FRASCO COM 1L. EMBALAGEM PLÁSTICA REFORÇADA, COM TAMPA LACRADA COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. A EMBALAGEM DEVE CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA NA ANVISA. EM CASO DO FABRICANTE FORA DO MERCOSUL, APRESENTAR DOCUMENTO DO PAÍS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	LT	5.000		
14	ÁLCOOL IODADO 0,1 C/1000 ML - (EMBALAGEM PLÁSTICA REFORÇADA, COM TAMPA LACRADA COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	600		
Total do Lote:					

Lote: 008

15	ÁLCOOL ESPUMA - SOLUÇÃO PARA HIGIENE DAS MÃOS, EM ESPUMA, COMPOSTO POR ÁLCOOL ETÍLICO OU ISOPROPÍLICO DE 72% A 89% E EMOLIENTES; HIPOALERGÊNICO, SECAGEM RÁPIDA E BAIXA VISCOSIDADE QUE POSSIBILITE USOS CONSECUTIVOS DO PRODUTO E COM DISPENSAÇÃO DO PRODUTO EM QUANTIDADE SUFICIENTE PARA COMPLETA HIGIENE DAS MÃOS POR AÇIONAMENTO (0,4-0,6ML). APRESENTAÇÃO EM BOLSA PLÁSTICA, COMPATÍVEL COM O DISPENSADOR AUTOMÁTICO EM MATERIAL DESCARTÁVEL SELADO E COM VÁLVULA ANTIENTUPIMENTO E ANTIVAZAMENTO E COM SISTEMA QUE NÃO PERMITE RESÍDUO (DESPERDÍCIO) DE PRODUTO NA BOLSA. RENDIMENTO MÉDIO 1700 APLICAÇÕES. DISPENSADORES AUTOMÁTICOS PRÓPRIOS COM SISTEMA DE FIXAÇÃO SEGURA ATRAVÉS DE FITA AUTOCOLANTE. A AQUISIÇÃO DO PRODUTO SERÁ VINCULADA AO FORNECIMENTO DO DISPENSADOR AUTOMÁTICO POR COMODATO. LAUDO DE IRRITABILIDADE DÉRMICA EM HUMANOS SADIOS E EFICÁCIA BACTERICIDA, EMITIDO PELA REDE BRASILEIRA DE LABORATÓRIOS ANALÍTICOS EM SAÚDE (REBLAS). A BOLSA DEVERÁ CONTER DE 1000 A 1200ML. O NÚMERO DE DISPENSADORES AUTOMÁTICOS DETERMINADO PELO SERVIÇO DE CONTROLE DE INFECÇÃO HOSPITALAR É DE 130 UNIDADES. AS SUBSTITUIÇÕES DOS DISPENSADORES QUE APRESENTAREM MAU FUNCIONAMENTO OU DANOS, FIXAÇÃO E RETIRADA DEVERÁ SER REALIZADA PELA EMPRESA FORNECEDORA DO PRODUTO.	UN	400		
Total do Lote:					

Lote: 009

16	AMINIÓTOMO (ROMPEDOR DE BOLSA) - (EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	3.000		
Total do Lote:					

Lote: 010

17	ÁGUA OXIGENADA (VOL.10) - (EMBALAGEM: FRASCO PLÁSTICO COM 01 LITRO, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	600		
Total do Lote:					

Lote: 011

18	AGULHA DESCARTÁVEL 13 X 4,5 - (ESTÉRIL EM INOX BI-ANGULADO TRI FACETADA AFIADA CILINDRA EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (CX. C/ 100 UN))	CX	500		
19	AGULHA DESCARTÁVEL 20 X 0,55 (ESTÉRIL EM INOX BI-ANGULADO TRI FACETADA AFIADA CILINDRA EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (CX C/ 100 UN));	CX	500		
20	AGULHA DESCARTÁVEL 25 X 07 (ESTÉRIL EM INOX BI-ANGULADO TRI FACETADA AFIADA CILINDRA EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (CX C/ 100 UN))	CX	500		
21	AGULHA DESCARTÁVEL 25 X 08 (ESTÉRIL EM INOX BI-ANGULADO TRI FACETADA AFIADA CILINDRA EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (CX C/ 100 UN))	CX	200		

22	AGULHA DESCARTÁVEL 30 X 07 (ESTÉRIL EM INOX BI-ANGULADO TRI FACETADA AFIADA CILINDRA EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (CX C/ 100 UN))	CX	500		
23	AGULHA DESCARTÁVEL 30 X 08 (ESTÉRIL EM INOX BI-ANGULADO TRI FACETADA AFIADA CILINDRA EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (CX C/ 100 UN));	CX	500		
24	AGULHA DESCARTÁVEL 40 X 12 (ESTÉRIL EM INOX BI-ANGULADO TRI FACETADA AFIADA CILINDRA EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (CX C/ 100 UN))	CX	500		
Total do Lote:					

Lote: 012

25	AGULHA GENGIVAL LONGA 27 G - (TAMANHO: 040 MM X 30 MM. MATERIAL CORPO EM AÇO INOX SILICONIZADO, TIPO PONTA BISEL TRIFACETADO, TIPO CONEXÃO ADAPTÁVEL À SERINGA CARPULE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: PROTETOR PLÁSTICO, USO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, TIPO EMBALAGEM INDIVIDUAL. (CX C/ 100 UN));	CX	10		
Total do Lote:					

26	CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº14 (JELCO) DO TIPO POR FORA DA AGULHA, DE USO ÚNICO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, RADIOPACO, DE MÉDIA PERMANÊNCIA, CONSTITUÍDO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL, COM PONTA ATRAUMÁTICA E TRIFACETADA, DE AFIÇÃO PRECISA, SEM REBARBAS E ARESTAS, CATETER EM BIOMATERIAL DE POLIURETANO, FLEXÍVEL, COM PROTETOR DE AGULHA, CONECTOR LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, CODIFICADO EM CORES DE ACORDO COM NBR ISSO 10555-5, COM RANHURAS PARA FIXAÇÃO, CÂMARA PARA VISUALIZAÇÃO DO SANGUE TRANSPARENTE E QUADRADA, PERMITINDO RÁPIDA VISUALIZAÇÃO DO REFLUXO SANGUÍNEO, FILTRO HIDRÓFOTO NA CÂMARA DE REFLUXO. DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, COM REENCAPE INSTANTÂNEO E TOTAL DA AGULHA APÓS A RETIRADA DO MANDRIL DA CÂNULA. DEVE OFERECER PROTEÇÃO TOTAL DE TODO COMPRIMENTO DA AGULHA, EVITANDO O CONTATO COM SANGUE PÓS-PUNÇÃO (RISCO BIOLÓGICO) E RISCO DE ACIDENTE E CONTAMINAÇÃO DO PROFISSIONAL DE SAÚDE. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº. DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE, NO MÍNIMO, DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº. DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE, NO MÍNIMO 12 MESES).	UN	200		
----	---	----	-----	--	--

27	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº16 (JELCO) - DO TIPO POR FORA DA AGULHA, DE USO ÚNICO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, RADIOPACO, DE MÉDIA PERMANÊNCIA, CONSTITUÍDO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL, COM PONTA ATRAUMÁTICA E TRIFACETADA, DE AFIAÇÃO PRECISA, SEM REBARBAS E ARESTAS, CATETER EM BIOMATERIAL DE POLIURETANO, FLEXÍVEL, COM PROTETOR DE AGULHA, CONECTOR LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, CODIFICADO EM CORES DE ACORDO COM NBR ISSO 10555-5, COM RANHURAS PARA FIXAÇÃO, CÂMARA PARA VISUALIZAÇÃO DO SANGUE TRANSPARENTE E QUADRADA, PERMITINDO RÁPIDA VISUALIZAÇÃO DO REFLUXO SANGUÍNEO, FILTRO HIDRÓFobo NA CÂMARA DE REFLUXO. DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, COM REENCAPE INSTANTÂNEO E TOTAL DA AGULHA APÓS A RETIRADA DO MANDRIL DA CÂNULA. DEVE OFERECER PROTEÇÃO TOTAL DE TODO COMPRIMENTO DA AGULHA, EVITANDO O CONTATO COM SANGUE PÓS-PUNÇÃO (RISCO BIOLÓGICO) E RISCO DE ACIDENTE E CONTAMINAÇÃO DO PROFISSIONAL DE SAÚDE. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº. DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE NO MÍNIMO DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº. DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE NO MÍNIMO 12 MESES).</p>	UN	200		
28	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº18 (JELCO) - DO TIPO POR FORA DA AGULHA, DE USO ÚNICO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, RADIOPACO, DE MÉDIA PERMANÊNCIA, CONSTITUÍDO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL, COM PONTA ATRAUMÁTICA E TRIFACETADA, DE AFIAÇÃO PRECISA, SEM REBARBAS E ARESTAS, CATETER EM BIOMATERIAL DE POLIURETANO, FLEXÍVEL, COM PROTETOR DE AGULHA, CONECTOR LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, CODIFICADO EM CORES DE ACORDO COM NBR ISSO 10555-5, COM RANHURAS PARA FIXAÇÃO, CÂMARA PARA VISUALIZAÇÃO DO SANGUE TRANSPARENTE E QUADRADA, PERMITINDO RÁPIDA VISUALIZAÇÃO DO REFLUXO SANGUÍNEO, FILTRO HIDRÓFobo NA CÂMARA DE REFLUXO. DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, COM REENCAPE INSTANTÂNEO E TOTAL DA AGULHA APÓS A RETIRADA DO MANDRIL DA CÂNULA. DEVE OFERECER PROTEÇÃO TOTAL DE TODO COMPRIMENTO DA AGULHA, EVITANDO O CONTATO COM SANGUE PÓS-PUNÇÃO (RISCO BIOLÓGICO) E RISCO DE ACIDENTE E CONTAMINAÇÃO DO PROFISSIONAL DE SAÚDE. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº. DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE, NO MÍNIMO, DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº. DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE NO MÍNIMO 12 MESES).</p>	UN	8.000		

29	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº20 (JELCO) - DO TIPO POR FORA DA AGULHA, DE USO ÚNICO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, RADIOPACO, DE MÉDIA PERMANÊNCIA, CONSTITUÍDO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL, COM PONTA ATRAUMÁTICA E TRIFACETADA, DE AFIAÇÃO PRECISA, SEM REBARBAS E ARESTAS, CATETER EM BIOMATERIAL DE POLIURETANO, FLEXÍVEL, COM PROTETOR DE AGULHA, CONECTOR LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, CODIFICADO EM CORES DE ACORDO COM NBR ISSO 10555-5, COM RANHURAS PARA FIXAÇÃO, CÂMARA PARA VISUALIZAÇÃO DO SANGUE TRANSPARENTE E QUADRADA, PERMITINDO RÁPIDA VISUALIZAÇÃO DO REFLUXO SANGUÍNEO, FILTRO HIDRÓFOTO NA CÂMARA DE REFLUXO. DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, COM REENCAPE INSTANTÂNEO E TOTAL DA AGULHA APÓS A RETIRADA DO MANDRIL DA CÂNULA. DEVE OFERECER PROTEÇÃO TOTAL DE TODO COMPRIMENTO DA AGULHA, EVITANDO O CONTATO COM SANGUE PÓS-PUNÇÃO (RISCO BIOLÓGICO) E RISCO DE ACIDENTE E CONTAMINAÇÃO DO PROFISSIONAL DE SAÚDE. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº. DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE, NO MÍNIMO, DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº. DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE, NO MÍNIMO 12 MESES).</p>	UN	8.000		
30	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº22 (JELCO) - DO TIPO POR FORA DA AGULHA, DE USO ÚNICO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, RADIOPACO, DE MÉDIA PERMANÊNCIA, CONSTITUÍDO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL, COM PONTA ATRAUMÁTICA E TRIFACETADA, DE AFIAÇÃO PRECISA, SEM REBARBAS E ARESTAS, CATETER EM BIOMATERIAL DE POLIURETANO, FLEXÍVEL, COM PROTETOR DE AGULHA, CONECTOR LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, CODIFICADO EM CORES DE ACORDO COM NBR ISSO 10555-5, COM RANHURAS PARA FIXAÇÃO, CÂMARA PARA VISUALIZAÇÃO DO SANGUE TRANSPARENTE E QUADRADA, PERMITINDO RÁPIDA VISUALIZAÇÃO DO REFLUXO SANGUÍNEO, FILTRO HIDRÓFOTO NA CÂMARA DE REFLUXO. DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, COM REENCAPE INSTANTÂNEO E TOTAL DA AGULHA APÓS A RETIRADA DO MANDRIL DA CÂNULA. DEVE OFERECER PROTEÇÃO TOTAL DE TODO COMPRIMENTO DA AGULHA, EVITANDO O CONTATO COM SANGUE PÓS-PUNÇÃO (RISCO BIOLÓGICO) E RISCO DE ACIDENTE E CONTAMINAÇÃO DO PROFISSIONAL DE SAÚDE. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº. DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE, NO MÍNIMO, DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº. DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE, NO MÍNIMO 12 MESES).</p>	UN	1.000		

31	<p>CATETER INTRAVASCULAR PARA PUNÇÃO PERIFÉRICA Nº24 (JELCO) - DO TIPO POR FORA DA AGULHA, DE USO ÚNICO, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, RADIOPACO, DE MÉDIA PERMANÊNCIA, CONSTITUÍDO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL, COM PONTA ATRAUMÁTICA E TRIFACETADA, DE AFIÇÃO PRECISA, SEM REBARBAS E ARESTAS, CATETER EM BIOMATERIAL DE POLIURETANO, FLEXÍVEL, COM PROTETOR DE AGULHA, CONECTOR LUER LOCK, TRANSLÚCIDO, CODIFICADO EM CORES DE ACORDO COM NBR ISSO 10555-5, COM RANHURAS PARA FIXAÇÃO, CÂMARA PARA VISUALIZAÇÃO DO SANGUE TRANSPARENTE E QUADRADA, PERMITINDO RÁPIDA VISUALIZAÇÃO DO REFLUXO SANGUÍNEO, FILTRO HIDRÓFOTO NA CÂMARA DE REFLUXO. DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, COM REENCAPE INSTANTÂNEO E TOTAL DA AGULHA APÓS A RETIRADA DO MANDRIL DA CÂNULA. DEVE OFERECER PROTEÇÃO TOTAL DE TODO COMPRIMENTO DA AGULHA, EVITANDO O CONTATO COM SANGUE PÓS-PUNÇÃO (RISCO BIOLÓGICO) E RISCO DE ACIDENTE E CONTAMINAÇÃO DO PROFISSIONAL DE SAÚDE. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº. DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE, NO MÍNIMO, DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº. DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE, NO MÍNIMO 12 MESES).</p>	UN	10.000		
----	--	----	--------	--	--

Total do Lote:

Lote: 014

32	<p>AGULHA, ESPECÍFICA PARA OBEOSOS - (PARA ANESTESIA PERIDURAL, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL DEVIDAMENTE SILICONADA, COM PUNHA DURA ANATÔMICA, PONTA TUHOY, CALIBRE 16G X 3 1/2 POLEGADAS, CANHÃO TIPO LUER-LOOK CONFECCIONADO EM PLÁSTICO TRANSPARENTE OU TRANSLÚCIDO, ISENTO DE ÂNGULOS INTERNOS OU QUALQUER IRREGULARIDADE QUE DIFICULTE A INSERÇÃO DO MANDRIL. MANDRIL CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA INTRODUTÓRIA BISELADA CAPAZ DE FAVORECER O PERFEITO ALINHAMENTO COM O BISEL DA AGULHA, COM CANHÃO DE ALERTA CODIFICADO POR CORES DE ACORDO COM NORMAS DA ABNT. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, CALIBRE, Nº DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR32 E ESTAR DE ACORDO COM O CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR. NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE ESTERILIZAÇÃO DE NO MÍNIMO 12 MESES. O PRODUTO DEVERA OBEDECER a LEGISLAÇÃO VIGENTE);</p>	UN	50		
----	--	----	----	--	--

33	<p>AGULHA, ESPECÍFICA PARA OBESOS - (PARA ANESTESIA PERIDURAL, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL DEVIDAMENTE SILICONADA, COM PUNHA DURA ANATÔMICA, PONTA TUHOY, CALIBRE 17G X 3 1/2 POLEGADAS, CANHÃO TIPO LUER-LOOK CONFECCIONADO EM PLÁSTICO TRANSPARENTE OU TRANSLÚCIDO, ISENTO DE ÂNGULOS INTERNOS OU QUALQUER IRREGULARIDADE QUE DIFICULTE A INSERÇÃO DO MANDRIL. MANDRIL CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA INTRODUTÓRIA BISELADA CAPAZ DE FAVORECER O PERFEITO ALINHAMENTO COM O BISEL DA AGULHA, COM CANHÃO DE ALERTA CODIFICADO POR CORES DE ACORDO COM NORMAS DA ABNT. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, CALIBRE, Nº DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR32 E ESTAR DE ACORDO COM O CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR. NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE ESTERILIZAÇÃO DE NO MÍNIMO 12 MESES. O PRODUTO DEVERA OBEDECER A LEGISLAÇÃO VIGENTE);</p>	UN	50		
34	<p>AGULHA, ESPECÍFICA PARA OBESOS - (PARA ANESTESIA PERIDURAL, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL DEVIDAMENTE SILICONADA, COM PUNHA DURA ANATÔMICA, PONTA TUHOY, CALIBRE 18G X 3 1/2 POLEGADAS, CANHÃO TIPO LUER-LOOK CONFECCIONADO EM PLÁSTICO TRANSPARENTE OU TRANSLÚCIDO, ISENTO DE ÂNGULOS INTERNOS OU QUALQUER IRREGULARIDADE QUE DIFICULTE A INSERÇÃO DO MANDRIL. MANDRIL CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL COM PONTA INTRODUTÓRIA BISELADA CAPAZ DE FAVORECER O PERFEITO ALINHAMENTO COM O BISEL DA AGULHA, COM CANHÃO DE ALERTA CODIFICADO POR CORES DE ACORDO COM NORMAS DA ABNT. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, CALIBRE, Nº DE LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR32 E ESTAR DE ACORDO COM O CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR. NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE ESTERILIZAÇÃO DE NO MÍNIMO 12 MESES. O PRODUTO DEVERA OBEDECER A LEGISLAÇÃO VIGENTE);</p>	UN	50		
35	<p>AGULHA, ESPECÍFICA PARA OBESOS - (PARA ANESTESIA RAQUIDIANA, CALIBRE 25 G X 4 ¾ (TAM. 0,42 X 120 MM) POLEGADAS, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, COM BISELE TIPO "WHITACRE", ISENTA DE CORTE, TRAUMÁTICA, SEM REBARBAS, COM ORIFÍCIO LATERAL, CÂNULA LUER LOK, COM VISOR TRANSLUCIDO E INTEIRAMENTE CÔNICO QUE GARANTA CONEXÃO SEGURA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO E/OU BLISTER RÍGIDO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA CONTER: NOME E/OU MARCA DO PRODUTO, ORIGEM, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, FABRICANTE, ORIGEM, DISTRIBUIDOR E/OU IMPORTADOR, CATEGORIA DO PRODUTO, INDICAÇÃO QUANTITATIVA, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);</p>	UN	200		

36	AGULHA, ESPECÍFICA PARA OBESOS - (PARA ANESTESIA RAQUIDIANA, CALIBRE 26 G X 4 ¼ (TAM. 0,42 X 120 MM) POLEGADAS, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, COM BISELE TIPO "WHITACRE", ISENTA DE CORTE, TRAUMÁTICA, SEM REBARBAS, COM ORIFÍCIO LATERAL, CÂNULA LUER LOK, COM VISOR TRANSLUCIDO E INTEIRAMENTE CÔNICO QUE GARANTA CONEXÃO SEGURA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO E/OU BLISTER RÍGIDO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA CONTER: NOME E/OU MARCA DO PRODUTO, ORIGEM, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, FABRICANTE, ORIGEM, DISTRIBUIDOR E/OU IMPORTADOR, CATEGORIA DO PRODUTO, INDICAÇÃO QUANTITATIVA, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	200		
37	AGULHA, ESPECÍFICA PARA OBESOS - (PARA ANESTESIA RAQUIDIANA, CALIBRE 27 G X 4 ¼ (TAM. 0,42 X 120 MM) POLEGADAS, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, COM BISELE TIPO "WHITACRE", ISENTA DE CORTE, TRAUMÁTICA, SEM REBARBAS, COM ORIFÍCIO LATERAL, CÂNULA LUER LOK, COM VISOR TRANSLUCIDO E INTEIRAMENTE CÔNICO QUE GARANTA CONEXÃO SEGURA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO E/OU BLISTER RÍGIDO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA CONTER: NOME E/OU MARCA DO PRODUTO, ORIGEM, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, FABRICANTE, ORIGEM, DISTRIBUIDOR E/OU IMPORTADOR, CATEGORIA DO PRODUTO, INDICAÇÃO QUANTITATIVA, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	50		
38	AGULHA, PARA ANESTESIA RAQUIDIANA - (CALIBRE 25 G X 3 1/2 POLEGADAS, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, COM BISELE TIPO "WHITACRE", ISENTA DE CORTE, TRAUMÁTICA, SEM REBARBAS, COM ORIFÍCIO LATERAL, CÂNULA LUER LOK, COM VISOR TRANSLUCIDO E INTEIRAMENTE CÔNICO QUE GARANTA CONEXÃO SEGURA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO E/OU BLISTER RÍGIDO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA CONTER: NOME E/OU MARCA DO PRODUTO, ORIGEM, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, FABRICANTE, ORIGEM, DISTRIBUIDOR E/OU IMPORTADOR, CATEGORIA DO PRODUTO, INDICAÇÃO QUANTITATIVA, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	1.500		
39	AGULHA, PARA ANESTESIA RAQUIDIANA - (CALIBRE 26 G X 3 1/2 POLEGADAS, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, COM BISELE TIPO "WHITACRE", ISENTA DE CORTE, TRAUMÁTICA, SEM REBARBAS, COM ORIFÍCIO LATERAL, CÂNULA LUER LOK, COM VISOR TRANSLUCIDO E INTEIRAMENTE CÔNICO QUE GARANTA CONEXÃO SEGURA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO E/OU BLISTER RÍGIDO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA CONTER: NOME E/OU MARCA DO PRODUTO, ORIGEM, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, FABRICANTE, ORIGEM, DISTRIBUIDOR E/OU IMPORTADOR, CATEGORIA DO PRODUTO, INDICAÇÃO QUANTITATIVA, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	1.000		
40	AGULHA, PARA ANESTESIA RAQUIDIANA - (CALIBRE 27 G X 3 1/2 POLEGADAS, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, COM BISELE TIPO "WHITACRE", ISENTA DE CORTE, TRAUMÁTICA, SEM REBARBAS, COM ORIFÍCIO LATERAL, CÂNULA LUER LOK, COM VISOR TRANSLUCIDO E INTEIRAMENTE CÔNICO QUE GARANTA CONEXÃO SEGURA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO E/OU BLISTER RÍGIDO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA CONTER: NOME E/OU MARCA DO PRODUTO, ORIGEM, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, FABRICANTE, ORIGEM, DISTRIBUIDOR E/OU IMPORTADOR, CATEGORIA DO PRODUTO, INDICAÇÃO QUANTITATIVA, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	800		
Total do Lote:					

Lote: 015

41	ÁLCOOL SWAB - (PARA UTILIZAÇÃO NO PROCESSO DE ASSEPSIA ANTES DE CADA PROCEDIMENTO INTRAVENOSO. CONSTITUÍDO DE MATERIAL TNT (TECIDO NÃO TECIDO), UMEDECIDO COM ÁLCOOL A 70%, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL NÃO INFLAMÁVEL).	UN	50.000		
Total do Lote:					

Lote: 016

42	ALGODÃO HIDRÓFILO - (ISENTO DE IMPUREZAS INODORO, INSÍPIDO ASPECTO HOMOGÊNEO E MACIO DE BOA ABSORÇÃO ENROLADO EM PAPEL APROPRIADO EM TODA SUA EXTENSÃO PCT C/500 GR, COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	1.000		
Total do Lote:					

Lote: 017

43	ALMOTOLIA PLÁSTICA (ESCURA, 125 ML)	UN	300		
44	ALMOTOLIA PLÁSTICA ESCURA 250 ML	UN	300		
45	ALMOTOLIA PLÁSTICA TRANSPARENTE 125ML	UN	500		
46	ALMOTOLIA PLÁSTICA TRANSPARENTE 250 ML	UN	1.500		
Total do Lote:					

Lote: 018

47	ATADURA, DE CREPOM - (TIPO I, CONFECCIONADA COM FIOS DE ALGODÃO E FIBRAS MISTAS, DIMENSÕES DE 12 CM DE LARGURA X 1,80 M DE COMPRIMENTO EM REPOUSO, COM 26,0 GRAMAS, ENROLADA EM SI MESMA, COM FIO RETORCIDO OU SINGELO, COM PROPRIEDADES ELÁSTICAS NO SENTIDO LONGITUDINAL, NÃO ESTÉRIL, ATÓXICA, APARÊNCIA UNIFORME, SEM RASGOS, IMPUREZAS, FIAPOS, SEM EMENDAS, SEM MANCHAS E QUALQUER OUTRO TIPO DE DEFEITO. EMBALADAS INDIVIDUALMENTE, DEVE CONTER DE MANEIRA LEGÍVEL FIXADA EM SEU CORPO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DE FIOS POR CM, COMPOSIÇÃO, IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, NOME DO TÉCNICO RESPONSÁVEL E NÚMERO DE INSCRIÇÃO, NÚMERO DE ISENÇÃO DO REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, CONFORME RESOLUÇÃO RDC Nº 185 DA ANVISA, RESOLUÇÃO Nº 02 DE 31/12/2001 DO CONMETRO, PORTARIA Nº. 157 DO INMETRO E NBR 14056. (PACOTE COM 12 UNIDADES)	PCT	300		
48	ATADURA, DE CREPOM - (TIPO I, CONFECCIONADA COM FIOS DE ALGODÃO E FIBRAS MISTAS, DIMENSÕES DE 15CM DE LARGURA X 1,80M DE COMPRIMENTO EM REPOUSO, COM 32,7 GRAMAS, ENROLADA EM SI MESMA, COM FIO RETORCIDO OU SINGELO, COM PROPRIEDADES ELÁSTICAS NO SENTIDO LONGITUDINAL, NÃO ESTÉRIL, ATÓXICA, APARÊNCIA UNIFORME, SEM RASGOS, IMPUREZAS, FIAPOS, SEM EMENDAS, SEM MANCHAS E QUALQUER OUTRO TIPO DE DEFEITO. EMBALADAS INDIVIDUALMENTE, DEVE CONTER DE MANEIRA LEGÍVEL FIXADA EM SEU CORPO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DE FIOS POR CM, COMPOSIÇÃO, IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, NOME DO TÉCNICO RESPONSÁVEL E NÚMERO DE INSCRIÇÃO, NÚMERO DE ISENÇÃO DO REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, CONFORME RESOLUÇÃO RDC Nº 185 DA ANVISA, RESOLUÇÃO Nº 02 DE 31/12/2001 DO CONMETRO, PORTARIA Nº. 157 DO INMETRO E NBR 14056. (PACOTE COM 12 UNIDADES)	PCT	100		

49	ATADURA, DE CREPOM - (TIPO I, CONFECCIONADA COM FIOS DE ALGODÃO E FIBRAS MISTAS, DIMENSÕES DE 30CM DE LARGURA X 1,80M DE COMPRIMENTO EM REPOUSO, COM 64,3 GRAMAS, ENROLADA EM SI MESMA, COM FIO RETORCIDO OU SINGELO, COM PROPRIEDADES ELÁSTICAS NO SENTIDO LONGITUDINAL, NÃO ESTÉRIL, ATÓXICA, APARÊNCIA UNIFORME, SEM RASGOS, IMPUREZAS, FIAPOS, SEM EMENDAS, SEM MANCHAS E QUALQUER OUTRO TIPO DE DEFEITO. EMBALADAS INDIVIDUALMENTE, DEVE CONTER DE MANEIRA LEGÍVEL FIXADA EM SEU CORPO NOME E MARCA DO PRODUTO, NÚMERO DE FIOS POR CM, COMPOSIÇÃO, IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, NOME DO TÉCNICO RESPONSÁVEL E NÚMERO DE INSCRIÇÃO, NÚMERO DE ISENÇÃO DO REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE, CONFORME RESOLUÇÃO RDC Nº 185 DA ANVISA, RESOLUÇÃO Nº 02 DE 31/12/2001 DO CONMETRO, PORTARIA Nº. 157 DO INMETRO E NBR 14056. (PACOTE COM 12 UNIDADES)	PCT	200		
Total do Lote:					

Lote: 019

50	AVENTAL DESCARTÁVEL IMPERMEABILIZADO PARA USO EM CME - (AVENTAL DE SEGURANÇA CONFECCIONADO EM NÃO TECIDO DE POLIPROPILENO, DESCARTÁVEL, IMPERMEABILIZADO, PUNHO ELÁSTICO, MANGA LONGA, COM MÉTODO PARA FECHAMENTO NO PESCOÇO E CINTURA. DEVE OFERECER PROTEÇÃO PARCIAL QUÍMICA, RESISTENTE A LÍQUIDOS PULVERIZADOS E PROTEÇÃO CONTRA LÍQUIDOS QUÍMICOS. DEVERÁ PROTEGER MEMBROS E TRONCO. TAMANHO M E G. DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. DEVE ATENDER A NR6. DEVE APRESENTAR REGISTRO DA ANVISA.	UN	1.000		
Total do Lote:					

Lote: 020

51	AVENTAL DESCARTÁVEL - CONFECCIONADO EM TNT, TECIDO NÃO TECIDO MANGA LONGA, PCT. C/10 UN., COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	PCT	2.000		
Total do Lote:					

Lote: 021

52	AZUL DE METILENO - (SOLUÇÃO AQUOSA EMBALAGEM COM 1000 ML, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	1		
Total do Lote:					

Lote:022

53	BAC SWAB - (PCT C/100 UNID) COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	PCT	20		
54	BALSAMO DO CANADÁ SINTÉTICO PARA MICROSCOPIA) CAS (8007 - 47 - 4) 1.000 ML COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	UN	10		
Total do Lote:					

Lote: 023

55	BALÃO DE ANESTESIA DE 03L (TIPO BARAKA) - COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	UN	5		
56	BALÃO DE ANESTESIA DE 05L (TIPO BARAKA) - COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	UN	20		
57	MÁSCARA DE VINIL ADULTO PARA ANESTESIA Nº 05 - (MÁSCARA FACIAL PARA CIRCUITO DE ANESTESIA COM BOJO DE POLICARBONATO E COXIM DE VINIL NA COR VERDE E SUPORTE PARA PRESILHAS, TAMANHO ADULTO);	UN	30		

Total do Lote:

Lote: 024

58	BANDAGEM AUTO-ADERENTE - (ADERE SOBRE SI MESMA E NÃO ADERE NA PELE), NÃO ESCORREGADIA, COM EXCELENTE POROSIDADE, SE MOLDA PERFEITAMENTE AOS CONTORNOS DO CORPO, PERMITINDO O CONFORTO DO PACIENTE E A RESPIRAÇÃO DA PELE, REMOÇÃO FÁCIL E SEM TRAUMAS. UTILIZADA PARA IMOBILIZAR E FIXAR CURATIVOS E DISPOSITIVOS. COMPOSTA DE FIBRAS SINTÉTICAS, FIOS ELÁSTICOS SEM LÁTEX, COM RESINAS E PIGMENTOS. DIMENSÕES: 5CMX4,5M, PODENDO VARIAR PARA MAIS OU MENOS 1 CM);	UN	100		
Total do Lote: <input type="text"/>					

Lote: 025

59	BOLSA, (BOLSA PÓS FIT FIX) - COLETORA, PÓS, COM SISTEMA FECHADO, PARA ARMAZENAGEM E DESCARTE DE GRANDES VOLUMES DE SECREÇÃO, MÁXIMO DE ATÉ DOIS LITROS, DE USO ÚNICO, DESCARTÁVEL, EM POLIETILENO, COM SISTEMA ANTI-TRANSBORDAMENTO, PARA UTILIZAÇÃO EM DISPOSITIVO QUE PERMITA A FORMAÇÃO DE CIRCUITO INTEGRADO DE QUATRO BOLSAS. EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, A EMBALAGEM PRIMARIA DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO, A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATÉ O MOMENTO DO USO; O PRODUTO DEVE OBEDECER A QUALQUER LEGISLAÇÃO QUE SEJA INERENTE AO MESMO. ROTULAGEM: EMBALAGEM PRIMARIA E SECUNDARIA ROTULADAS CONFORME A RDC 185/01/ANVISA. OBS.: A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER OS KITS PARA O USO DAS BOLSAS EM SISTEMA DE COMODATO E OBEDECENDO OS CRITÉRIOS SINALIZADOS NA ABAIXO.	UN	200		
60	BOLSA, (BOLSA PRÉ FIT FIX) - COLETORA, PRÉ, COM SISTEMA FECHADO, PARA ARMAZENAGEM E DESCARTE DE GRANDES VOLUMES DE SECREÇÃO, MÁXIMO DE ATÉ DOIS LITROS, DE USO ÚNICO, DESCARTÁVEL, EM POLIETILENO, SEM SISTEMA ANTI-TRANSBORDAMENTO, PARA UTILIZAÇÃO EM DISPOSITIVO QUE PERMITA A FORMAÇÃO DE CIRCUITO INTEGRADO DE QUATRO BOLSAS. EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, A EMBALAGEM PRIMARIA DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO, A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATÉ O MOMENTO DO USO; O PRODUTO DEVE OBEDECER A QUALQUER LEGISLAÇÃO QUE SEJA INERENTE AO MESMO. ROTULAGEM: EMBALAGEM PRIMARIA E SECUNDARIA ROTULADAS CONFORME A RDC 222, 36 E 63/ ANVISA. OBS: A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER OS KITS PARA O USO DAS BOLSAS EM SISTEMA DE COMODATO E OBEDECENDO OS CRITÉRIOS SINALIZADOS ABAIXO.	UN	700		

61	<p>BOLSA, (QIN POT) - (COLETORA SISTEMA FECHADO, DESCARTÁVEL, PARA ARMAZENAGEM E DESCARTE DE PEQUENOS VOLUMES DE SECREÇÃO (ATÉ 1 LITRO), EM FORMATO DE SACOLA, DOBRÁVEL, EM POLIETILENO, COM VÁLVULA ANTI-REFLUXO E FILTRO QUE IMPEDE A ENTRADA DE SECREÇÕES NA REDE DE VÁCUO, INDICADA PARA ENCAIXE EM DISPOSITIVO DE POLICARBONATO COM VACUÔMETRO INTEGRADO. EMBALAGEM: PRIMARIA ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM AS NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO; A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATE O MOMENTO DO USO; O PRODUTO DEVE OBEDECER A QUALQUER LEGISLAÇÃO QUE SEJA INERENTE AO MESMO. ROTULAGEM: EMBALAGEM PRIMARIA E SECUNDARIA ROTULADA CONFORME A RDC 185/01/ANVISA. OBS: A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER OS KITS PARA O USO DAS BOLSAS EM SISTEMA DE COMODATO E OBEDECENDO OS CRITÉRIOS SINALIZADOS ABAIXO.</p> <p>LOTE 25 - OBSERVAÇÃO:</p> <p>* CRITÉRIOS A SEREM CUMPRIDOS:</p> <p>1. FORNECER OS DISPOSITIVOS DE ASPIRAÇÃO AO HOSPITAL, EM REGIME DE COMODATO, CONTENDO REGULADOR DE PRESSÃO COM VACUÔMETRO INTEGRADO E FILTRO HIDROFÓBICO QUE BLOQUEIA A PASSAGEM DE RESÍDUOS LÍQUIDOS PARA A REDE VÁCUO;</p> <p>2. APRESENTAR A DESCRIÇÃO DETALHADA DAS BOLSAS OFERTADAS CONSTANDO A MARCA, O FABRICANTE, O PAÍS DE ORIGEM E O REGISTRO NA ANVISA, DE MANEIRA A DEMONSTRAR O COMPLETO ATENDIMENTO ÀS CARACTERÍSTICAS CONSTANTES NESTE TERMO DE REFERÊNCIA;</p> <p>3. PROMOVER A LOGÍSTICA REVERSA DAS BOLSAS/ITENS ACIMA, CONTENDO OS RESÍDUOS INFECTANTES, TENDO, PORTANTO, QUE ARCAR COM OS CUSTOS DA COLETA, TRANSPORTE, INCINERAÇÃO E DESTINAÇÃO FINAL DESTES RESÍDUOS;</p> <p>4. FORNECER AS BOBONAS PARA SEGREGAÇÃO DAS BOLSAS. ESTA PROPOSTA DEVERÁ ENGLOBALAR UMA PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS COMPLETA, COMO SEGUE: DISPOSITIVOS QIN POT E FIT FIX OS DISPOSITIVOS SERÃO DISPONIBILIZADOS EM REGIME DE COMODATO; CONSUMO MENSAL DE BOLSAS QP; 5 BOLSAS POR DISPOSITIVO/MÊS, COM UMA VARIAÇÃO DE 30% PARA BAIXO. (ANALISAR); CONSUMO MENSAL DE BOLSAS FF; DE ACORDO COM O VOLUME DE CIRURGIAS E CONSUMO DO HOSPITAL. (ANALISAR); EXTENSÃO DE ASPIRAÇÃO; CADA BOLSA DE QP E FF VEM ACOMPANHADA DE UMA EXTENSÃO EM PVC DE 2 E 3 M, RESPECTIVAMENTE, DESCARTÁVEL; SACO VERMELHO; CADA BOLSA DE QP E FF VEM ACOMPANHADA DE UM SACO VERMELHO PARA O CORRETO TRANSPORTE INTERNO E DESCARTE DA BOLSA, CONFORME ITEM 5.4.1 DA RDC 306, DA ANVISA; INSTALAÇÃO; IMEDIATA, FEITA PELA MANUTENÇÃO DO HOSPITAL, ACOMPANHADA PELA EMPRESA VENCEDORA; ASSISTÊNCIA TÉCNICA/MANUTENÇÃO; REPOSIÇÃO DE PEÇAS E/OU DISPOSITIVOS POR CONTA DA EMPRESA VENCEDORA; COLETA E INCINERAÇÃO; REALIZADA POR EMPRESAS PARCEIRAS DA EMPRESA VENCEDORA, ESPECIALIZADAS EM COLETA E TRATAMENTO DE RESÍDUOS HOSPITALARES, COM PAGAMENTO FEITO PELA EMPRESA VENCEDORA. O CERTIFICADO DE INCINERAÇÃO SERÁ EMITIDO EM NOME DO HOSPITAL DA MULHER, PERTENCENTE A FUNDAÇÃO HOSPITALAR DE FEIRA DE SANTANA, FONTE GERADORA DO RESÍDUO.</p>	UN	500		
Total do Lote:					

Lote: 026

62	BORRACHA DE SILICONE - 15M (EMBALADA INDIVIDUALMENTE COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/15 MT);	PCT	200		
63	EXTENSOR DE PVC PARA OXIGÊNIO E VÁCUO- 2 M BORRACHA DESCARTÁVEL, CONFECCIONADA EM PVC ATÓXICO (POLICLORETO DE VINILA), SUPERFÍCIE LISA E PAREDES REGULARES. INDICADA COMO EXTENSÃO OU CONEXÃO DE EQUIPAMENTOS, TERMINAIS DE OXIGÊNIO, TERMINAIS DE VÁCUO, BOMBAS ASPIRADORAS E SONDAS. DEVE POSSUIR CONECTOR ANELADO QUE PERMITA CONEXÃO COM OS TUBOS DE CALIBRE 14MM, 16MM E 20MM. ESTERILIZADO COM ÓXIDO DE ETILENO. EMBALADA INDIVIDUALMENTE COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/ 1 UNIDADE DE 2 METROS);	PCT	3.000		
64	GARROTE - (BORRACHA LÁTEX 200, COTADOS EM METROS EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	MT	150,00		
Total do Lote:					

Lote: 027

65	CABO DE BISTURI Nº 3 - (AÇO INOX, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE, ANVISA E MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
66	CABO DE BISTURI Nº 4 - (AÇO INOX, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE, ANVISA E MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
67	CABO PARA PLACA INOX - (COM ALARME PLUGUE UNIVERSAL PARA BISTURI DA MARCA DETRONIXB-660SM);	UN	10		
Total do Lote:					

Lote:028

68	CANETA DE BISTURI - (ELÉTRICO COMPATÍVEL COM A MARCA WEM - MODELO SS-501-S);	UN	20		
69	CANETA P/ECG PILOT HI-TECPOINT V5 EXTRA FINA - (COTAR POR UNIDADE)	UN	170		
70	CANETAS DE BISTURI - ELÉTRICO COMPATÍVEL COM O MARCA DELTRONIX B-1.600 MP	UN	20		
71	CANETAS DE BISTURI - ELÉTRICO COMPATÍVEL COM O MARCA DELTRONIX B-6.600 SM	UN	20		
72	CANETAS DE BISTURI - ELÉTRICO COMPATÍVEL COM O MARCA EMAI BP-400 PLUS	UN	20		
Total do Lote:					

Lote: 029

73	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, COM CUFF N. 5,5 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO, CUFF OPACO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, COM BALÃO PILOTO E VÁLVULA, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE (CAIXA C/ 10 UNIDADES);	CX	20		
----	---	----	----	--	--

74	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, COM CUFF N. 6,0 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO, CUFF OPACO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, COM BALÃO PILOTO E VÁLVULA, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	20		
75	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, COM CUFF N. 6,5 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, COM BALAO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSAO, CONECTOR SEMI-MONTADO, CUFF OPACO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, COM BALÃO PILOTO E VÁLVULA, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	20		
76	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, COM CUFF N. 7,0 (DESCARTÁVEL, ESTERIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO, CUFF OPACO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, COM BALÃO PILOTO E VÁLVULA, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	10		
77	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, COM CUFF N. 7,5 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO, CUFF OPACO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, COM BALÃO PILOTO E VÁLVULA, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	10		
78	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, COM CUFF N. 8,0 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATOXICA, COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO, CUFF OPACO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, COM BALÃO PILOTO E VÁLVULA, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	10		

79	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, SEM CUFF N. 2.0 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, CONECTOR SEMI-MONTADO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	100		
80	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, SEM CUFF N. 2,5 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, CONECTOR SEMI-MONTADO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	100		
81	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, SEM CUFF N. 3.0 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, CONECTOR SEMI-MONTADO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	100		
82	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, SEM CUFF N. 3,5 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, CONECTOR SEMI-MONTADO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	80		
83	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, SEM CUFF N. 4.0 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, CONECTOR SEMI-MONTADO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	80		

84	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, SEM CUFF N. 4,5 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, CONECTOR SEMI-MONTADO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (CAIXA C/ 10 UNIDADES));	CX	30		
85	CÂNULA, ENDO-TRAQUEAL, SEM CUFF N. 5,0 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM PVC, SILICONIZADA, TRANSPARENTE, ATÓXICA, CONECTOR SEMI-MONTADO, PONTA ATRAUMÁTICA RETRAÍDA, LINHA RADIOPACA CONTINUA, CURVA DE MAGLLI, MARCAS GRADUADAS INDICATIVAS DE PROFUNDIDADE PELO CORPO DA CÂNULA E CALIBRE MARCADO EM UM SÓ LOCAL DA CÂNULA. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (CAIXA C/ 10 UNIDADES)); LOTE - 29 OBSERVAÇÃO: A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER 10 (DEZ) UNIDADES DE FIO GUIA PARA ENTUBAÇÃO EM ALUMÍNIO, ENVOLTO POR BARRA PLÁSTICA QUE FACILITE A INSERÇÃO E RETIRADA E PROTEJA A PONTA REDUZINDO RISCOS DE TRAUMAS.	CX	10		

Total do Lote:

Lote: 030

86	CARDIOCLIP ADULTO - ELETRODO CARDIOCLIP PARA ECG ELETRODO PARA MEMBROS ADULTO TIPO CLIP COLORIDO JOGO COM 04 UNIDADES. CONECTOR PADRÃO PARA TODOS OS CABOS, PACIENTE DE ECG. ELETRODO PARA ECG CARDIOCLIP ADULTO PERIFÉRICO REUTILIZÁVEL PARA MEMBROS. CONJUNTO COM 4 CLIPS NAS CORES: VERMELHO, VERDE, PRETO E AMARELO.	CNJ	5		
----	---	-----	---	--	--

Total do Lote:

Lote: 031

87	CATETER CENTRAL DE INSERÇÃO PERIFÉRICA 2FR MONOLÚMEN (PICC) - CONSTITUÍDO DE SILICONE, 2FR COM 30 CENTÍMETROS DE COMPRIMENTO, DEMARCADO A CADA 1 CENTÍMETRO, MONO LÚMEN, É ACOMPANHADO POR PRODUTOS NECESSÁRIOS PARA A INTRODUÇÃO POR TÉCNICA DE SELDINGER MODIFICADA COM AGULHA DE 30 GAUGE; MICROINTRODUTOR/DILATADOR COM SISTEMA PEEL-AWAY DE 27 GAUGE; FIO GUIA PARA A PUNÇÃO COM TÉCNICA DE SELDINGER DE 20 CENTÍMETROS DE 0.0035MM COM PONTA RETA; FITA MÉTRICA E GARROTE AMBOS COM 30 CENTÍMETROS, GUILHOTINA PARA CORTE PRECISO DO CATETER; PINÇA ADSON COM PROTETOR NAS EXTREMIDADES PARA REDUZIR TRAUMA NO CATETER E DISPOSITIVO ADESIVO PARA FIXAÇÃO E ESTABILIZAÇÃO DO CATETER SEM NECESSIDADE DE SUTURA.	UN	100		
----	--	----	-----	--	--

88	<p>KIT PARA PUNÇÃO VASCULAR NEONATAL 30 GAUGE COMPOSTO POR KIT DE PUNÇÃO POR ULTRASSOM PARA AGULHAS DE 30 GAUGE, COBERTURA PLÁSTICA DE POLIETILENO ESTÉRIL DE 122CM DE COMPRIMENTO, PARA TRANSDUTOR, DEVE CONTER DOIS ELÁSTICOS DE SILICONE, FIXADORES LIVRES DE LÁTEX, SACHÊ ESTÉRIL CONTENDO 20G DE GEL CONDUTOR BASE AQUOSA, ANGULADORES ESTÉREIS DE PUNÇÃO PARA ACESSAR VASOS DE 0.2, 0.3, 0.4CM DE PROFUNDIDADE, ACOPLÁVEIS AO TRANSDUTOR, EMBALAGEM INDIVIDUAL EM MATERIAL QUE PROMOVE BARREIRA MICROBIANA E ABERTURA ASSÉPTICA, ESTÉRIL A ÓXIDO DE ETILENO, DE USO ÚNICO, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, DATA DE VALIDADE, NÚMERO DE LOTE, PROCEDÊNCIA E REGISTRO NA ANVISA/M.S.</p> <p>OBS: DEVERÁ SER ENTREGUE EM COMODATO APARELHO DE ULTRASSOM PARA PUNÇÃO DE ACESSOS VASCULARES, PORTÁTIL, COM PESO DE 0,9 KG (PODENDO VARIAR PARA +OU- 100G) COM IMAGEM BIDIMENSIONAL EM TEMPO REAL, TECLAS EM TOUCH SCREEN, COM SONDA LINEAR DE FREQUÊNCIA 7,5 MHZ COM GANHO DE PROFUNDIDADE ENTRE 0,5 A 4,0 CM, APRESENTANDO ENCAIXE DE GUIA DE AGULHAS PARA REALIZAÇÃO DE PUNÇÃO GUIADA POR ULTRASSOM, FONTE DE ALIMENTAÇÃO COM ADAPTADOR CA E BATERIA INTERNA. DEVE POSSUIR VOLTAGEM 100 A 240 W. A APRESENTAÇÃO DO PRODUTO DEVE OBEDECER à LEGISLAÇÃO VIGENTE ANVISA/MS.</p> <p>A EMPRESA DEVERÁ REALIZAR TREINAMENTO DA EQUIPE RESPONSÁVEL PELA INSERÇÃO DE CATETER PICC.</p>	UN	100		
Total do Lote:					

Lote:032

89	<p>CATETER DUPLO LÚMEN 3FRX10CM - (PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, DUPLO LÚMEN, CALIBRE 3FR X 10CM, DE POLIURETANO, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, DE USO ÚNICO, DE MATERIAL BIOCOMPATÍVEL QUE PERMITA INFUSÃO DE MEDICAMENTOS, NUTRIÇÃO PARENTERAL E MONITORIZAÇÃO SIMULTÂNEA EM DISTINTOS LUMENS, NÃO GERANDO OCLUSÃO POR INCOMPATIBILIDADE DE MEDICAMENTOS, DE ALTO FLUXO, COM SAÍDAS SITUADAS EM DEFERENTES PONTOS DO CATETER, TOTALMENTE RADIOPACO, COM GRADUAÇÃO DE PROFUNDIDADE EM CENTÍMETROS, PONTA MACIA COM DESIGN EM FORMATO DE CONE, INSERÇÃO POR TÉCNICA DE SELDINGER, COM KIT INTRODUTOR ESTÉRIL CONTENDO: SERINGA DE 5 ML LUER LOCK, GUIA METÁLICA RETA, DILATADOR TECIDUAL, AGULHA PARA PUNÇÃO 22GA, CATETER CURTO 22 GA, 1 TAMPA EM LUER LOCK COM MEMBRANA SELADORA SILICONIZADA EM SUA EXTREMIDADE, BISTURI, ASAS PARA FIXAÇÃO DO CATETER. A EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITIDA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº DO LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE, NO MÍNIMO, DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ANEXO 1, ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE, NO MÍNIMO 12 MESES);</p>	UN	10		
----	--	----	----	--	--

90	CATETER DUPLO LÚMEM 4FR X 13CM - (PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, DUPLO LÚMEN, CALIBRE 4FR X 13CM, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, DE USO ÚNICO, DE MATERIAL BIOCOMPATÍVEL QUE PERMITA INFUSÃO DE MEDICAMENTOS, NUTRIÇÃO PARENTERAL E MONITORIZAÇÃO SIMULTÂNEA EM DISTINTOS LUMENS, NÃO GERANDO OCLUSÃO POR INCOMPATIBILIDADE DE MEDICAMENTOS, DE ALTO FLUXO, COM SAÍDAS SITUADAS EM DEFERENTES PONTOS DO CATETER, EM POLIURETANO, TOTALMENTE RADIOPACO, COM GRADUAÇÃO DE PROFUNDIDADE EM CENTÍMETROS, PONTA MACIA COM DESIGN EM FORMATO DE CONE, INSERÇÃO POR TÉCNICA DE SELDINGER, FIO GUIA COM PONTA DISTAL EM J E CAPA PROTETORA, AGULHA INTRODUTORA, SERINGA LUER LOCK DE 5CC, COM ASAS PARA FIXAÇÃO E CLAMPS. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITIDA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº DO LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE, NO MÍNIMO, DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ANEXO 1, ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE, NO MÍNIMO 12 MESES);	UN	5		
91	CATETER DUPLO LÚMEM 7FR X 20CM - (PARA ACESSO VENOSO CENTRAL, DUPLO LÚMEN, CALIBRE 7FR X 20CM, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, DE USO ÚNICO, DE MATERIAL BIOCOMPATÍVEL QUE PERMITA INFUSÃO DE MEDICAMENTOS, NUTRIÇÃO PARENTERAL E MONITORIZAÇÃO SIMULTÂNEA EM DISTINTOS LUMENS, NÃO GERANDO OCLUSÃO POR INCOMPATIBILIDADE DE MEDICAMENTOS, DE ALTO FLUXO, COM SAÍDAS SITUADAS EM DEFERENTES PONTOS DO CATETER, EM POLIURETANO, TOTALMENTE RADIOPACO, COM GRADUAÇÃO DE PROFUNDIDADE EM CENTÍMETROS, PONTA MACIA COM DESIGN EM FORMATO DE CONE, INSERÇÃO POR TÉCNICA DE SELDINGER, FIO GUIA COM PONTA DISTAL EM J E CAPA PROTETORA, AGULHA INTRODUTORA, SERINGA LUER LOCK DE 5CC, COM ASAS PARA FIXAÇÃO E CLAMPS. EMBALAGEM: ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC 185/ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITIDA A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, Nº DO LOTE, TEMPO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO DE, NO MÍNIMO, DOIS ANOS A PARTIR DA DATA DE ESTERILIZAÇÃO, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, Nº DE REGISTRO DO MINISTÉRIO DA SAÚDE. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ANEXO 1, ITENS 32.2, 32.3, 32.5). NA ENTREGA, O PRODUTO DEVE TER O PRAZO DE VALIDADE DE, NO MÍNIMO 12 MESES);	UN	20		
Total do Lote:					

Lote: 033

92	CATETER EPIDURAL 16G - (ESTÉRIL TRANSPARENTE COM 3 ORIFÍCIOS LATERAIS EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO CX C/10 UNID.);	CX	10		
93	CATETER EPIDURAL 18G (ESPECIFICA PARA OBESOS) (ESTÉRIL TRANSPARENTE COM 3 ORIFÍCIOS LATERAIS EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	20		

94	CATETER EPIDURAL 18G - (ESTÉRIL TRANSPARENTE COM 3 ORIFÍCIOS LATERAIS EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	20		
95	CATETER, INTRAVASCULAR - (TIPO INTRACATH, 22G X 12", DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, RADIOPACO. EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	5		
Total do Lote:					

Lote: 034

96	CATETER, INTEGRADO COM SISTEMA FECHADO - (PARA PASSAGEM DE FLUIDOS, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, PLATAFORMA DE ESTABILIZAÇÃO INCORPORADA E TUBULAÇÃO DE EXTENSÃO PRÉ-CONECTADA, MACIA E FLEXÍVEL, PERMITE FIXAÇÃO SEGURA E A VISUALIZAÇÃO RÁPIDA DO FLUXO CONFIRMADO E SUCESSO DE PUNÇÃO. TECNOLOGIA COM POLÍMERO DE BIOMATERIAL, SISTEMA FECHADO, EXTENSOR DUPLA VIA DE ALTA PRESSÃO (ATÉ 300PSI) CALIBRE: 24 G. EMBALAGEM INDIVIDUAL, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, NÚMERO DE LOTE, REGISTRO DA ANVISA E MARCA);	UN	200		
97	CATETER NASAL PARA OXIGÊNIO (TIPO ÓCULOS) - (COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	3.000		
Total do Lote:					

Lote: 035

98	CATETER OXIGÊNIO 04 - DESCARTÁVEL ESTÉRIL ATÓXICO MALEÁVEL EM PVC, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UNID.	PCT	40		
99	CATETER OXIGÊNIO 06 - (ESTÉRIL ATÓXICO MALEÁVEL EM PVC, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	100		
100	CATETER OXIGÊNIO 08 - (ESTÉRIL ATÓXICO MALEÁVEL EM PVC, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	100		
101	CATETER OXIGÊNIO 10 - (ESTÉRIL ATÓXICO MALEÁVEL EM PVC, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	100		
102	CATETER OXIGÊNIO 12 - (ESTÉRIL ATÓXICO MALEÁVEL EM PVC, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	40		
Total do Lote:					

Lote: 036

103	CATETER, UMBILICAL - (NEONATAL, PARA USO EM ARTÉRIA E VEIA NEONATAIS, DESCARTÁVEL, RADIOPACO, COM MARCAÇÃO EM CM DE ÚNICO LÚMEN, EM POLIURETANO, 2, 5 FR COM COMPRIMENTO DE 30 A 35 CM. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERÁ ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	200		
104	CATETER, UMBILICAL - (NEONATAL, PARA USO EM ARTÉRIA E VEIA NEONATAIS, DESCARTÁVEL, RADIOPACO, COM MARCAÇÃO EM CM DE ÚNICO LÚMEN, EM POLIURETANO, 3 FR COM COMPRIMENTO DE 30 A 35 CM. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	200		
105	CATETER, UMBILICAL - (NEONATAL, PARA USO EM ARTÉRIA E VEIA NEONATAIS, DESCARTÁVEL, RADIOPACO, COM MARCAÇÃO EM CM DE ÚNICO LÚMEN, EM POLIURETANO, 3, 5 FR COM COMPRIMENTO DE 30 A 35 CM. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	200		
106	CATETER, UMBILICAL - (NEONATAL, PARA USO EM ARTÉRIA E VEIA NEONATAIS, DESCARTÁVEL, RADIOPACO, COM MARCAÇÃO EM CM DE ÚNICO LÚMEN, EM POLIURETANO, 4 FR COM COMPRIMENTO DE 30 A 35 CM. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	200		
Total do Lote:					

Lote: 037

107	CLOREXIDINA ALCOÓLICA 0,5% - CLOREXIDINA, TIPO ALCOÓLICA, SOLUÇÃO A 0,5%, EMBALAGEM COM 100 ML. DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO "VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO". DEVERÁ APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL, APRESENTAR DOCUMENTO DO PAÍS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL. (CX COM 30 UNIDADES)	CX	50		
108	CLOREXIDINA ALCOÓLICA 2% - CLOREXIDINA, TIPO ALCOÓLICA, SOLUÇÃO A 2%, FRASCO COM 100 ML . DEVERA CONTER A IMPRESSÃO "VENDA PROIBIDA PELO COMERCIO". APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL, APRESENTAR DOCUMENTO DO PAÍS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL. (CX COM 30 UNIDADES)	CX	200		
109	CLOREXIDINA DEGERMANTE 2% - CLOREXIDINA SOLUÇÃO DEGERMANTE A 2%, FRASCO COM 100ML. DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO "VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO". APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL, APRESENTAR DOCUMENTO DO PAÍS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL. (CX COM 30 UNIDADES)	CX	100		

110	CLOREXIDINA AQUOSA 1% - SOLUÇÃO AQUOSA A 1%, FRASCO COM 100 ML. DEVERA CONTER A IMPRESSÃO "VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO". APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL, APRESENTAR DOCUMENTO DO PAÍS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL. (CX COM 30 UNIDADES);	CX	100		
-----	---	----	-----	--	--

Total do Lote:

Lote: 038

111	COLCHÃO PIRAMIDAL (CAIXA DE OVO) - (COLCHÃO, CASCA DE OVO, ESPUMA DE POLIURETANO, DENSIDADE D28, DIMENSÕES 188 CM X 79 CM X 06 CM, SEM CAPA. APRESENTAR CERTIFICAÇÃO DO INMETRO. A EMBALAGEM DEVERA SER INDIVIDUAL PLÁSTICA, REVESTINDO TODO O MATERIAL E CONTER DADOS DO FABRICANTE);	UN	50		
-----	---	----	----	--	--

Total do Lote:

Lote: 039

112	COLETOR URINA E FEZES - (FRASCO COM TAMPAS EM PVC ESTERILIZADO. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	50.000		
113	COLETOR URINA INFANTIL - (TIPO SACO DESCARTÁVEL 100 ML (FEM. E MASC.) PCT C/ 10 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	800		
114	COLETOR URINA SISTEMA FECHADO - (BOLSA EM PVC RESISTENTE ATÓXICA C/1,40 CM DE COMPRIMENTO (PODENDO VARIAR PARA - 30CM), COM INJETOR LATERAL FIXO CONECTOR UNIVERSAL PARA SONDAS URETRO-VESICAIS COM TAMPAS PROTETORA ESTÉRIL. DEVE TER PONTO DE COLETA DE AMOSTRAS QUE PERMITE A RETIRADA DE AMOSTRAS PARA EXAMES LABORATORIAIS (DE ACORDO COM A NR32). ESCALA DE GRADUAÇÃO A CADA 25ML, PARA VOLUME DE 25ML A 100 ML, E A CADA 100ML PARA VOLUMES DE 100ML A 2000ML. DEVE POSSUIR CAPACIDADE DE 2000 ML, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE).	UN	4.000		

Total do Lote:

Lote: 040

115	COMPRESSA DE GAZE 7,5 X 7,5 NÃO ESTÉRIL - (13 FIOS DE 8 DOBRAS 100% ALGODÃO NÃO ESTÉRIL BORDAS DELIMITADAS QUE NÃO SOLTEM FIAPOS E SEM FALHAS NO ACABAMENTO DA AUREOLA EMBALADA INDIVIDUALMENTE COM SUAS DEVIDAS ESPECIFICAÇÕES PCT C/500 UNID.);	PCT	3.000		
-----	--	-----	-------	--	--

116	<p>COMPRESSA DE GAZE 7,5X7,5 ESTÉRIL - COMPRESSA, DE GAZE 100% ALGODÃO, ESTÉRIL, DE USO ÚNICO DESCARTÁVEL, HIDROFILA, ISENTA DE ALVEJANTES ÓTICOS E AMIDO, DEVE TER 05 DOBRAS E 08 CAMADAS DOBRADAS PARA DENTRO, DIMENSÕES FECHADA DE 7,5 X 7,5 E ABERTA DE 15,0 X 30,0CM, DENSIDADE DE 13 FIOS POR CM2. SEGUIR NBR 13843. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM. EMBALAGEM: PACOTES COM 10 UNIDADES, PRIMARIA ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM AS NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA; A EMBALAGEM PRIMARIA DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO, MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO; A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATE O MOMENTO DO USO; O PRODUTO DEVE OBEDECER A QUALQUER LEGISLACAO QUE SEJA INERENTE AO MESMO. EMBALAGENS PRIMARIA E SECUNDARIA ROTULADAS CONFORME A RDC 185/01/ANVISA.</p>	PCT	3.000		
117	<p>COMPRESSA, CAMPO OPERATÓRIO - 100% ALGODÃO, NÃO ESTÉRIL, USO ÚNICO, ISENTA DE IMPUREZAS, AUSENTE DE AMIDO E DEXTRINA, DEVE POSSUIR DISPOSITIVO PARA FIXAÇÃO EM FORMA DE ALÇA UNIDA AO SEU CORPO, COM ELEMENTO RADIOPACO FIXADO NO SEU CORPO, DISPOSTA EM 04 CAMADAS FIXAS ENTRE SI, BORDAS EMBAINHADAS, NAS DIMENSÕES 45 CM X 50 CM SEM PRÉ-ENCOLHIMENTO. SEGUIR NBR 14767. EMBALAGEM: PACOTE COM 50 UNIDADES. A EMBALAGEM DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO, MATERIAL. O PRODUTO DEVE OBEDECER A QUALQUER LEGISLAÇÃO QUE SEJA INERENTE AO MESMO. EMBALAGEM ROTULADAS CONFORME A RDC 185/01/ANVISA. (OBS.: A EMPRESA VENCEDORA DEVE APRESENTAR AMOSTRA NO HIPS PARA TESTE DO MESMO)</p>	PCT	4.000		
118	<p>COMPRESSA, CAMPO OPERATÓRIO ESTÉRIL 45 X 45 COMPRESSA, CAMPO OPERATÓRIO, 100% ALGODÃO, ESTÉRIL, DE USO ÚNICO, DESCARTÁVEL, ISENTA DE IMPUREZAS, AUSENTE DE AMIDO E DEXTRINA, DEVE POSSUIR DISPOSITIVO PARA FIXAÇÃO EM FORMA DE ALÇA UNIDO AO SEU CORPO, COM ELEMENTO RADIOPACO FIXADO AO SEU CORPO, DISPOSTA EM 04 CAMADAS FIXAS ENTRE SI, BORDAS EMBAINHADAS, NAS DIMENSÕES 45 CM X 45CM COM PRÉ-ENCOLHIMENTO. SEGUIR NBR 14767. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM: PACOTE COM 05 UNIDADES. PRIMÁRIA ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM AS NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERENCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA; A EMBALAGEM PRIMARIA DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO, MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO, VÁLIDADE DA ESTERILIZAÇÃO; A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATE O MOMENTO DO USO; O PRODUTO DEVE OBEDECER A QUALQUER LEGISLACAO QUE SEJA INERENTE AO MESMO. EMBALAGENS PRIMARIA E SECUNDARIA ROTULADAS CONFORME A RDC 185/01/ANVISA</p>	PCT	2.000		
Total do Lote:					

Lote: 041

119	CONEXÃO- (TUBO T, UNIVERSAL, EM PLÁSTICO RESISTENTE, ESTERILIZAÇÃO QUÍMICA, PARA ADAPTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS (EPAP, CPAP, NEBULIZAÇÃO, VENTILAÇÃO MECÂNICA, OXIGENOTERAPIA. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	20		
120	TORNEIRA 3 VIAS - (FUNÇÃO: DUPLICADOR DE ACESSO VENOSO. A TORNEIRINHA DE TRÊS VIAS CONECTA E CONTROLA O DIRECIONAMENTO DE FLUXO DE SOLUÇÕES DE TRÊS LINHAS DISTINTAS, DUAS LINHAS DE INFUSÃO (EQUIPO, EXTENSOR) EM SUAS EXTREMIDADES FÊMEA LUER LOCK E UMA TERCEIRA LINHA DE INFUSÃO OU DISPOSITIVO DE ACESSO VENOSO (SCALP, CATETER) EM E SUA CONEXÃO MACHO LUER SLIP OU LUER LOCK. O MANÍPULO SERVE DE OCLUSOR E DIRECIONADOR DE FLUXO. CARACTERÍSTICAS GERAIS: COMPOSIÇÃO BÁSICA - CORPO TRANSPARENTE COM TRÊS EXTREMIDADES DE CONEXÃO (DUAS FÊMEAS LUER LOCK E UM MACHO LUER SLIP OU LUER LOCK). - MANÍPULO COLORIDO PARA DIRECIONAMENTO E OCLUSÃO DE FLUXO, EMBALAGEM PAPEL GRAU CIRÚRGICO ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	3.000		
121	TRANSOFIX - (SISTEMA DE TRANSFERÊNCIA PARA FLUIDOS ESTÉREIS PRODUTO ESTÉRIL, APIROGÊNICO E DE USO ÚNICO PARA MANUTENÇÃO DO SISTEMA FECHADO PARA O PREPARO DE MEDICAÇÕES, SOLUÇÕES COM SEGURANÇA NA PREVENÇÃO DE CONTAMINAÇÃO / INFECÇÃO HOSPITALAR. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	3.000		
Total do Lote:					

Lote: 042

122	COPINHO DOSADOR PARA DISTRIBUIÇÃO DE LEITE (COPO DOSADOR 80 ML, COM TAMPA);	UN	200		
Total do Lote:					

Lote: 043

123	CORANTE EA36 - (CORANTE PARA CITOLOGIA ESFOLIATIVA, PAPANICOLAU, ASPECTO FÍSICO LÍQUIDO, 1000ML);	LT	12		
124	CORANTE HEMATOXILINA DE HARRIS - (CORANTE, TIPO HEMATOXILINA, ASPECTO FÍSICO LÍQUIDO, 1000ML);	LT	12		
125	CORANTE ORANGE - (CORANTE PARA CITOLOGIA ESFOLIATIVA, PARA PAPANICOLAU, ASPECTO FÍSICO LÍQUIDO, 1000ML);	LT	12		
Total do Lote:					

Lote: 044

126	CURATIVO TRANSPARENTE - (TRANSPARENTE, EM FILME DE POLIURETANO, COM BORDAS REFORÇADAS POR TECIDO MACIO, COM MOLDURA, COM FENESTRA, HIPOALÉRGICO, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, AUTOADESIVO, IMPERMEÁVEL A LÍQUIDOS, VÍRUS E BACTÉRIAS E PERMEÁVEL A GASES E UMIDADE, DIMENSÃO DE 3,8X4,5CM, PARA FIXAÇÃO DE CATETERES PERIFÉRICOS E CENTRAIS P/ RECÉM-NASCIDOS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, NÚMERO DE LOTE E REGISTRO ANVISA. CAIXA COM 100 UNIDADES);	UN	300		
Total do Lote:					

Lote: 045

127	DIAFRAGMA, DE SILICONE - (AUTOCLAVÁVEL, PARA VÁLVULA COMPATÍVEL COM EXPIRATÓRIA DO RESPIRADOR INTER 3 E INTER 5. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE);	UN	20		
128	DIAFRAGMA, DE SILICONE - (AUTOCLAVÁVEL, PARA VÁLVULA EXPIRATÓRIA DO RESPIRADOR INTER 5. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE);	UN	20		
Total do Lote:					

Lote: 046

129	DRENO, TORÁCICO Nº 10 - (EM PVC, DESCARTÁVEL, COM CONEXÃO, ATÓXICO, EPIROGÊNICO, SILICATIZADO COM LINHA RADIOPACA, PONTA A TRAUMÁTICA OU BOLEADA, MULTIPERFURADO, PARA SER ACOPLADO AO SISTEMA DE DRENAGEM MEDIASTINAL, ESTERILIZADO A OXIDO DE ETILENO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
130	DRENO TORÁCICO Nº 12 - (EM PVC, DESCARTÁVEL, COM CONEXÃO, ATÓXICO, EPIROGÊNICO, SILICONIZADO COM LINHA RADIOPACA, PONTA A TRAUMÁTICA OU BOLEADA, MULTIPERFURADO, PARA SER ACOPLADO AO SISTEMA DE DRENAGEM MEDIASTINAL, ESTERILIZADO A OXIDO DE ETILENO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALAS. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
131	DRENO DE PENROSE Nº1 - CONFECCIONADO EM LÁTEX NATURAL, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, FLEXÍVEL, FORMATO TUBULAR, UNIFORME EM TODA A SUA EXTENSÃO, COM PAREDES FINAS E MALEÁVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	UN	20		
132	DRENO DE PENROSE N. 02 - CONFECCIONADO EM LÁTEX NATURAL, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, FLEXÍVEL, FORMATO TUBULAR, UNIFORME EM TODA A SUA EXTENSÃO, COM PAREDES FINAS E MALEÁVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	UN	20		
133	DRENO DE PENROSE N. 03 - CONFECCIONADO EM LÁTEX NATURAL, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, FLEXÍVEL, FORMATO TUBULAR, UNIFORME EM TODA A SUA EXTENSÃO, COM PAREDES FINAS E MALEÁVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	UN	20		
134	DRENO DE PENROSE N 04 - CONFECCIONADO EM LÁTEX NATURAL, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, FLEXÍVEL, FORMATO TUBULAR, UNIFORME EM TODA A SUA EXTENSÃO, COM PAREDES FINAS E MALEÁVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	UN	20		

135	FRASCO PARA DRENO DE TÓRAX 500ML - FRASCO, PARA DRENAGEM DE TORAX, ESTERIL, DESCARTAVEL, COMPOSTO DE FRASCO RESERVATORIO COM CAPACIDADE PARA 500 ML, GRADUADO A CADA 50 ML, TUBO DE MARIOT COM 20 CM, TAMPA DE VEDACAO POR ROSQUEAMENTO, SISTEMA DE FIXACAO AO LEITO POR TUBO PLASTICO E SUPORTE PARA POSICIONAMENTO VERTICAL. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRURGICO E FILME TERMOPLASTICO, ABERTURA EM PETALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICACAO, TIPO DE ESTERILIZACAO, PROCEDENCIA, DATA DE FABRICACAO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTERIO DA SAUDE.	UN	30		
Total do Lote:					

Lote:047

136	ELETRODO PARA MONITORIZAÇÃO CARDÍACA NEONATAL COM GEL - (DESCARTÁVEL, CONFECCIONADO COM ESPUMA, ADESIVO HIPOALÉRGICO E COM ADESIVIDADE GARANTIDA EM PRESENÇA DE UMIDADE, PINO DE AÇO INOXIDÁVEL, CONTRA PINO DE CLORETO DE PRATA (AG CL). EMBALAGEM PRIMÁRIA ACONDICIONADA DE ACORDO COM AS NORMAS EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO. O ROTULO DA EMBALAGEM E/OU O PRÓPRIO PRODUTO DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO E REGISTRO ANVISA/MS);	UN	5.000		
137	ELETRODO PARA MONITORIZAÇÃO CARDÍACA NEONATAL DE PRATA/CLORETO DE PRATA (AG/AGCL) (DORSO TRANSPARENTE, RECOBERTO POR ADESIVO CONDUTIVO PARA USO PROLONGADO E REPOSICIONÁVEL, TEMPO MÉDIO DE PERMANÊNCIA DE 15 DIAS, DISPENSANDO O USO DE GEL, FORMATO RETANGULAR MEDINDO 2CMX4CM, PRÉ-ADPATADO A CABO DE CARBONO, ELETRODO E CABO RÁDIO TRANSPARENTES. EMBALAGEM: PACOTES ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM ALUMINIZADA COM 3 UNIDADES, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	200		
Total do Lote:					

Lote:048

138	ELETRODO ADULTO - (PARA MONITORAÇÃO CARDÍACA, COM GEL DESTACÁVEL, PCT C/ 30 UN.);	PCT	500		
139	ELETRODO INFANTIL - (PARA MONITORAÇÃO CARDÍACA, COM GEL DESTACÁVEL, PCT C/ 30 UN.);	PCT	100		
140	ELETRODO NEONATAL - (PARA MONITORAÇÃO CARDÍACA, COM GEL DESTACÁVEL, PCT C/ 30 UN.);	PCT	100		
Total do Lote:					

Lote: 049

141	ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE (ENVELOPE, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, DIMENSÕES 10 CM X 15 CM (PODENDO VARIAR PARA +/-1CM) TERMO SELANTE, PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL POR CALOR ÚMIDO PCT C/200 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	100		
142	ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE (TESTE, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, DIMENSÕES 15 CM X 27 CM (PODENDO VARIAR PARA +/-1CM), TERMO SELANTE, PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL POR CALOR ÚMIDO PCT C/200 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	500		

143	ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE (TESTE, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, DIMENSÕES 20 CM X 40 CM (PODENDO VARIAR PARA +/-1CM), TERMO SELANTE, PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL POR CALOR ÚMIDO PCT C/200 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	500		
144	ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE (TESTE, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, DIMENSÕES 30 CM X 50 CM (PODENDO VARIAR PARA +/-1CM), TERMO SELANTE, PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL POR CALOR ÚMIDO PCT C/200 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	500		
145	ENVELOPE GRAU CIRÚRGICO TERMO SELANTE - (TESTE, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, DIMENSÕES 45X60CM (PODENDO VARIAR PARA +/-1CM), TERMO SELANTE, PARA ESTERILIZAÇÃO DE MATERIAL POR CALOR ÚMIDO PCT C/100 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE); LOTE: 49 OBSERVAÇÃO: A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER A SELADORA EM FORMA DE COMODATO. A SELADORA DEVERÁ SER AUTOMÁTICA COM IMPRESSORA E CONTER AS SEGUINTE ESPECIFICAÇÕES: POSSUIR VISOR EM LCD, TER CAPACIDADE DE SELAGEM EM MÚLTIPLAS LINHAS, SUA TEMPERATURA DEVERÁ SER CONTROLADA POR MICROPROCESSADOR (50-200°C), A VELOCIDADE DEVE SER AJUSTÁVEL ENTRE 8-12 METROS/MIN, POSSIBILITAR O AJUSTE DE DISTÂNCIA ENTRE AS SELAGENS, DESLIGAMENTO AUTOMÁTICO QUANDO HÁ MUDANÇA NA TEMPERATURA E DEVE POSSUIR IMPRESSORA ACOPLADA PARA IMPRESSÃO DE ETIQUETA COM AS SEGUINTE INFORMAÇÕES: DATA DA SELAGEM, VALIDADE E NOME DO OPERADOR/CÓDIGO (LOTE). ENTREGAR A ESTA UNIDADE O EQUIPAMENTO EM PERFEITO ESTADO DE USO, SUA MANUTENÇÃO SERÁ DE TOTAL RESPONSABILIDADE DA EMPRESA VENCEDORA, EM CASO DE MAU FUNCIONAMENTO DO EQUIPAMENTO A EMPRESA DEVERÁ FORNECER UMA NOVA SELADORA PARA SUBSTITUIÇÃO IMEDIATA. A SELADORA SÓ PODERÁ SER RETIRADA COM O TÉRMINO DOS PRODUTOS FORNECIDOS A F.H.F.S).	PCT	300		
Total do Lote:					

Lote:050

146	EQUIPO FOTOSSENSÍVEL - (EQUIPO DE BOMBA DE INFUSÃO, PARA SISTEMA PERISTÁLTICO LINEAR OU SHUTTLE, MACROGOTAS, ESTÉRIL, FOTOSSENSÍVEL, NA COR ÂMBAR, DE USO ÚNICO, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, EM PVC, COM PONTA PERFURANTE, DE FÁCIL ADAPTAÇÃO PARA FRASCO DE SOLUÇÃO PARENTERAL DE SISTEMA FECHADO, COM CONEXÃO SEGURA, COM ENTRADA DE AR COM FILTRO HIDRÓFOTO DE 0,22 MÍCRON, COM TAMPA PROTETORA, LOCALIZADA ACIMA DA CÂMARA DE GOTEJAMENTO. CÂMARA DE GOTEJAMENTO DE MATERIAL TRANSLÚCIDO, MALEÁVEL. O EQUIPO DEVE POSSUIR FILTRO DE 15 MICRA (PROTEÇÃO CONTRA PARTÍCULAS). TUBO EXTENSOR EM PVC, TRANSPARENTE, ATÓXICO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 1,80M. INJETOR LATERAL COM MEMBRANA AUTO CICATRIZANTE, LIVRE DE LÁTEX, QUE PERMITA MÚLTIPLAS INJEÇÕES DE DROGAS. REGULADOR DE FLUXO (PINÇA ROLETE) PARA AJUSTE DE INFUSÃO DE ZERO A MÁXIMO. PROTETOR DE EXTREMIDADE QUE MANTÉM O SISTEMA FECHADO NO PREPARO, EXTREMIDADE COM SISTEMA LUER LOCK MACHO (ROSQUEAMENTO) DE FÁCIL REMOÇÃO E PERFEITAMENTE ADAPTÁVEL AO CONECTOR; DE ACORDO COM A LEGISLAÇÃO PERTINENTE. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO OU EMBALAGEM QUE ATENDA A RDC 185/2001, ABERTURA EM PÉTALA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO E DO PRODUTO, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. DEVE ACOMPANHAR O EQUIPO EMBALAGEM FOTOSSENSÍVEL QUE PROTEJA O FRASCO DE SORO);	UN	1.900		
-----	---	----	-------	--	--

147	<p>EQUIPO PARA BOMBA DE INFUSÃO SISTEMA LINEAR (SEGUINDO AS NORMAS TÉCNICAS (ABNT) IEC 60601-2-24 EQUIPO, DE BOMBA DE INFUSÃO PARA SISTEMA PERISTÁLTICO LINEAR OU SHUTTLE, PARA NEONATOLOGIA, ESTÉRIL, DE USO ÚNICO, DESCARTÁVEL, ATÓXICO, EM PVC, COM PONTA PERFURANTE, TRI FACETADA, DE FÁCIL ADAPTAÇÃO PARA FRASCO DE SOLUÇÃO PARENTERAL DE SISTEMA FECHADO, COM CONEXÃO SEGURA, COM ENTRADA DE AR COM MEMBRANA HIDRÓFOBA DE 0,22 MICRA, COM TAMPA PROTETORA, LOCALIZADA ACIMA DA CÂMARA DE GOTEJAMENTO. CÂMARA DE GOTEJAMENTO DE MATERIAL TRANSLUCIDO, MALEÁVEL, COM FILTRO DE 15 MICRA (PROTEÇÃO CONTRA PARTÍCULA. TUBO EXTENSOR EM PVC, TRANSPARENTE, ATÓXICO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 1,80M. INJETOR LATERAL COM MEMBRANA AUTO CICATRIZANTE, LIVRE DE LÁTEX, QUE PERMITA MÚLTIPLAS INJEÇÕES DE DROGAS. REGULADOR DE FLUXO (PINÇA ROLETE) PARA AJUSTE DE INFUSÃO DE ZERO A MÁXIMO. PROTETOR DE EXTREMIDADE QUE MANTEM O SISTEMA FECHADO NO PREPARO, EXTREMIDADE COM SISTEMA LUER MACHO (ROSQUEAMENTO) DE FÁCIL REMOÇÃO E PERFEITAMENTE ADAPTÁVEL AO CONECTOR; DE ACORDO COM AS NBR 14168/10333-1/10333-2. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO OU EMBALAGEM QUE ATENDA A RDC 185/2001, ABERTURA EM PÉTALA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO E DO PRODUTO, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (CX C/ 100 UNIDADES) (COMODATO). (A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ APRESENTAR CÓPIA DO PARECER DE TESTE EMITIDO POR ESTA INSTITUIÇÃO / F.H.F.S) ANTES DO CERTAME EM CONCLUSO E /OU ATÉ 05 (CINCO) DIAS APÓS A REALIZAÇÃO DO CERTAME, TUDO SEM ÔNUS PARA INSTITUIÇÃO. (APRESENTAR 70 BOMBAS PARA INSTITUIÇÃO EM COMODATO).</p>	UN	7.000		
148	<p>EXTENSOR - (EXTENSOR, PARA EQUIPO, PARA USO EM BOMBAS DE SERINGA, TUBO EM PVC DE DIÂMETRO REDUZIDO, COMPRIMENTO DE 120 CM, VOLUME DE PREENCHIMENTO (PRIMING) DE \pm 2,0 ML, TERMINAÇÃO LUER FÊMEA NUMA EXTREMIDADE E LUER MACHO COM ROSCA (LUER-LUCK) NA OUTRA, TAMPAS PROTETORAS, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO, EM PORTUGUÊS: NOME E/OU MARCA DO PRODUTO, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, INDICAÇÃO QUANTITATIVA, MODO DE USAR, FABRICANTE, ORIGEM, DISTRIBUIDOR E/OU IMPORTADOR, COMPOSIÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, CATEGORIA DO PRODUTO, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. (COTAR POR UNIDADE DE EXTENSOR) (COMODATO) (A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER 33 BOMBAS DE SERINGA PARA INSTITUIÇÃO EM COMODATO).</p>	UN	6.000		
Total do Lote:					

Lote: 051

149	<p>EQUIPO MACRO GOTAS FOTOSSENSÍVEL - (DE INFUSÃO POR GRAVIDADE, ESTÉRIL, EPIROGÊNICO, DESCARTÁVEL, COM TAMPA PROTETORA NA ENTRADA E SAÍDA, LANCETA TRI FACETADA, PERFURANTE, COM FILTRO DE AR HIDRÓFOBO E BACTERICIDA, ADAPTÁVEL A QUALQUER TIPO DE FRASCO DE SOLUÇÃO PARENTERAL, ENTRADA DE AR COM MEMBRANA HIDRÓFOBA E BACTERICIDA, CÂMARA DE GOTEJAMENTO FLEXÍVEL, TUBO EXTENSOR EM PVC COM 1,40 M, NA COR AMBAR, PINÇA TIPO ROLETE COM BOM DESLIZE E QUE PERMITA CONTROLE PRECISO DO FLUXO DE INFUSÃO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);</p>	UN	500		
-----	--	----	-----	--	--

150	EQUIPO MACROGOTAS - (ESTÉRIL PARA SOLUÇÃO VENOSA COM INFUSÃO POR GRAVIDADE, EPIROGÊNICO, COM TAMPA PROTETORA NA ENTRADA E SAÍDA, PONTA PERFURANTE TRI FACETADA, ADAPTÁVEL A QUALQUER TIPO DE FRASCO DE SOLUÇÃO PARENTERAL, ENTRADA DE AR COM MEMBRANA HIDRÓFOBA E BACTERICIDA, CÂMARA DE GOTEJAMENTO TRANSPARENTE, FLEXÍVEL E COM FILTROS DE POLIMÉRICA, TUBO EXTENSOR EM PVC ATÓXICO COM 1,50CM E PINÇA ROLLER COM CARTA FLUXO E DESCANSO, COM BOM DESLIZE E QUE PERMITA O CONTROLE PRECISO DO FLUXO DE INFUSÃO, INJETOR LATERAL COM PROTETOR PARA DEDOS E PONTOS DE INFUSÃO AUTO CICATRIZANTE, MESMO APÓS SER PERFURADO DIVERSAS VEZES COM AGULHA CALIBRE 40 X 12 ,NÃO APRESENTE VAZAMENTO, CONECTO INTERMEDIÁRIO LUER LOCK,REVERSÍVEL E ADAPTÁVEL A QUALQUER TIPO OLIMÉR, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM ABERTURA EM PÉTALAS E DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DE LOTE E REGISTRO DO FABRICANTE NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	30.000		
151	EQUIPO MICRO GOTAS FOTOSSENSÍVEL - (DE INFUSÃO POR GRAVIDADE, ESTÉRIL, EPIROGÊNICO, DESCARTÁVEL, COM TAMPA PROTETORA NA ENTRADA E SAÍDA, LANCETA TRI FACETADA, PERFURANTE, COM FILTRO DE AR HIDRÓFOBO E BACTERICIDA, ADAPTÁVEL A QUALQUER TIPO DE FRASCO DE SOLUÇÃO PARENTERAL, ENTRADA DE AR COM MEMBRANA HIDRÓFOBA E BACTERICIDA, CÂMARA DE GOTEJAMENTO FLEXÍVEL, TUBO EXTENSOR EM PVC COM 1,40 M, NA COR AMBAR, PINÇA TIPO ROLETE COM BOM DESLIZE E QUE PERMITA CONTROLE PRECISO DO FLUXO DE INFUSÃO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	500		
152	EQUIPO MICROGOTAS COM BURETA - (COM BURETA DE 100 ML, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, PARA INFUSÃO PARENTERAL, CÂMARA GRADUADA EM PLÁSTICO FLEXÍVEL TRANSPARENTE, CAPACIDADE 100ML GRADUAÇÃO MÍNIMA DE 1ML, COM ALCA PLÁSTICA PARA SUPORTE, ENTRADA DE AR COM FILTRO BIOLÓGICO E TAMPA DE VEDANTE, INJETOR COM MEMBRANA DE BORRACHA AUTO CICATRIZANTE, COM MICRO GOTEJADOR, TUBO EXTENSOR PROXIONAL, EM PLÁSTICO TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, COM 100MM DE COMPRIMENTO AMOLIONADO, PINÇA PLÁSTICA TIPO CHAMP, CONECTOR PLÁSTICO PARA FRASCO DE SOLUÇÕES DO TIPO CÔNICO COM PONTA PERFURANTE, FILTRO DE AR E TAMPA PROTETORA REMOVÍVEL, TUBO PLÁSTICO FLEXÍVEL E RESISTENTE A DOBRAS COM COMPRIMENTOS APROXIMADOS 1200MM, INJETOR LATERAL DE PLÁSTICO RÍGIDO COM MEMBRANA EM BORRACHA AUTO CICATRIZANTE, CONECTOR MACHO TIPO LUER SLIP, COM PROTETOR PLÁSTICO REMOVÍVEL E PINÇA ROLETE. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	100		
153	EQUIPO MICROGOTAS - (ESTÉRIL C/INJE. LAT PARA SOLUÇÃO VENOSA COM INFUSÃO POR GRAVIDADE, ADAPTÁVEL A QUALQUER TIPO DE CATETER, TUBO EXTENSOR EM PVC COM 1,40CM E PINÇA ROLLER COM BOM DESLIZE E QUE PERMITA O CONTROLE PRECISO DO FLUXO DE INFUSÃO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO COM ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	500		

154	EQUIPO PARA TRANSFUÇÃO DE SANGUE - (PARA TRANSFUÇÃO DE SANGUE E HEMODERIVADOS COM PENETRADOR DE PONTA PERFURANTE, ADAPTÁVEL EM BOLSAS PLÁSTICAS PARA TRANSFUÇÃO, CÂMARA DUPLA FLEXÍVEL EM PVC, CRISTAL, ATÓXICO, COM FILTRO DE SANGUE NA PRIMEIRA CÂMARA COM MALHA DE 170 MICRA, SEGUNDA CÂMARA TAMBÉM FLEXÍVEL COM +/-75 MM DE COMPRIMENTO, PINÇA ROLETE COM CORTA-FLUXO E DESCANSO PARA TUBO, DE FÁCIL MANUSEIO E QUE GARANTA E ESTABILIDADE DO GOTEJAMENTO, TUBO EM PVC FLEXÍVEL, CRISTAL COM DIÂMETRO UNIFORME, COM APROXIMADAMENTE 1,5M DE COMPRIMENTO, COM LUYA EM ROSCA E TRAVA RETRÁTIL PARA CONEXÃO EM CONES GÊMEAS, CONECTOR LUER TUBO MACHO LUBRIFICANTE QUE PERMITA A CONEXÃO E DESCONEXÃO DE FORMA SUAVE DOS CONECTORES GÊMEAS, PROTETOR DE CONECTOR LUER QUE GARANTA A ESTABILIDADE DO PRODUTO. EMBALAGEM TIPO BLISTER DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TRANSPARENTE DE ABERTURA SUAVE E IMPRESSOS NA EMBALAGEM DATA DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
Total do Lote:					

Lote: 052

155	ESPECULO VAGINAL – G - (COM DUCTO ASPIRADOR, ESTÉRIL DESCARTÁVEL, PARA USO EM PROCEDIMENTOS DE CAF/LEEP, TAMANHO GRANDE EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME DE POLIETILENO/POLIPROPILENO, ABERTURA EM PÁTULA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO. PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, LOTE, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	100		
156	ESPECULO VAGINAL – M - (COM DUCTO ASPIRADOR, ESTÉRIL DESCARTÁVEL, PARA USO EM PROCEDIMENTOS DE CAF/LEEP, TAMANHO MÉDIO EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME DE POLIETILENO/POLIPROPILENO, ABERTURA EM PÁTULA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO. PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, LOTE, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	200		
157	ESPECULO VAGINAL – P - (COM DUCTO ASPIRADOR, ESTÉRIL DESCARTÁVEL, PARA USO EM PROCEDIMENTOS DE CAF/LEEP, TAMANHO PEQUENO, EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME DE POLIETILENO/POLIPROPILENO, ABERTURA EM PÁTULA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO. PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, LOTE, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	300		
158	ESPECULO VAGINAL TAMANHO M - (ESTÉRIL, DESCARTÁVEL DE USO ÚNICO, TRANSPARENTE, COMPOSTO DE FIBRA ÓPTICA, 02 VALVAS ARTICULADAS COM NO MÍNIMO 110MM DE EXTENSÃO E 29MM DE LARGURA DISTAL, ABERTURA PELA AÇÃO PARAFUSO, DEVE POSSUIR NA EXTREMIDADE PRÓXIMAL FORMAÇÃO CILÍNDRICA DE FIBRA ÓPTICA COM NO MÍNIMO 30MM DE EXTENSÃO E 5MM DE ALETA. EMBALAGEM PRIMARIA ACONDICIONADA DE ACORDO COM AS NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA E EPIROGÊNICA; A EMBALAGEM PRIMARIA DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO. A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATE O MOMENTO DO USO; O PRODUTO DEVE OBEDECER A QUALQUER LEGISLAÇÃO QUE SEJA INERENTE AO MESMO. ROTULAGEM: EMBALAGEM PRIMARIA E SECUNDARIA ROTULADAS CONFORME A RDC 185/01/ANVISA);	UN	5.000		

159	ESPECULO VAGINAL TAMANHO P - (ESTÉRIL, DESCARTÁVEL DE USO ÚNICO, TRANSPARENTE, COMPOSTO DE FIBRA ÓPTICA, 02 VALVAS ARTICULADAS COM NO MÍNIMO 110MM DE EXTENSÃO E 29MM DE LARGURA DISTAL, ABERTURA PELA AÇÃO PARAFUSO, DEVE POSSUIR NA EXTREMIDADE PRÓXIMAL FORMAÇÃO CILÍNDRICA DE FIBRA ÓPTICA COM NO MÍNIMO 30MM DE EXTENSÃO E 5MM DE ALETA. EMBALAGEM PRIMARIA ACONDICIONADA DE ACORDO COM AS NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA E APIROGÊNICA; A EMBALAGEM PRIMARIA DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO. A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATE O MOMENTO DO USO. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	7.000		
Total do Lote:					

Lote: 053

160	FITA ADESIVA HOSPITALAR - (EM PAPEL CREPADO COM ADESIVO A BASE DE BORRACHA NATURAL 16MMX50M EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	RL	2.000		
161	FITA MICROPORE - (CIRÚRGICA MOLDÁVEL A PELE E MICROSCOPICAMENTE POROSA, RECOBERTO DE ADESIVO ACRÍLICO, COM CAPA 50MMX10M. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	RL	1.000		
162	FITA P/ AUTOCLAVE - (PARA PROCESSO DE ESTERILIZARÃO A VAPOR EM PAPEL CREPADO COM ADESIVO DE BORRACHA RESISTENTE AO VAPOR, 19MMX30M. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	600		
163	ESPRADRAPO - (10 X 4,5, IMPERMEÁVEL NA COR BRANCA CONFECCIONADO EM TECIDO APROPIADO DE ALGODÃO COM BOA ADERÊNCIA E ISENTO DE SUBSTÂNCIAS ALÉRGICAS C/CAPA E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE).	RL	2.400		
Total do Lote:					

Lote: 054

164	ESPONJA E ESCOVA DESCARTÁVEIS C/ CLOREXIDINA (CIRÚRGICA PARA LAVAGEM PRÉ-OPERATORIA DE MÃOS, EMBEBIDA EM SOLUÇÃO DEGERMANTE DE CLOREXIDINA A 2%, 22ML, CONJUNTO COMPOSTO DE DUAS FACES, SENDO UMA EM FORMA DE ESPONJA E A OUTRA EM FORMA DE ESCOVA COM CERDAS MACIAS, NÃO ESTÉRIL. CAIXA COM 48 UN.);	CX	1.000		
165	ESPONJA E ESCOVA DESCARTÁVEIS C/ PVPI (DETERGENTE CX C/48 UN. COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	20		
Total do Lote:					

Lote: 055

166	ETER COMERCIAL 35% C/1000ML EMBALAGEM COM TAMPA LACRADA EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	LT	120		
167	FORMOL 10% (C/1000 ML EMBALAGEM PLÁSTICA REFORÇADA COM TAMPA LACRADA E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	120		
168	FRASCOS DE ASPIRAÇÃO DE 05 LITROS	UN	20		

169	VASELINA LIQUIDA - (C/1000ML EMBALAGEM ELÁSTICA REFORÇADA, COM TAMPALACRADA. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	36		
170	XIOL , SOLUÇÃO UTILIZADA PARA AUMENTAR A TRANSPARÊNCIA DA LÂMINA. UNIDADE LITRO (COTAR POR UNIDADE).	LT	20		
Total do Lote:					

Lote: 056

171	FILTRO UMDIFICADOR DESCARTÁVEL BACTERIAL ADULTO -(COM TRAQUEIA 15/22 MM, EXTENSÍVEL DE 8 A 15 CM, ESTERILIZADO A ÓXIDO DE ETILENO, USO ÚNICO, ESPAÇO MORTO 45ML, VOLUME 250ML A 1500ML);	UN	200		
172	FILTRO UMDIFICADOR DESCARTÁVEL BACTERIAL INFANTIL -(COM TRAQUEIA 15/22 MM, EXTENSÍVEL DE 8 A 15 CM, ESTERILIZADO A ÓXIDO DE ETILENO, USO ÚNICO, ESPAÇO MORTO 13ML, VOLUME 70ML A 250ML);	UN	50		
Total do Lote:					

Lote: 057

173	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4MM X 15,2MT. - AZUL (FITA PARA MARCAÇÃO E IDENTIFICAÇÃO DE INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS);	RL	20		
174	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4MM X 15,2MT. - AMARELO (FITA PARA MARCAÇÃO E IDENTIFICAÇÃO DE INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS);	RL	20		
175	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4MM X 15,2MT. - LARANJA (FITA PARA MARCAÇÃO E IDENTIFICAÇÃO DE INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS);	RL	20		
176	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4MM X 15,2MT. - VERMELHO (FITA PARA MARCAÇÃO E IDENTIFICAÇÃO DE INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS);	RL	20		
177	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4MM X 15,2MT. - PRETO (FITA PARA MARCAÇÃO E IDENTIFICAÇÃO DE INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS);	RL	20		
178	FITA IDENTIFICADORA DE INSTRUMENTAL 6,4MM X 15,2MT. - VERDE (FITA PARA MARCAÇÃO E IDENTIFICAÇÃO DE INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS);	RL	20		
Total do Lote:					

Lote: 058

179	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL TAMANHO GRANDE (ATÓXICA COM CAPA DE TELA POLIMÉRICA NÚCLEO ABSORVENTE COM A PRIMEIRA CAMADA COMPOSTA POR ALGODÃO HIDRÓFILO, POUÇA DE CELULOSE VIRGEM, COM CAPA DE APOIO ESTRUTURAL EMBALAGEM EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/07);	PCT	600		
180	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL TAMANHO MÉDIA (ATÓXICA COM CAPA DE TELA POLIMÉRICA NÚCLEO ABSORVENTE COM A PRIMEIRA CAMADA COMPOSTA POR ALGODÃO HIDRÓFILO, POUÇA DE CELULOSE VIRGEM, COM CAPA DE APOIO ESTRUTURAL EMBALAGEM EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/08);	PCT	1.000		
181	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL TAMANHO PEQUENO (ATÓXICA COM CAPA DE TELA POLIMÉRICA NÚCLEO ABSORVENTE COM A PRIMEIRA CAMADA COMPOSTA POR ALGODÃO HIDRÓFILO, POUÇA DE CELULOSE VIRGEM, COM CAPA DE APOIO ESTRUTURAL EMBALAGEM EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10);	PCT	10.000		

182	FRALDA DESCARTÁVEL RN PREMATURO (0,5 A 2 KG) (ATÓXICA COM CAPA DE TELA POLIMÉRICA NÚCLEO ABSORVENTE COM A PRIMEIRA CAMADA COMPOSTA POR ALGODÃO HIDRÓFILO, POUÇA DE CELULOSE VIRGEM, COM CAPA DE APOIO ESTRUTURAL EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/20);	PCT	500		
183	LENÇOL DE PAPEL - (100% FIBRA CELULÓSICA EM TNT TECIDO NÃO TECIDO, HIGIÊNICA HOSPITALAR ROLO C/ 70X50M);	RL	8.000		
Total do Lote:					

Lote: 059

184	GEL P/ ELETRO - (FR C/100ML, EMBALAGEM PLÁSTICA REFORÇADA COM TAMPA LACRADA E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	FR	1.000		
185	GEL P/ ULTRASSOM - (GL C/ 5 LITROS, EMBALAGEM PLÁSTICA REFORÇADA COM TAMPA LACRADA EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	GL	200		
186	GLICERINA BI DESTILADA - (C/1000ML, EMBALAGEM PLÁSTICA REFORÇADA COM TAMPA LACRADA E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	120		
Total do Lote:					

Lote: 060

187	INDICADOR QUÍMICO INTERNO MULTIPARAMÉTRICO (PARA MONITORAR CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO. (CX C/ 250 UNIDADES). EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	50		
188	INDICADOR, BIOLÓGICO - (PARA VAPOR DO TIPO AUTOCONTIDO, COM TEMPO DE RESPOSTA DE NO MÁXIMO 3 (TRÊS) HORAS, POR MÉTODO DE FLUORESCÊNCIA, INDICADO PARA O CONTROLE DE QUALIDADE BIOLÓGICO DE CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR SATURADO EM ESTERILIZADORES EQUIPADOS COM PRÉ-VACUO, QUE OPEREM A 132-134 GRAUS CELSIUS (CENTRÍGRADOS) OU PARA ESTERILIZADORES GRAVITACIONAIS QUE OPEREM A 121 GRAUS CELSIUS. COMPOSTO POR UMA TIRA DE PAPEL CONTENDO UMA POPULAÇÃO MICROBIANA MÍNIMA DE 100.000 (CEM MIL) ESPOROS SECOS E CALIBRADOS DE BACILIUS STEAROTHERMOPHILLUS (ATCC 7953), COM CERTIFICADO DE QUALIDADE ASSEGURADA, ACONDICIONADA, EM UMA AMPOLA PLÁSTICA, CONTENDO UMA AMPOLA DE VIDRO COM CALDO NUTRIENTE, FECHADA POR UMA TAMPA COM ABERTURAS LATERAIS E PROTEGIDA POR PAPEL HIDROFÓBICO. EMBALAGEM: CAIXA COM 50 UNIDADES CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE). A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER EM FORMA DE COMODATO UMA INCUBADORA COMPATÍVEL COM A MARCA;	CX	10		
189	INTEGRADOR QUÍMICO INTERNO - (PARA MONITORAR CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO (PCT C/ 250 UNIDADES). EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	100		
Total do Lote:					

Lote: 061

190	IODOPOVIDONA, (POVIDINE TÓPICO A 10%) (SOLUÇÃO AQUOSA 10MG/ML EM IODO EMBALAGEM: FRASCO COM 01 LITRO. EMBALAGEM: CAIXA COM 12 UNIDADES CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	CX	20		
-----	---	----	----	--	--

191	IDOPOVIDONA, (POVIDINE DEGERMANTE) (SOLUÇÃO DEGERMANTE 10 MG/ML EM IODO, EMBALAGEM COM 1000ML. EMBALAGEM: CAIXA COM 12 UNIDADES CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	CX	10		
-----	---	----	----	--	--

Total do Lote:

Lote:062

192	LACRE DE SEGURANÇA (NUMERADO, EM PLÁSTICO RESISTENTE, PARA MALOTE DE CORRESPONDÊNCIA, COM COMPRIMENTO MÍNIMO DE 140 MM E MÁXIMO DE 160 MM. PACOTE COM 100 UNIDADES);	PCT	10		
-----	--	-----	----	--	--

Total do Lote:

Lote: 063

193	LÂMINA DE BISTURI 11 - (DE AÇO CARBONO INOXIDÁVEL CX C/100 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	30		
194	LÂMINA DE BISTURI 15 - (DE AÇO CARBONO INOXIDÁVEL CX C/100 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	30		
195	LÂMINA DE BISTURI 23 - (DE AÇO CARBONO INOXIDÁVEL CX C/100 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	30		
196	LÂMINA DE BISTURI 24 - (DE AÇO CARBONO INOXIDÁVEL CX C/100 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	500		

Total do Lote:

Lote: 064

197	LÂMINA FOSCA - (PARA USO EM MICROSCÓPIO, EM VIDRO TRANSPARENTE, NÃO LAPIDADA COM UMA EXTREMIDADE FOSCA 26X76 MM 1,0 A 1,2 MM DE ESPESSURA CX C/50 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	1.000		
198	LÂMINA FOSCA - (PONTAS BOLEADAS NAS EXTREMIDADES, PARA USO EM MICROSCÓPIO, EM VIDRO TRANSPARENTE, NÃO LAPIDADA COM UMA EXTREMIDADE FOSCA 26X76MM 1,0 A 1,2 MM DE ESPESSURA CX C/50 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	40		
199	LÂMINA LISA - (PARA USO EM MICROSCÓPIO, EM VIDRO TRANSPARENTE, NÃO LAPIDADA 26X76MM (1" X 3") 1MM-1.2MM DE ESPESSURA CX C/50 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	100		
200	LÂMINA PARA LARINGOSCÓPIO Nº 00 - (RETA, EM AÇO INOX, Nº 00, ESTERILIZÁVEL. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, PROCEDÊNCIA, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
201	LÂMINA PARA LARINGOSCÓPIO Nº 0 - (RETA, EM AÇO INOX, Nº 00, ESTERILIZÁVEL. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, PROCEDÊNCIA, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
202	LÂMINA PARA LARINGOSCÓPIO Nº 1 - (RETA, EM AÇO INOX, Nº 00, ESTERILIZÁVEL. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, PROCEDÊNCIA, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		

203	LAMÍNULA 20 X 50 MM DE VIDRO - (PARA MICROSCOPIA, ANÁTOMO PATOLÓGICA, DIMENSÕES 20 X 50 MM. EMBALADAS A VÁCUO EM PAPEL ALUMINIZADO; EMBALAGEM: CAIXA CONTENDO 100 UNIDADES, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE E PRAZO DE VALIDADE);	CX	400		
204	LAMÍNULA 24 X 32 MM DE VIDRO - (PARA MICROSCOPIA, ANÁTOMO PATOLÓGICA, DIMENSÕES 24 X 32 MM. EMBALADAS A VÁCUO EM PAPEL ALUMINIZADO; EMBALAGEM: CAIXA CONTENDO 100 UNIDADES, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE E PRAZO DE VALIDADE);	CX	100		
Total do Lote:					

Lote: 065

205	LANCETA NEONATAL -(PARA PUNÇÃO CAPILAR DIGITAL, DE USO ÚNICO, NÃO PERMITINDO SER REMONTADA OU REUTILIZADA, COM OU SEM LANCETADOR, COM BASE E PROTETOR DE PLÁSTICO, AGULHA COM ESPESSURA DE 28 G QUE RETRAI AUTOMATICAMENTE APÓS O USO, REDUZINDO O RISCO DE ACIDENTES E GARANTINDO RAPIDEZ, PRECISÃO E INCISÃO CONSISTENTE. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	20.000		
Total do Lote:					

Lote: 066

206	LUGOL5% - (EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	LT	60		
Total do Lote:					

Lote: 067

207	LUPA LED DE AMPLIAÇÃO COM ILUMINAÇÃO PARA INSPEÇÃO DE MATERIAIS DA CME LUPA LED, COM LUMINARIA, BASE COM SUPORTE ADAPTÁVEL A QUALQUER TIPO DE MESAS E BANCADAS; COM LENTE DE AUMENTO E TAMPA DE PROTEÇÃO, LENTE DE CRISTAL OPTICA COM AUMENTO DE 8 DIOPTRIAS. 15V DE POTÊNCIA LED, MAIOR ILUMINAÇÃO. ESTRUTURA EM ALUMÍNIO, QUE NÃO ENFERRUJE E DEVE POSSUIR BRAÇO ARTICULÁVEL BALANCEADO POR MOLAS, BRAÇO DEVE SER EXTENSÍVEL ATÉ 1,10M. BIVOLT. DEVE SEGUIR NORMAS DA RDC 15.	UN	2		
Total do Lote:					

Lote: 068

208	LUVA CIRÚRGICA 7,0 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM LÁTEX, NATURAL, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COM BAINHA, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, ASSÉPTICA, PADRÃO HOSPITALAR DE MÃO DIREITA E ESQUERDA, EM INVÓLUCRO INTERNO COM DOBRAS PARA A ABERTURA EMBALADO INDIVIDUALMENTE, AOS PARES EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PAR	20.000		
209	LUVA CIRÚRGICA 7,5 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM LÁTEX, NATURAL, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COM BAINHA, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, ASSÉPTICA, PADRÃO HOSPITALAR DE MÃO DIREITA E ESQUERDA, EM INVÓLUCRO INTERNO COM DOBRAS PARA A ABERTURA EMBALADO INDIVIDUALMENTE, AOS PARES EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PAR	20.000		

210	LUVA CIRÚRGICA 8,0 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL EM LÁTEX, NATURAL, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COM BAINHA, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, PADRÃO HOSPITALAR DE MÃO DIREITA E ESQUERDA, ACONDICIONADA EM INVÓLUCRO INTERNO COM DOBRAS PARA A ABERTURA EMBALADO INDIVIDUALMENTE, AOS PARES EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PAR	15.000		
211	LUVA LÁTEX P/PROCEDIMENTO - (DESCARTÁVEL TAMANHO MÉDIO NÃO ESTÉRIL, NATURAL AMBIDESTRA, TEXTURA UNIFORME, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 26 CM COM BAINHA, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, DOBRADA CONFORME PADRÃO HOSPITALAR (CX C/ 100 UNID). DEVE CONTER EXTERNAMENTE EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	CX	10.000		
Total do Lote:					

Lote: 069

212	LUVA RANHURADA PARA USO EM CME LUVA DE SEGURANÇA CONFECCIONADA EM BORRACHA NATURAL (LÁTEX) SUPER REFORÇADA, QUE TENHA DURABILIDADE, FLEXIBILIDADE E CONFORTO. REUTILIZÁVEL, COM CANO LONGO, PUNHO VIOLA, SEM REVESTIMENTO INTERNO; ACABAMENTO INTERNO EM CLORINADO. DEVE SER ANTIDERRAPANTE NA FACE PALMAR, NOS DEDOS E NA PONTA DOS DEDOS. COMPRIMENTO DE 40CM. TAMANHO P. DEVE CONTER EXTERNAMENTE EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	UN	30		
213	LUVA RANHURADA PARA USO EM CME LUVA DE SEGURANÇA CONFECCIONADA EM BORRACHA NATURAL (LÁTEX) SUPER REFORÇADA, QUE TENHA DURABILIDADE, FLEXIBILIDADE E CONFORTO. REUTILIZÁVEL, COM CANO LONGO, PUNHO VIOLA, SEM REVESTIMENTO INTERNO; ACABAMENTO INTERNO EM CLORINADO. DEVE SER ANTIDERRAPANTE NA FACE PALMAR, NOS DEDOS E NA PONTA DOS DEDOS. COMPRIMENTO DE 40CM. TAMANHO M. DEVE CONTER EXTERNAMENTE EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	UN	200		
214	LUVA RANHURADA PARA USO EM CME LUVA DE SEGURANÇA CONFECCIONADA EM BORRACHA NATURAL (LÁTEX) SUPER REFORÇADA, QUE TENHA DURABILIDADE, FLEXIBILIDADE E CONFORTO. REUTILIZÁVEL, COM CANO LONGO, PUNHO VIOLA, SEM REVESTIMENTO INTERNO; ACABAMENTO INTERNO EM CLORINADO. DEVE SER ANTIDERRAPANTE NA FACE PALMAR, NOS DEDOS E NA PONTA DOS DEDOS. COMPRIMENTO DE 40CM. TAMANHO G. DEVE CONTER EXTERNAMENTE EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	UN	50		
215	LUVA RANHURADA PARA USO EM CME LUVA DE SEGURANÇA CONFECCIONADA EM BORRACHA NATURAL (LÁTEX) SUPER REFORÇADA, QUE TENHA DURABILIDADE, FLEXIBILIDADE E CONFORTO. REUTILIZÁVEL, COM CANO LONGO, PUNHO VIOLA, SEM REVESTIMENTO INTERNO; ACABAMENTO INTERNO EM CLORINADO. DEVE SER ANTIDERRAPANTE NA FACE PALMAR, NOS DEDOS E NA PONTA DOS DEDOS. COMPRIMENTO DE 40CM. TAMANHO EG. DEVE CONTER EXTERNAMENTE EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	UN	20		
Total do Lote:					

Lote: 070

216	MANGUITO DE LATEX PARA TENSIOMETRO CLINICA ADULTO	UN	20		
Total do Lote:					

Lote: 071

217	MÁSCARA CIRÚRGICA - (DE PROTEÇÃO RESPIRATÓRIA PARA AGENTES BIOLÓGICOS, COM FILTRO P2 N. 95, EM MATERIAL RESISTENTE, ANTIALÉRGICO, AJUSTÁVEL AO CONTO RNO FACIAL, COM PRENDEDORES EM MATERIAL ELÁSTICO NÃO DESAFIANTE);	UN	1.500		
218	MÁSCARA DESCARTÁVEL CIRÚRGICA - (SEMI-FACIAL COM FILTRO, 3 CAMADAS DE PROTEÇÃO, SENDO A INTERNA EM MATERIAL HIPOALÉRGICO, COM CLIPES NASAL EMBUTIDO QUE PERMITA AJUSTE ADEQUADO AO CONFORTO DO ROSTO PRODUZIDO EM ALUMÍNIO SUAVE E FLEXÍVEL, NÃO TRAUMATIZANTE INODORA, BORDAS BEM ACABADAS E QUE APRESENTEM EFICIÊNCIA DE FILTRAÇÃO BACTERIANA (E.F.B), PARA PARTÍCULAS DE 1,0 MICRON, DE 95% C/ELÁSTICO, CX C/50 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	3.000		
219	PROPÉ DESCARTÁVEL - (BRANCO EM POLIPROPILENO C/ ELÁSTICO, PACOTE C/100, EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	1.500		
220	TOUCA BRANCA - (DESCARTÁVEL, EM POLIPROPILENO C/ ELÁSTICO EMBALAGEM EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (PCT C/100 UNIDADES));	PCT	5.000		
Total do Lote:					

Lote: 072

221	MÁSCARA FACIAL DE SILICONE 0 (COM COXIM INFLÁVEL, TRANSPARENTE, TAMANHO INFANTIL, PARA KIT EM EPAP. TAMANHO: Nº 0. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	30		
222	MÁSCARA FACIAL DE SILICONE 00 (COM COXIM INFLÁVEL, TRANSPARENTE, TAMANHO INFANTIL, PARA KIT EM EPAP. TAMANHO: Nº 00. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.	UN	30		
223	MÁSCARA FACIAL DE SILICONE 1 (COM COXIM INFLÁVEL, TRANSPARENTE, TAMANHO INFANTIL, PARA KIT EM EPAP. TAMANHO: Nº 1. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	30		
Total do Lote:					

Lote: 073

224	PAPEL GRAU CIRÚRGICO - (EMBALAGEM PARA ESTERILIZAÇÃO DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO X POLIESTER/POLIPROPILENO, GRAMATURA DO PAPEL DE 60 G/M² E DO FILME 54 G/M² DIMENSÃO 45 CM X 100 M, RESISTENTE AO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO, ISENTA DE ODOR, SER BARREIRA MICROBIANA DE 98%, LIVRE DE MICROFUROS E IRREGULARIDADES, PERMEÁVEL AO AR E AO AGENTE ESTERILIZANTE, ATÓXICO, SELAGEM TRIPLA COM LARGURA QUE NÃO DEVE SER INFERIOR A 6 MM, RESISTENTE A RASGOS, TRAÇÃO, VÁCUO, UMIDADE E CALOR, O POLÍMERO E O COPOLÍMERO QUE COMPÕEM A EMBALAGEM NÃO DEVE DELAMINAR, PH 5 A 8 IMPRESSO COM DOIS INDICADORES QUÍMICOS PARA MONITORIZAÇÃO QUE MUDAM DE COR APÓS CONTATO COM O AGENTE ESTERILIZANTE NO PROCESSO DE VAPOR SATURADO OU OXIDO DE ETILENO. A EMBALAGEM DEVE CONTER: IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE	RL	30		
-----	--	----	----	--	--

	VALIDADE. CONFORME NBR 14990, REGISTRO DA ANVISA. UNIDADE DE: RL (ROLO).				
225	<p>PAPEL GRAU CIRÚRGICO - (EMBALAGEM PARA ESTERILIZAÇÃO DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO X POLIESTER/POLIPROPILENO, GRAMATURA DO PAPEL DE 60 G/M² E DO FILME 54 G/M², DIMENSÕES 10 CM X 100 M, RESISTENTE AO PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO, ISENTA DE ODOR, SER BARREIRA MICROBIANA DE 98%, LIVRE DE MICROFURROS E IRREGULARIDADES, PERMEÁVEL AO AR E AO AGENTE ESTERILIZANTE, ATÓXICO, SELAGEM TRIPLA COM LARGURA QUE NÃO DEVE SER INFERIOR A 6 MM, RESISTENTE A RASGOS, TRAÇÃO, VÁCUO, UMIDADE E CALOR, O POLÍMERO E O COPOLÍMERO QUE COMPÕEM A EMBALAGEM NÃO DEVE DELAMINAR, PH 5 A 8 IMPRESSO COM DOIS INDICADORES QUÍMICOS PARA MONITORIZAÇÃO QUE MUDAM DE COR APOS CONTATO COM O AGENTE ESTERILIZANTE NO PROCESSO DE VAPOR SATURADO OU OXIDO DE ETILENO. A EMBALAGEM DEVE CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO CONFORME NBR 14990, REGISTRO DA ANVISA. UNIDADE DE FORNECIMENTO: RL (ROLO).</p> <p>LOTE: 73</p> <p>OBSERVAÇÃO: A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ FORNECER A SELADORA EM FORMA DE COMODATO. A SELADORA DEVERÁ SER AUTOMÁTICA COM IMPRESSORA E CONTER AS SEGUINTEES ESPECIFICAÇÕES: POSSUIR VISOR EM LCD, TER CAPACIDADE DE SELAGEM EM MÚLTIPLAS LINHAS, SUA TEMPERATURA DEVERÁ SER CONTROLADA POR MICROPROCESSADOR (50-200°C), A VELOCIDADE DEVE SER AJUSTÁVEL ENTRE 8-12 METROS/MIN, POSSIBILITAR O AJUSTE DE DISTÂNCIA ENTRE AS SELAGENS, DESLIGAMENTO AUTOMÁTICO QUANDO HÁ MUDANÇA NA TEMPERATURA E DEVE POSSUIR IMPRESSORA ACOPLADA PARA IMPRESSÃO DE ETIQUETA COM AS SEGUINTEES INFORMAÇÕES: DATA DA SELAGEM, VALIDADE E NOME DO OPERADOR/CÓDIGO (LOTE). ENTREGAR A ESTA UNIDADE O EQUIPAMENTO EM PERFEITO ESTADO DE USO, SUA MANUTENÇÃO SERÁ DE TOTAL RESPONSABILIDADE DA EMPRESA VENCEDORA, EM CASO DE MAU FUNCIONAMENTO DO EQUIPAMENTO A EMPRESA DEVERÁ FORNECER UMA NOVA SELADORA PARA SUBSTITUIÇÃO IMEDIATA. A SELADORA SÓ PODERÁ SER RETIRADA COM O TÉRMINO DOS PRODUTOS FORNECIDOS A F.H.F.S).</p>	RL	30		
Total do Lote:					
Lote: 074					
226	PERA PARA ELETROCARDIOGRAMA -- (PARA APARELHO ECG, SEM VÁLVULA, PACOTE COM 6 UNIDADES);	PCT	10		
Total do Lote:					

Lote: 075

227	<p>POLIFIX INFUSOR MÚLTIPLO 2 V - (EXTENSOR, DUPLA VIA ADULTO 20CM, COM CONECTORES VALVULADOS EM POLICARBONATO COM PRESSÃO NEGATIVA INFERIOR A 0,06, SISTEMA FECHADO, COM CAPACIDADE DE SUPORTAR PRESSÃO DE BOMBA DE INFUSÃO ATE 999, COM GARANTIA DE TROCA NO PACIENTE DE 96 HORAS, COM DUAS PINÇAS DE SEGURANÇA, QUE NÃO PERMITA O USO DE AGULHAS, PARA LINHAS CENTRAIS, PERIFÉRICAS E ARTERIAIS, COMPATÍVEL COM LIPÍDIOS, SANGUE E CITOSTÁTICOS, LIVRE DE LÁTEX, PVC, DEHP E PARTES METÁLICAS, QUE PERMITA PELO MENOS 200 ACIONAMENTOS, ACESSO DE TODOS OS TIPOS DE CATETERES, SERINGAS E EQUIPOS, COM EXTREMIDADE LUER LOK OU LUER SLIP, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMARIA ACONDICIONADA DE ACORDO COM AS NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA; CONFORME RDC 185/2001; O ROTULO DA EMBALAGEM PRIMARIA E/OU O PRÓPRIO PRODUTO DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO, MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO; NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, REGISTRO ANVISA/MS; A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATE O MOMENTO DO USO. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ANEXO I, ITENS 32.2, 32.3, 32.5). APRESENTAR LAUDOS COMPROBATÓRIOS PARA COMPATIBILIDADE);</p>	UN	20.000		
228	<p>POLIFIX INFUSOR NEONATAL MÚLTIPLO 2 V - (EXTENSOR, DUPLA VIA NEONATAL/PEDIÁTRICO 13CM CONECTORES VALVULADOS EM POLICARBONATO COM PRESSÃO NEGATIVA INFERIOR A 0,06, SISTEMA FECHADO, COM CAPACIDADE DE SUPORTAR PRESSÃO DE BOMBA DE INFUSÃO ATE 999, COM GARANTIA DE TROCA NO PACIENTE DE 96 HORAS, COM DUAS PINÇAS DE SEGURANÇA, QUE NÃO PERMITA O USO DE AGULHAS, PARA LINHAS CENTRAIS, PERIFÉRICAS E ARTERIAIS, COMPATÍVEL COM LIPÍDIOS, SANGUE E CITOSTÁTICOS, LIVRE DE LÁTEX, PVC, DEHP E PARTES METÁLICAS, QUE PERMITA PELO MENOS 200 ACIONAMENTOS, ACESSO DE TODOS OS TIPOS DE CATETERES, SERINGAS E EQUIPOS, COM EXTREMIDADE LUER LOK OU LUER SLIP, ESTÉRIL, ATÓXICO, DESCARTÁVEL DE USO ÚNICO. EMBALAGEM PRIMARIA ACONDICIONADA DE ACORDO COM AS NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA; CONFORME RDC 185/2001; O ROTULO DA EMBALAGEM PRIMARIA E/OU O PRÓPRIO PRODUTO DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO, MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO; NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, REGISTRO ANVISA/MS; A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATE O MOMENTO DO USO. SEGUIR NORMAS DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR 32 (ANEXO I, ITENS 32.2, 32.3, 32.5). APRESENTAR LAUDOS COMPROBATÓRIOS PARA COMPATIBILIDADE);</p>	UN	7.000		
229	<p>CONECTOR DE SISTEMA FECHADO SEM AGULHA (COM ACIONAMENTO DIRETO DE SERINGAS E EQUIPOS COM LUER LOCK E LUER SLIP. SUPERFÍCIE LISA, PLANA, DE FÁCIL DESINFECÇÃO, PASSAGEM DIRETA DE FLUÍDO, BAIXO PESO, ISENTA DE METAL, LÁTEX FREE, LIVRE DE DEHP. PARA CONEXÃO EM EQUIPO EXTENSOR. EMBALAGEM INDIVIDUAL, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO,</p>	UN	2.000		

	NÚMERO DO LOTE. APRESENTAR LAUDOS COMPROBATÓRIOS PARA COMPATIBILIDADE);				
Total do Lote:					

Lote: 076

230	PRENDEDOR UMBILICAL - (CLAMP, ESTÉRIL, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	15.000		
Total do Lote:					

Lote: 077

231	PRESERVATIVO COM LUBRIFICANTE - (ESPECIFICO P/ O CMPC) (CX C/144 UN.) EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	10		
232	PRESERVATIVO SEM LUBRIFICANTE - (CX. C/144 UN.) EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	CX	150		
Total do Lote:					

Lote: 078

233	PROTETOR DE CORPO PLÁSTICO - (DESCARTÁVEIS, ESTÉRIL, USO ÚNICO COM MANGAS LONGAS E TRANSPARENTES PARA USO PELA EQUIPE MÉDICA. (COMPOSIÇÃO: FILMES PLÁSTICOS DE POLIETILENO ESPECIAL ATÓXICO) EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	500		
Total do Lote:					

Lote: 079

234	PROTETOR OCULAR – TAMANHO G - (PARA FOTOTERAPIA, COMPOSTO POR UMA BANDA DE TECIDO DUPLO EM ALGODÃO ATÓXICO, HIPOALÉRGICO E ANTI-ESCARA, ANATÔMICO, COM VELCRO NA EXTREMIDADE PARA FIXAÇÃO E COM BLACK-OUT PARA IMPEDIR A PASSAGEM DE LUZ, TAMANHO G. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	50		
235	PROTETOR OCULAR – TAMANHO M - (PARA FOTOTERAPIA, COMPOSTO POR UMA BANDA DE TECIDO DUPLO EM ALGODÃO ATÓXICO, HIPOALÉRGICO E ANTI-ESCARA, ANATÔMICO, COM VELCRO NA EXTREMIDADE PARA FIXAÇÃO E COM BLACK-OUT PARA IMPEDIR A PASSAGEM DE LUZ, TAMANHO M. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	50		
236	PROTETOR OCULAR – TAMANHO P - (PARA FOTOTERAPIA, COMPOSTO POR UMA BANDA DE TECIDO DUPLO EM ALGODÃO ATÓXICO, HIPOALÉRGICO E ANTI-ESCARA, ANATÔMICO, COM VELCRO NA EXTREMIDADE PARA FIXAÇÃO E COM BLACK-OUT PARA IMPEDIR A PASSAGEM DE LUZ, TAMANHO P. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	50		
237	PROTETOR OCULAR – TAMANHO GG - (PARA FOTOTERAPIA, COMPOSTO POR UMA BANDA DE TECIDO DUPLO EM ALGODÃO ATÓXICO, HIPOALÉRGICO E ANTI-ESCARA, ANATÔMICO, COM VELCRO NA EXTREMIDADE PARA FIXAÇÃO E COM BLACK-OUT PARA IMPEDIR A PASSAGEM DE LUZ, TAMANHO GG. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	50		
Total do Lote:					

Lote: 080

238	PULSEIRA PARA IDENTIFICAÇÃO DE ADULTO (EM PLÁSTICO BRANCO, POROSO PARA ESCRITA COM ESFEROGRÁFICA, BORDAS ATRAUMÁTICAS E LACRE GRADUADO. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	10.000		
239	PULSEIRA PARA IDENTIFICAÇÃO DE RECÉM-NASCIDO (EM PLÁSTICO BRANCO, POROSO PARA ESCRITA COM ESFEROGRÁFICA, COM SISTEMA DE VEDAÇÃO E FITA DE ANOTAÇÃO PARA NOME, DATA E LEITO, REVESTIDO POR FILME PLÁSTICO);	UN	15.000		
240	PULSEIRA, PARA IDENTIFICAÇÃO DE MÃE E FILHO (NA COR BRANCA, NUMERADAS, EM PLÁSTICO MACIO E RESISTENTE, POROSO PARA ESCRITA COM ESFEROGRÁFICA, BORDAS ATRAUMÁTICAS, LACRE INVOLÁVEL E REGULÁVEL COM NO MÍNIMO 11 PONTOS. EMBALAGEM: JOGO CONTENDO 01 PULSEIRA MÃE, 02 PULSEIRAS FILHOS, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, MARCA DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	8.000		
Total do Lote:					

Lote: 081

241	PUNCH, PARA BIOPSIA, DESCARTÁVEL, 2.0 MM (ESTÉRIL, LÂMINA EM AÇO INOXIDÁVEL E CABO EMBORRACHADO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	50		
242	PUNCH, PARA BIOPSIA, DESCARTÁVEL, 3.0 MM (ESTÉRIL, LÂMINA EM AÇO INOXIDÁVEL E CABO EMBORRACHADO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	30		
243	PUNCH, PARA BIOPSIA, DESCARTÁVEL, 4 MM (ESTÉRIL, LÂMINA EM AÇO INOXIDÁVEL E CABO EMBORRACHADO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	30		
244	PUNCH, PARA BIOPSIA, DESCARTÁVEL, 5 MM (ESTÉRIL, LÂMINA EM AÇO INOXIDÁVEL E CABO EMBORRACHADO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	30		
Total do Lote:					

Lote:082

245	REANIMADOR NEONATAL- (COMPLETO, MANUAL, EM SILICONE, COM RESERVATÓRIO, NEONATAL E MÁSCARA Nº 00. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE OU PRAZO DE VALIDADE, E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	40		
246	REANIMADOR ADULTO - (COMPLETO, MANUAL, EM SILICONE, COM RESERVATÓRIO, ADULTO COM VOLUME DO BALÃO DE 1.700 ML (PODENDO VARIAR PARA MAIS OU MENOS 100 ML), VOLUME DO RESERVATÓRIO DE 1.000 ML E VÁLVULA DE PRESSÃO DE 60 +/- 10CMH2O E MÁSCARA Nº 04. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE OU PRAZO DE VALIDADE, E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
247	MÁSCARA PARA REANIMADOR Nº 00 - (MÁSCARA DE SILICONE PARA REANIMADOR NEONATAL, COXIM SILICONE TRANSLÚCIDO);	UN	20		

248	MÁSCARA PARA REANIMADOR Nº 0 - (MÁSCARA DE SILICONE PARA REANIMADOR NEONATAL, COXIM SILICONE TRANSLÚCIDO);	UN	20		
249	MÁSCARA PARA REANIMADOR Nº 1 - (MÁSCARA DE SILICONE PARA REANIMADOR NEONATAL, COXIM SILICONE TRANSLÚCIDO);	UN	20		
Total do Lote:					

Lote: 083

250	SCALP 19 - (ESTÉRIL ATÓXICO E APIROGÊNICO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	1.500		
251	SCALP 21 - (ESTÉRIL ATÓXICO E APIROGÊNICO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	2.500		
252	SCALP 23 - (ESTÉRIL ATÓXICO E APIROGÊNICO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	1.000		
253	SCALP 25 - (ESTÉRIL ATÓXICO E EPIROGÊNICO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	1.500		
254	SCALP 27 - (ESTÉRIL ATÓXICO E EPIROGÊNICO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	1.000		
Total do Lote:					

Lote: 084

255	SERINGA DE 1,0 ML COM AGULHA 0,45 X 13MM (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, ATÓXICA, APIROGÊNICA, CILINDRO RETO, SILICONIZADO, PAREDE UNIFORME, COM ESCALA DE GRADUAÇÃO EM ML, NÚMEROS E TRAÇOS LEGÍVEIS, COM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEÇA O DESPRENDIMENTO DO EMBOLO DO CILINDRO, BICO SEM ROSCA E QUE GARANTA CONEXÕES SEGURAS, FLANGE COM FORMATO ADEQUADO, EMBOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO E AJUSTADO AO CILINDRO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	30.000		
256	SERINGA DE 1,0 ML SEM AGULHA (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, ATÓXICA, APIROGÊNICA, CILINDRO RETO, SILICONIZADO, PAREDE UNIFORME, COM ESCALA DE GRADUAÇÃO EM ML, NÚMEROS E TRAÇOS LEGÍVEIS, COM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEÇA O DESPRENDIMENTO DO EMBOLO DO CILINDRO, BICO SEM ROSCA E QUE GARANTA CONEXÕES SEGURAS, FLANGE COM FORMATO ADEQUADO, EMBOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO E AJUSTADO AO CILINDRO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA. NA EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	5.000		

257	SERINGA DE 3ML - (SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, ATÓXICA, APIROGENICA, CILINDRO RETO, SILICONIZADO, PAREDE UNIFORME, ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEÇA E DESPRENDIMENTO DO EMOLO CILINDRO, BICO SEM ROSCA QUE GARANTA CONEXÕES SEGURAS, FLANGE QUE DE APOIO AOS DEDOS, EMOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO E AJUSTADO AO CILINDRO, COM GRADUAÇÃO EM ML, NÚMEROS E TRAÇOS LEGÍVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	90.000		
258	SERINGA DE 3ML - (COM AGULHA DE 0,55 X 20 MM, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, ATÓXICA, APIROGENICA, CILINDRO RETO, SILICONIZADO, PAREDE UNIFORME, ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEÇA E DESPRENDIMENTO DO EMOLO CILINDRO, FLANGE QUE DE APOIO AOS DEDOS, EMOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO E AJUSTADO AO CILINDRO, COM GRADUAÇÃO EM ML, NÚMEROS E TRAÇOS LEGÍVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	5.000		
259	SERINGA DE 5ML - (SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, ATÓXICA, APIROGENICA, CILINDRO RETO, SILICONIZADO, PAREDE UNIFORME, ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEÇA E DESPRENDIMENTO DO EMOLO CILINDRO, BICO SEM ROSCA QUE GARANTA CONEXÕES SEGURAS, FLANGE QUE DE APOIO AOS DEDOS, EMOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO E AJUSTADO AO CILINDRO, COM GRADUAÇÃO EM ML, NÚMEROS E TRAÇOS LEGÍVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	40.000		
260	SERINGA DE 10ML - (SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, ATÓXICA, EPIROGÊNICA, CILINDRO RETO, SILICONADO, PAREDE UNIFORME, ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEÇA E DESPRENDIMENTO DO EMOLO CILINDRO, BICO SEM ROSCA QUE GARANTA CONEXÕES SEGURAS, FLANGE QUE DE APOIO AOS DEDOS, EMOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO E AJUSTADO AO CILINDRO, COM GRADUAÇÃO EM ML, NÚMEROS E TRAÇOS LEGÍVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	70.000		
261	SERINGA DE 20ML - (SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, ATÓXICA, APIROGENICA, CILINDRO RETO, SILICONIZADO, PAREDE UNIFORME, ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEÇA E DESPRENDIMENTO DO EMOLO CILINDRO, BICO SEM ROSCA QUE GARANTA CONEXÕES SEGURAS, FLANGE QUE DE APOIO AOS DEDOS, EMOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO E AJUSTADO AO CILINDRO, COM GRADUAÇÃO EM ML, NÚMEROS E TRAÇOS LEGÍVEIS. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	100.000		

262	SERINGA DE 60 ML - (HIPODÉRMICA, SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, EM POLIPROPILENO, TRANSPARENTE, ATÓXICA, BICO TIPO ROSCA (LUER LOCK), ATÓXICA, EPIROGÊNICA, COM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEÇA O DESPRENDIMENTO DO EMBOLO CILÍNDRICO E QUE GARANTA CONEXÕES SEGURAS, FLANGE COM FORMATO ADEQUADO, EMBOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO E AJUSTADO AO CILINDRO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO, ABERTURA EM PÉTALA, DEVERA ESTAR IMPRESSO: DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, ORIGEM, LOTE E DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	1.000		
Total do Lote:					

Lote:085

263	SERINGA PREENCHIDA COM SOLUÇÃO SALINA (NACL 0,9%) - SERINGA ESTÉRIL, ATÓXICA, DESCARTÁVEL DE USO ÚNICO, COM DIÂMETRO DE 10ML, PREENCHIDA COM 10ML DE SOLUÇÃO SALINA (NACL 0,9%), SEM AGULHA, CONEXÃO LUER LOCK E PRONTA PARA USO. USADA PARA REALIZAR FLUSHING DOS DISPOSITIVOS DE ACESSO VASCULAR A FIM DE MANTER A PERMEABILIDADE DO CATETER E EVITAR O CONTATO ENTRE MEDICAMENTOS OU FLUIDOS INCOMPATÍVEIS. EMBALAGEM PRIMARIA ACONDICIONADA DE ACORDO COM AS NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATÉ O MOMENTO DE SUA UTILIZAÇÃO, PERMITINDO ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA; CONFORME RDC 185/2001; O ROTULO DA EMBALAGEM PRIMARIA E/OU O PRÓPRIO PRODUTO DEVE CONTER INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO, TAIS COMO: NOME DO FABRICANTE, LOTE, DATA DE VALIDADE DO PRODUTO, MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE DA ESTERILIZAÇÃO; NOME DO RESPONSÁVEL TÉCNICO, REGISTRO ANVISA/MS; A EMBALAGEM SECUNDARIA DEVE SER CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE, DE FORMA A GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO DURANTE O ARMAZENAMENTO ATÉ O MOMENTO DO USO. CAIXAS COM 100 SERINGAS. OBSERVAÇÃO: A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ REALIZAR TREINAMENTO DA EQUIPE DE ENFERMAGEM MINISTRADO POR UMA ENFERMEIRA PELO TEMPO NECESSÁRIO PARA ADAPTAÇÃO DA EQUIPE AO USO DESTES MATERIAIS.	CX	200		
Total do Lote:					

Lote:086

264	SOLVENTE GRANULADO DE CO2 - (CAL SODADA E ABSORVENTE DE CO2, INDICADOR SODASORB CONTÉM VIOLETA DE ETILO QUE MODIFICA DE COR BRANCA PARA VIOLETA NA MEDIDA EM QUE SE ESGOTA A CAPACIDADE DE ABSORÇÃO. EMBALADA EM GALÃO C/ 4,3KG);	GL	3		
Total do Lote:					

Lote: 087

265	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UNID	PCT	100		
266	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN);	PCT	600		

267	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC., BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN);	PCT	500		
268	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN);	PCT	300		
269	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN);	PCT	100		
270	SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14 - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN);	PCT	50		
Total do Lote:					

Lote: 088

271	TUBO CAPILAR - (PARA MICRO HEMATÓCRITO, SEM HEPARINA. EMBALAGEM: CAIXA COM 500 UNIDADES, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, PROCEDÊNCIA E DATA DE FABRICAÇÃO);	CX	30		
272	TUBO DE DURHAN - (EM VIDRO BOROSILICATO NEUTRO, DIMENSÕES DE 5 MM(DIÂMETRO) X 32 MM(COMPRIENTO). EMBALAGEM INDIVIDUAL, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE);	UN	1.000		
273	TUBO DE ENSAIO - (EM VIDRO, DE 12 X 75 MM, CAPACIDADE PARA 5 ML. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	UN	2.000		
274	TUBO DE ENSAIO - (EM VIDRO, DIMENSÕES DE 12 MM X 100MM, CAPACIDADE PARA 10ML. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE);	UN	800		
275	TUBO DE ENSAIO - (PARA CULTURA, EM VIDRO BOROSILICATO, AUTOLAVÁVEL, DIMENSÕES 13 MM (DIÂMETRO) X 100 MM (COMPRIENTO), PAREDE REFORÇADA, RESISTENTE A ALTA TEMPERATURA E PRESSÃO, COM TAMPA, COM BORDA SALIENTE. EMBALAGEM COM CERTIFICADO DE ANÁLISE CONTENDO Nº DE LOTE, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, DATA DE VALIDADE);	UN	1.000		
Total do Lote:					

Lote:089

276	TESTE BOWIE & DICK - (PRONTO PARA TESTAR O SISTEMA DE VÁCUO DA AUTOCLAVE A VAPOR, QUE CONTENHA INDICADOR ESPECÍFICO PARA DETECTAR A PRESENÇA DE AR RESIDUAL, AVALIAR A PENETRAÇÃO DO VAPOR, DETECTAR FALHAS NO FUNCIONAMENTO NA BOMBA DE VÁCUO E POSSUIR FOLHA ALERTA QUE REVELE ANTECIPADAMENTE PROBLEMAS COM O APARELHO, INDICADOR QUÍMICO CLASSE II SEGUNDO ISO 11140-1. EMBALAGEM COM 01 UNIDADE DE PACOTE, EMBALAGEM DEVERA ESTAR IMPRESSO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE)	UN	500		
Total do Lote:					

Lote: 090

277	UMIDIFICADOR - (DE OXIGÊNIO, COMPOSTO DE TAMPA EM ROSCA PADRÃO, ADAPTA-SE A QUALQUER VÁLVULA, REGULADOR DE CILINDRO OU FLUXO NEUTRO DE REDE CANALIZADA, ORIFÍCIO PARA SAÍDA DE OXIGÊNIO EM PLÁSTICO RESISTENTE OU MATERIAL SIMILAR, FRASCO EM PVC ATÓXICO OU SIMILAR COM CAPACIDADE DE NO MÍNIMO 250ML, GRADUADO, COM NÍVEIS DE MÁXIMO E MÍNIMO DE FORMA A PERMITIR UMA FÁCIL VISUALIZAÇÃO DE ACORDO COM NORMAS DA ABNT, BORBOLETA DE CONEXÃO CONFECCIONADA EXTERNAMENTE EM PLÁSTICO OU SIMILAR, E INTERNAMENTE DE METAL, QUE PROPORCIONE UM PERFEITO ENCAIXE, COM SISTEMA DE SELAGEM, PARA EVITAR VAZAMENTOS, TODO O SISTEMA DEVE SER RESISTENTE E SEGURO. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	30		
Total do Lote:					

Lote: 091

278	VALVULA DE EXALAÇÃO DO RESPIRADOR INTER 3	UN	5		
279	VALVULA DE EXALAÇÃO DO RESPIRADOR INTER 5,	UN	5		
Total do Lote:					

Lote: 092

280	CIRCUITO – ADULTO - (COMPLETO, EM SILICONE, PARA PACIENTE ADULTO, AUTOCLAVÁVEL, COMPATÍVEL COM USO EM VENTILADOR PULMONAR DA MARCA MAQUET, MODELO SERVO S. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, NOME DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	3		
281	CIRCUITO – NEONATAL - (COMPLETO, EM SILICONE, PARA PACIENTE NEONATAL/PEDIÁTRICO, AUTOCLAVÁVEL, COMPATÍVEL COM USO EM VENTILADOR PULMONAR DA MARCA AVEA, MODELO VIASYS EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, NOME DO FABRICANTE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	10		
282	CIRCUITO - (PARA PACIENTE ADULTO, EM SILICONE, COMPLETO, PARA ANESTESIA, PARA SER UTILIZADO EM CARRO DE ANESTESIA, MODELO FABIUS, MARCA DRAGER. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E DO FABRICANTE.)	UN	5		
283	HALO P, M E G	UN	30		
Total do Lote:					

Lote: 093

284	SENSOR DE OXIMETRIA (TIPO Y, NEONATAL E PEDIÁTRICO, REUTILIZÁVEL, COMPATÍVEL COM MONITOR DA MARCA DIXTAL 2022 E 2023. CASO O SENSOR SEJA DE MARCA DIFERENTE DO MONITOR, DEVE SER APRESENTADA CARTA EMITIDA PELO FABRICANTE DO MONITOR ATESTANDO A COMPATIBILIDADE DO MODELO DE SENSOR OFERTADO. DEVE ACOMPANHAR O PRODUTO TODO E QUALQUER DISPOSITIVO NECESSÁRIO PARA PLENA MONITORIZAÇÃO DO PACIENTE. APRESENTAR REGISTRO NA ANVISA. DEVE SER APRESENTADO CERTIFICADO DE CONFORMIDADE COM A NORMA NBR IEC-60601-1);	UN	20		
Total do Lote:					

Lote:094

285	ELETRODO, TIPO AGULHA 85MM	UN	15		
286	ELETRODO, TIPO ALÇA GRANDE Ø= 9,0MM	UN	15		
287	ELETRODO, TIPO ALÇA PEQUENA Ø= 4,5MM	UN	15		
288	ELETRODO, TIPO BOLA Ø= 2,1MM	UN	15		
289	ELETRODO, TIPO BOLA Ø= 4,2MM	UN	15		
290	ELETRODO, TIPO BOLA Ø= 6,0MM	UN	15		
291	ELETRODO, TIPO BOLA Ø= 7,5MM	UN	15		
292	ELETRODO, TIPO FACA CURVA PEQUENA 67MM	UN	15		
293	ELETRODO, TIPO FACA RETA GRANDE 100MM	UN	15		
294	ELETRODO, TIPO FACA RETA PEQUENA 67MM	UN	15		
Total do Lote:					

Lote: 095

295	SONDA FOLLEY 10 - (2 VIAS ESTÉRIL EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. CX C/10 UN.);	CX	20		
296	SONDA FOLLEY 12 - (2 VIAS ESTÉRIL EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. CX C/10 UNI);	CX	300		
297	SONDA FOLLEY 6 - (2 VIAS ESTÉRIL EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. CX C/10 UN);	CX	30		
298	SONDA FOLLEY 8 - (2 VIAS ESTÉRIL EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO CX C/10 UNID);	CX	20		
Total do Lote:					

Lote: 096

299	SONDA NASOGÁSTRICA 04 CURTA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, ATRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PCT C/10 UNID, EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE);	PCT	70		
-----	---	-----	----	--	--

300	SONDA NASOGÁSTRICA 06 CURTA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, ATRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	800		
301	SONDA NASOGÁSTRICA 08 CURTA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, ATRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	500		
302	SONDA NASOGÁSTRICA 10 CURTA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, ATRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	100		
303	SONDA NASOGÁSTRICA 12 CURTA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	30		
304	SONDA NASOGÁSTRICA 16 LONGA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	5		
305	SONDA NASOGÁSTRICA 18 LONGA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	5		
306	SONDA NASOGÁSTRICA 20 LONGA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	5		
307	SONDA NASOGÁSTRICA 22 LONGA - (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA, SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	5		
			Total do Lote:		

Lote: 097

308	SONDA NUTRE PARA ALIMENTAÇÃO ENTERAL Nº 06 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UN.);	PCT	10		
309	SONDA NUTRE PARA ALIMENTAÇÃO ENTERAL Nº 08 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UNID);	PCT	10		
310	SONDA NUTRE PARA ALIMENTAÇÃO ENTERAL Nº 10 (DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UNID);	PCT	10		
Total do Lote:					

Lote: 098

311	SONDA RETAL 04 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.PCT C/10 UNID	PCT	20		
312	SONDA RETAL 06 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. PCT C/10 UNID	PCT	20		
313	SONDA RETAL 08 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.PCT C/10 UNID	PCT	20		
314	SONDA RETAL 10 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.PCT C/10 UNID	PCT	10		
Total do Lote:					

Lote: 099

315	SONDA URETRAL 04 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.PCT C/10 UNID	PCT	10		
-----	--	-----	----	--	--

316	SONDA URETRAL 06 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.PCT C/10 UNID	PCT	10		
317	SONDA URETRAL 08 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.PCT C/10 UNID	PCT	10		
318	SONDA URETRAL 10 DESCARTÁVEL, ESTÉRIL MALEÁVEL, ATÓXICA EM PVC, BRANCO TRANSPARENTE, TRAUMÁTICA SILICONIZADA COM BALÃO DE ALTO VOLUME E BAIXA PRESSÃO, CONECTOR SEMI-MONTADO EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.PCT C/10 UNID	PCT	10		
Total do Lote:					

Lote: 100

319	TENSÍOMETRO CLÍNICO – ADULTO - (MANÔMETRO DE ALTA PRECISÃO C/ BORDAS REVESTIDAS EM METAL NOBRE, QUE FORNECE CONFIABILIDADE DA LEITURA CORRETA EM QUALQUER ÂNGULO COMO TAMBÉM ENSAIOS DE VIDA QUE SIMULEM PEQUENAS QUEDAS, CONFORME NORMAS, BRAÇADEIRA CONFECCIONADA EM NYLON ESPECIAL E TECIDO C/ IMPREGNAÇÃO TORNANDO-SE IMPERMEÁVEL, MANGUITO EM PURO AÇO LÁTEX, BULBO C/VÁLVULA DE RETENÇÃO ESPECIAL, VÁLVULA DE DESCARGA DE AR, SENSÍVEL NA REGULAGEM E VEDAÇÃO, BOLSA Q/ACOMODE TENSÍOMETRO E ESTETOSCÓPIO, GARANTIA DE 03 ANOS PARA ADULTO);	UN	25		
320	TENSÍOMETRO CLÍNICO – INFANTIL - (MANÔMETRO DE ALTA PRECISÃO COM BORDAS REVESTIDAS EM METAL NOBRE, QUE FORNEÇA CONFIABILIDADE DE LEITURA CORRETA EM QUALQUER ÂNGULO COMO TAMBÉM ENSAIO DE VIDA QUE SIMULE PEQUENAS QUEDAS, CONFORME NORMAS, BRAÇADEIRA CONFECCIONADA EM NYLON ESPECIAL E TECIDO COM IMPREGNAÇÃO TORNANDO-SE IMPERMEÁVEL MANGUITO EM PURO LÁTEX, BULBO COM VÁLVULA DE RETENÇÃO ESPECIAL, ALVURA DE DESCARGA DE AR SENSÍVEL NA REGULAGEM E VEDAÇÃO, BOLSA QUE ACOMODE TENSÍOMETRO E ESTETOSCÓPIO GARANTIA DE 3 ANOS, INFANTIL);	UN	5		
Total do Lote:					

Lote: 101

321	TERMÔMETRO CLÍNICO DIGITAL - (DIGITAL, PARA USO HOSPITALAR, COM GRADUAÇÃO DE 35 A 42 GRAUS CENTIGRADOS. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE E NO INMETRO);	UN	80		
-----	---	----	----	--	--

322	TERMÔMETRO CLÍNICO MULTIFUNCIONAL - (DE NÃO CONTATO, PARA AFERIÇÃO DE TEMPERATURA A DISTÂNCIA, SEM A NECESSIDADE DE CONTATO DIRETO COM A PELE, DE MEDIÇÃO INSTANTÂNEA, INTERVALO DE MEDIÇÃO DE 1 A 55 GRAUS DEVE GUARDAR NA MEMÓRIA NO MÍNIMO NOVE AFERIÇÕES. DEVE ACOMPANHAR BATERIA COM GARANTIA DE 03 ANOS. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. EMBALAGEM ACONDICIONADA INDIVIDUALMENTE DE ACORDO COM RDC185/ ANVISA SOBRE NORMAS DE EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO ATE O MOMENTO DA SUA UTILIZAÇÃO, PERMITA ABERTURA E TRANSFERÊNCIA COM TÉCNICA ASSÉPTICA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO NÚMERO DE LOTE, DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, NÚMERO DE REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE);	UN	2		
-----	--	----	---	--	--

Total do Lote:

Lote: 102

323	TIRAS P/ TESTE GLICEMIA - (COM BIOSENSOR, VOLUME MÁXIMO DE AMOSTRA 04 MICROLITROS PARA UTILIZAÇÃO DE AMOSTRA DE SANGUE CAPILAR, VENOSA, ARTERIAL E NEONATAL C/ ÁREA DE SEGURANÇA PARA RETIRAR A TIRA E PROCESSO P/ CAPILARIDADE, PERMITINDO A COLOCAÇÃO DE UMA SEGUNDA GOTTA DE SANGUE NO MESMO TESTE DENTRO DE 15 SEGUNDOS CX C/50 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (SENDO QUE OS APARELHOS, DEVERÃO VIR JUNTO COM AS TIRAS DE ACORDO A MARCA, EM CONCESSÃO DE COMODATO) CORRESPONDENTE À 20% DAS QUANTIDADES DE TIRAS, SEM CUSTO A F.H.F.S A MARCA ACCU - CHEK NÃO ATENDE AS NECESSIDADES NO SETOR DE NEONATAL, ONDE REQUER UMA MAIOR RETIRADA DE SANGUE DOS RN'S., CONFORME PARECER EXISTENTE NA COPEL);	CX	1.100		
-----	--	----	-------	--	--

Total do Lote:

Lote: 103

324	FIXADOR ESTÉRIL PARA CATETER PERIFÉRICO (ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, HIPOALÉRGICO, COMPOSTO POR DORSO DE NÃO TECIDO DE POLIÉSTER, ADESIVO ACRÍLICO E LINEAR DE PAPEL SILICONIZADO 1 FIXADOR 50MM X 74MM 2 FITAS PARA FIXAÇÃO 74MM X 12MM CADA, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME TERMOPLÁSTICO ABERTURA EM PÉTALAS E EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE. (CX C/ 50 UNID.));	CX	200		
-----	---	----	-----	--	--

Total do Lote:

Lote: 104

325	ESCOVINHA PARA PREVENTIVO DESCARTÁVEL (ESTÉRIL, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO DO FABRICANTE NO MINISTÉRIO DA SAÚDE . (CX C/100 UN.));	CX	100		
-----	--	----	-----	--	--

Total do Lote:

Lote: 105

326	ESPATULA DE AYRE CONFECCIONADO EM MADEIRA, NÃO ESTÉRIL, PCT C/ 100 UNID. EMBALAGEM: COM DEVIDA IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.	PÇ	100		
-----	--	----	-----	--	--

Total do Lote:

Lote: 106

327	ESCOVA EXTRA RÍGIDA PARA CME - ESCOVA PLANA, COM CERDAS EXTRA-RÍGIDAS COMO AÇO, CONFECCIONADA EM POLIAMIDA, REUTILIZÁVEL, AUTOCLAVÁVEL, UTILIZADA PARA LIMPEZA DE INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS, DEVE PERMITIR UMA LIMPEZA PROFUNDA SEM AGREDIR O INSTRUMENTAL, ESPECIALMENTE EM RANHURAS E SUPERFÍCIES IRREGULARES. DEVE POSSUIR CABO LONGO, COM FORMATO ERGONÔMICO, PERMITINDO FÁCIL UTILIZAÇÃO. ÁREA ESCOVANTE COM 78MM. AS CERDAS DEVEM SER TRANSPARENTES, PERMITINDO UMA FÁCIL VERIFICAÇÃO DE SUA LIMPEZA. CERDAS EXTRA-RÍGIDAS EM NYLON 78X17X10M, COMPRIMENTO TOTAL 220 MM.	UN	10		
328	ESCOVA RÍGIDA PARA CME - ESCOVA PLANA, COM CERDAS RÍGIDAS, REUTILIZÁVEL, AUTOCLAVÁVEL, UTILIZADA PARA LIMPEZA DE INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS, DEVE PERMITIR UMA LIMPEZA PROFUNDA SEM AGREDIR O INSTRUMENTAL, ESPECIALMENTE EM RANHURAS E SUPERFÍCIES IRREGULARES. DEVE POSSUIR CABO LONGO, COM FORMATO ERGONÔMICO, PERMITINDO FÁCIL UTILIZAÇÃO. ÁREA ESCOVANTE COM 78MM. AS CERDAS DEVEM SER TRANSPARENTES, PERMITINDO UMA FÁCIL VERIFICAÇÃO DE SUA LIMPEZA. CERDAS RÍGIDAS EM NYLON 78X17X15MM.	UN	10		
329	ESCOVA RÍGIDA PARA CME - ESCOVA PLANA, COM CERDAS RÍGIDAS, REUTILIZÁVEL, AUTOCLAVÁVEL, UTILIZADA PARA LIMPEZA DE INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS, DEVE PERMITIR UMA LIMPEZA PROFUNDA SEM AGREDIR O INSTRUMENTAL, ESPECIALMENTE EM RANHURAS E SUPERFÍCIES IRREGULARES. DEVE POSSUIR CABO LONGO, COM FORMATO ERGONÔMICO, PERMITINDO FÁCIL UTILIZAÇÃO. ÁREA ESCOVANTE COM 78MM. AS CERDAS DEVEM SER TRANSPARENTES, PERMITINDO UMA FÁCIL VERIFICAÇÃO DE SUA LIMPEZA. CERDAS RÍGIDAS EM NYLON 78X17X15MM.	UN	10		
330	ESCOVA PARA USO GERAL EM CME - ESCOVA DE MÃO, AUTOCLAVÁVEL, COM CERDAS FIRMES ENFILEIRADAS PARA FACILITAR A LIMPEZA, MEDINDO 104MM DE COMPRIMENTO TOTAL, COM ÁREA ESCOVANTE DE 95MM DE CUMPRIMENTO X 28MM DE LARGURA, COM FORMATO ANATÔMICO QUE ENCAIXA NA PALMA DA MÃO.	UN	15		
Total do Lote:					

LOTE:107

331	TERMÔMETRO - (COM HIGROMETRO DIGITAL, QUE INDICA TEMPERATURA E UMIDADE EXTERNA E INTERNA DO AMBIENTE. DEVE REGISTRAR TEMPERATURA MÁXIMA E MÍNIMA, COM FURAÇÃO PARA PENDURAR. DEVE POSSUIR: ESCALA DE TEMPERATURA DE 0 A 50°C, ESCALA DE UMIDADE DE 10% RH ~99% RH, PRECISÃO DE 0,1°C. DIMENSÕES APROXIMADAS 10 CM DE ALTURA E 3 CM DE LARGURA, PODENDO VARIAR PARA MAIS OU MENOS 2 CM);	UN	200		
Total do Lote:					

RAZÃO SOCIAL
CNPJ
NOME DO REPRESENTANTE LEGAL
E ASSINATURA

OBS: ESTE MODELO SERÁ APRESENTADO EM PAPEL TIMBRADO DA LICITANTE

ANEXO III

MODELO DE PROCURAÇÃO PARA A PRÁTICA DE ATOS CONCERNENTES AO CERTAME

Modalidade de Licitação PREGÃO PRESENCIAL	Número 035-2019
--	--------------------

Através do presente instrumento, nomeamos e constituímos o(a) Senhor(a), (nacionalidade, estado civil, profissão), portador do Registro de Identidade nº, expedido pela, devidamente inscrito no Cadastro de Pessoas Físicas do Ministério da Fazenda, sob o nº, residente à rua, nº como nosso mandatário, a quem outorgamos amplos poderes para praticar todos os atos relativos ao procedimento licitatório indicado acima, conferindo-lhe poderes para:

(apresentar proposta de preços, formular ofertas e lances, interpor recursos e desistir deles, contra-arrazoar, assinar contratos, negociar preços e demais condições, confessar, firmar compromissos ou acordos, receber e dar quitação e praticar todos os demais atos pertinentes ao certame etc).

_____ de _____ de 2019.

RAZÃO SOCIAL
CNPJ
NOME DO REPRESENTANTE LEGAL
E ASSINATURA

OBS: ESTE MODELO SERÁ APRESENTADO EM PAPEL TIMBRADO DA LICITANTE

ANEXO IV

MODELO DE DECLARAÇÃO DE PROTEÇÃO AO TRABALHO DO MENOR

Modalidade de Licitação PREGÃO PRESENCIAL	Número 035-2019
--	--------------------

Declaramos, sob as penas da lei, em atendimento ao quanto previsto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal, para os fins do disposto no inciso V do art. 98 da Lei Estadual 9.433/05, que não empregamos menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre,

- () nem menor de 16 anos.
() nem menor de 16 anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 anos.

_____, ____ de _____ de 2019.

RAZÃO SOCIAL
CNPJ
NOME DO REPRESENTANTE LEGAL
E ASSINATURA

OBS: ESTE MODELO SERÁ APRESENTADO EM PAPEL TIMBRADO DA LICITANTE

ANEXO V

MINUTA DO CONTRATO

CONTRATO FHFS N°. ____/____/____

CONTRATO QUE ENTRE SI CELEBRAM A FUNDAÇÃO HOSPITALAR DE FEIRA DE SANTANA FHFS E A EMPRESA _____ - MODALIDADE DE LICITAÇÃO _____.

Contrato que entre si celebram a **FUNDAÇÃO HOSPITALAR DE FEIRA DE SANTANA – FHFS**, pessoa jurídica de direito público inscrita no CNPJ sob N°. 40.637.159/0001-36, com sede na Rua da Barra, N°. 705, Bairro Jardim Cruzeiro - Cep. 44015-430, nesta cidade de Feira de Santana, neste ato representada por sua Diretora Presidente, **Sra. Gilberte Lucas**, brasileira, solteira, portadora da cédula de identidade sob N°. 0911232400-SSP/BA, inscrita no CPF/MF sob N°. 963.372.655-72, residente e domiciliada nesta cidade de Feira de Santana, doravante denominado **CONTRATANTE**, e, de outro lado à empresa, _____, com sede _____, n° ____-Cidade _____ - Cep.: _____ Estado _____, inscrito no CNPJ sob N°. _____, neste ato representado por sua bastante procuradora _____, brasileiro(a), portador(a) do documento de identidade sob N°. _____ SSP/BA, inscrito no CPF/MF sob N°. _____, à seguir denominada como **CONTRATADA**, adjudicatária vencedora do **Processo de Licitação N°. ____/____ - Pregão Presencial N°. ____/____**, celebram o presente contrato, que se regerá pela Lei Estadual N°. 9.433/05, mediante as cláusulas e condições a seguir ajustadas:

CLÁUSULA PRIMEIRA - OBJETO

Constitui objeto do presente contrato a Aquisição de Material de uso Hospitalar para suprir a demanda do Hospital Inácia Pinto dos Santos e unidades pertencentes à Fundação Hospitalar de Feira de Santana, conforme especificações do termo de Referência Anexo I, em consonância com o anexo II do Edital, condições previstas neste contrato e na Proposta de Preços apresentada pela CONTRATADA.

§1º. É vedada a subcontratação parcial do objeto, a associação da contratada com outrem, a cessão ou transferência, total ou parcial do contrato, bem como a fusão, cisão ou incorporação da contratada, não se responsabilizando o contratante por nenhum compromisso assumido por aquela com terceiros.

§2º. A CONTRATADA ficará obrigada a aceitar, nas mesmas condições contratuais, acréscimos ou supressões que se fizerem no objeto, de até 25% do valor inicial atualizado do contrato, na forma dos § 1º e 2º do art. 143 da Lei Estadual nº 9.433/05.

§3º. As supressões poderão ser superiores a 25%, desde que haja resultado de acordo entre os contratantes.

CLÁUSULA SEGUNDA - PRAZO

O prazo de vigência do presente contrato é de 12 (doze) meses contados da data de assinatura, admitindo-se a prorrogação nos termos do art. 141 e 142 da Lei Estadual 9.433/05.

CLÁUSULA TERCEIRA - PREÇO

O Contratante pagará à Contratada valor R\$ _____ (_____) dividido em tantas parcelas quantas forem as entregas realizadas conforme as cláusulas quinta e nona do presente instrumento.

§1º - Nos preços previstos neste contrato estão incluídos todos os custos com material de consumo, salários, encargos sociais, previdenciários e trabalhistas de todo o pessoal da CONTRATADA, como também fardamento, transporte de qualquer natureza, materiais empregados, inclusive ferramentas, utensílios e equipamentos utilizados, depreciação, aluguéis, administração, impostos, taxas, emolumentos e quaisquer outros custos que, direta ou indiretamente, se relacionem com o fiel cumprimento pela CONTRATADA das obrigações.

CLÁUSULA QUARTA - DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

As despesas para o pagamento deste contrato correrão por conta dos recursos da Dotação Orçamentária a seguir especificada:

UNIDADE GESTORA	FONTE	PROJETO/ATIVIDADE	ELEMENTO DE DESPESA
1123 - SECRETARIA MUNICIPAL DE SAUDE /FUNDAÇÃO HOSPITALAR DE FEIRA DE SANTANA.	02	2076- ASSISTÊNCIA A SAÚDE DA MULHER E CRIANÇA	33.90.30.9900- MAT. ODONTOLÓGICO, HOSP. AMBULATORIAL

CLÁUSULA QUINTA - PAGAMENTO

Os pagamentos devidos à Contratada serão efetuados através de ordem bancária ou crédito em conta corrente, no prazo de até 08 (oito) dias úteis contados da data da apresentação da Nota Fiscal/Fatura, devidamente atestada a execução contratual, desde que não haja pendência a ser regularizada pelo contratado.

- §1º. Em havendo alguma pendência impeditiva do pagamento, será considerada data da apresentação da fatura aquela na qual ocorreu a regularização da pendência por parte da CONTRATADA.
- §2º. A atualização monetária dos pagamentos devidos pela Administração, em caso de mora, será calculada considerando a data do vencimento da Nota Fiscal/Fatura e do seu efetivo pagamento, de acordo com a variação do IPCA do IBGE pro rata tempore.
- §3º. Em conformidade com o inc. II do art. 82 da Lei nº 9.433/05, nas compras para entrega imediata, assim entendida aquelas com prazo de entrega até quinze dias contados da data da celebração do ajuste, será dispensada a atualização financeira correspondente ao período compreendido entre as datas do adimplemento e a prevista para o pagamento, desde que não superior a quinze dias.

CLÁUSULA SEXTA - MANUTENÇÃO DAS CONDIÇÕES DA PROPOSTA – REAJUSTAMENTO E REVISÃO

Os preços são fixos e irajustáveis durante a vigência do contrato, salvo os dispostos no art. 65 da Lei Federal 8.666/93.

CLÁUSULA SÉTIMA - OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

A CONTRATADA, além das determinações contidas no ANEXO I e II do Edital e daquelas decorrentes de lei, obriga-se a:

- a) Fornecer os bens de acordo com as especificações técnicas constantes no edital de licitação e no presente contrato, nos locais determinados, nos dias e nos turnos e horários de expediente da Administração;

- b) Zelar pela boa e completa execução do contrato e facilitar, por todos os meios ao seu alcance, a ampla ação fiscalizadora dos prepostos designados pelo CONTRATANTE, atendendo prontamente às observações e exigências que lhe forem solicitadas;
- c) Comunicar ao CONTRATANTE qualquer anormalidade que interfira no bom andamento do contrato;
- d) Arcar com todo e qualquer dano ou prejuízo de qualquer natureza causado ao CONTRATANTE e terceiros, por sua culpa, ou em consequência de erros, imperícia própria ou de auxiliares que estejam sob sua responsabilidade, bem como ressarcir o equivalente a todos os danos decorrentes de paralisação ou interrupção do fornecimento contratado, exceto quando isto ocorrer por exigência do CONTRATANTE ou ainda por caso fortuito ou força maior, circunstâncias que deverão ser comunicadas no prazo de 48 (quarenta e oito) horas após a sua ocorrência;
- e) Manter durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;
- f) Providenciar e manter atualizadas todas as licenças e alvarás junto às repartições competentes, necessários à execução do contrato;
- g) Efetuar pontualmente o pagamento de todas as taxas e impostos que incidam ou venham a incidir sobre as suas atividades e/ou sobre a execução do objeto do presente contrato, bem como observar e respeitar as Legislações Federal, Estadual e Municipal, relativas ao objeto do contrato;
- h) Adimplir os fornecimentos exigidos pelo Edital e pelos quais se obriga, visando à perfeita execução deste contrato;
- i) Promover, por sua conta e risco, o transporte dos bens;
- j) Executar, quando for o caso, a montagem dos equipamentos, de acordo com as especificações e/ou norma exigida, utilizando ferramentas apropriadas e dispondo de infraestrutura e equipe técnica necessária à sua execução;
- k) Trocar, às suas expensas, o bem que vier a ser recusado;
- l) Oferecer garantia e assistência técnica aos bens objeto deste contrato, através de rede autorizada do fabricante, identificando-a;
- m) Manter, sob sua exclusiva responsabilidade, toda a supervisão, direção e mão-de-obra para execução completa e eficiente do transporte e montagem dos bens;
- n) Emitir notas fiscais/faturas de acordo com a legislação, contendo descrição dos bens, indicação de sua quantidade, preço unitário e valor total;

CLÁUSULA OITAVA - OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE

O CONTRATANTE, além das obrigações contidas neste contrato por determinação legal, obriga-se a:

- a) Fornecer ao contratado os elementos indispensáveis ao cumprimento do contrato, dentro de, no máximo, 10 (dez) dias da assinatura;
- b) Realizar o pagamento pela execução do contrato;
- c) Proceder à publicação resumida do instrumento de contrato e de seus aditamentos na imprensa oficial, condição indispensável para sua validade e eficácia, no prazo de 10 (dez) dias corridos da sua assinatura.

CLÁUSULA NONA - FORMA DE FORNECIMENTO

- 9.1. A empresa vencedora entregará os produtos no almoxarifado Hospital Inácia Pinto dos Santos, situado no endereço Rua da Barra, 705 – Jardim Cruzeiro, de segunda a sexta-feira das 08 às 17 horas.
- 9.2. A forma de fornecimento do presente contrato será parcelada, conforme vigência do contrato; e deverá ser entregue, através de cronograma de fornecimento devidamente assinado pelo coordenador do setor do almoxarifado do HIPS com prazo máximo de entrega de 10 dias a partir do seu recebimento.

9.3. Os bens deverão ser entregues intactos e preservados, contendo data e número de lote de fabricação e outras informações, observada a legislação em vigor.

9.4. Durante o recebimento, na hipótese de constatação de anomalia que comprometa a utilização adequada do material objeto deste Edital, bem como se constatado divergência entre os produtos ofertados e os entregues, os mesmos serão rejeitados, no todo ou em parte, conforme dispõe o art. 76 da Lei Federal nº 8.666/93.

9.5. Ocorrendo rejeição dos materiais, o Contratado deverá substituí-los no prazo máximo de 10 (dez) dias, a contar da data em que for comunicado da citada rejeição, sem ônus para o Contratante, sob pena de o não fazendo, ensejar nas sanções cominadas em Lei.

CLÁUSULA DÉCIMA - FISCALIZAÇÃO DO CONTRATO

Competirá ao Contratante proceder ao acompanhamento da execução do contrato, na forma do art. 154 da Lei Estadual 9.433/05, bem assim receber o objeto segundo o disposto no art. 161 da Lei Estadual 9.433/05, competindo ao servidor ou comissão designados, primordialmente:

- a) Anotar, em registro próprio, as ocorrências relativas à execução do contrato, determinando as providências necessárias à correção das falhas ou defeitos observados;
- b) Transmitir ao contratado instruções e comunicar alterações de prazos e cronogramas de execução, quando for o caso;
- c) Dar imediata ciência a seus superiores e ao órgão central de controle, acompanhamento e avaliação financeira de contratos e convênios, dos incidentes e ocorrências da execução que possam acarretar a imposição de sanções ou a rescisão contratual;
- d) Adotar, junto a terceiros, as providências necessárias para a regularidade da execução do contrato;
- e) Promover, com a presença da contratada, a verificação da execução já realizada, emitindo a competente habilitação para o recebimento de pagamentos;
- f) Esclarecer prontamente as dúvidas da contratada, solicitando ao setor competente da Administração, se necessário, parecer de especialistas;
- g) Cumprir as diretrizes traçadas pelo órgão central de controle, acompanhamento e avaliação financeira de contratos e convênios;
- h) Fiscalizar a obrigação da contratada de manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação, bem como o regular cumprimento das obrigações trabalhistas e previdenciárias;
- i) Ordenar a imediata retirada, de suas dependências, de empregados da contratada, cuja permanência seja inconveniente ou que venha embaraçar ou dificultar a ação fiscalizadora, correndo, por exclusiva conta da contratada, quaisquer ônus decorrentes das leis trabalhistas e previdenciárias, bem como qualquer outra que tal fato imponha;
- j) Solicitar da Contratada, a qualquer tempo, a apresentação de documentos relacionados com a execução do contrato.

Parágrafo único: A ação ou omissão, total ou parcial, da fiscalização do contratante, não eximirá à contratada de total responsabilidade na execução do contrato.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – PENALIDADES

11.1. Em caso de inexecução e/ou atraso no fornecimento do objeto licitado, a critério da Administração, estará sujeito o licitante, sem prejuízo das responsabilidades civil e/ou criminal aplicáveis, as seguintes penalidades:

- c) Advertência verbal;
- d) Advertência por escrito;

11.2 Constituem ilícitos administrativos as condutas previstas nos arts. 184 e 185 da Lei Estadual 9.433/05, sujeitando-se os infratores às cominações legais, especialmente as definidas no art. 186 do mesmo diploma, garantida a prévia e ampla defesa em processo administrativo.

11.3 A inexecução contratual, inclusive por atraso injustificado na execução do contrato, sujeitará o contratado à multa de mora, que será graduada de acordo com a gravidade da infração, obedecidos os seguintes limites máximos:

IV - 10% (dez por cento) sobre o valor do contrato, em caso de descumprimento total da obrigação, inclusive no de recusa do adjudicatário em firmar o contrato.

V - 0,3% (três décimos por cento) ao dia, até o trigésimo dia de atraso, sobre o valor da parte do fornecimento ou serviço não realizado;

VI - 0,7% (sete décimos por cento) sobre o valor da parte do fornecimento ou serviço não realizado, por cada dia subseqüente ao trigésimo.

11.4. Advertência, sempre que forem constatadas irregularidades não sendo prejudiciais a administração Pública e andamento dos serviços.

11.5. A multa a que se refere este item não impede que a Administração rescinda unilateralmente o contrato e aplique as demais sanções previstas na lei.

11.6. A multa, aplicada após regular processo administrativo, será descontada da garantia do contratado faltoso.

11.7. Não tendo sido prestada garantia à Administração se reserva o direito de descontar diretamente do pagamento devido à contratada o valor de qualquer multa porventura imposta.

11.8. As multas previstas neste item não têm caráter compensatório e o seu pagamento não eximirá a contratada da responsabilidade por perdas e danos decorrentes das infrações cometidas.

11.9. Serão punidos com a pena de suspensão temporária do direito de cadastrar e licitar e impedimento de contratar com a Administração os que incorrerem nos ilícitos previstos nos incisos VI e VII do art. 184 e I, IV, VI e VII do art. 185 da Lei 9.433/05.

11.10. Serão punidos com a pena de declaração de inidoneidade para licitar e contratar com a Administração, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a autoridade competente para aplicar a punição, os que incorram nos ilícitos previstos nos incisos I a V do art. 184 e II, III e V do art. 185 da Lei. 9.433/05

11.11. Suspensão temporária do direito de participar de licitações e impedimento de contratar com a administração da Fundação Hospitalar de Feira de Santana, por prazo não superior a 02(dois) anos.

11.12. Para a aplicação das penalidades previstas serão, levados em conta a natureza e a gravidade da falta, os prejuízos dela advindos para a Administração Pública e a reincidência na prática do ato.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - RESCISÃO

A inexecução, total ou parcial, do contrato ensejará a sua rescisão, com as consequências contratuais e as previstas na Lei Estadual nº 9.433/05.

§º1. A rescisão poderá ser determinada por ato unilateral e escrita do Contratante nos casos enumerados nos incisos I a XV, XX e XXI do art. 167 da Lei Estadual nº 9.433/05.

§2. Quando a rescisão ocorrer com base nos incisos I e XVI a XX do art. 167 da Lei Estadual nº 9.433/05, sem que haja culpa do contratado, será este ressarcido dos prejuízos regularmente comprovados que houver sofrido, na forma do § 2º do art. 168 do mesmo diploma.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – VINCULAÇÃO AO EDITAL DE LICITAÇÃO

Integra o presente contrato, como se nele estivessem transcritas, as cláusulas e condições estabelecidas no processo licitatório referido no preâmbulo deste instrumento, no edital da licitação e seus anexos e na proposta do licitante vencedor, apresentada na referida licitação.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - FORO

As partes elegem o Foro da Cidade de Feira de Santana, Estado da Bahia, que prevalecerá sobre qualquer outro, por mais privilegiado que seja para dirimir quaisquer dúvidas oriundas do presente contrato.

E, por estarem assim justos e contratados, firmam o presente contrato em 02 (duas) vias de igual teor e forma na presença das testemunhas que subscrevem depois de lido e achadas conforme.

Feira de Santana, ____ de _____ de 2019.

CONTRATANTE

CONTRATADA

Testemunhas

Testemunhas

ANEXO VI

MODELO DE DECLARAÇÃO DE PLENO CONHECIMENTO E ATENDIMENTO ÀS EXIGÊNCIAS DE HABILITAÇÃO

Modalidade de Licitação PREGÃO PRESENCIAL	Número 035-2019
--	--------------------

Declaramos sob as penas da lei, especialmente em face do quanto disposto no inc. V do artigo 184 da Lei Estadual 9.433/05, o pleno conhecimento e atendimento às exigências de habilitação, cientes das sanções factíveis de serem aplicadas a teor do art. 186 do mesmo diploma.

Feira de Santana ___ de _____ de 2019.

RAZÃO SOCIAL
CNPJ
NOME DO REPRESENTANTE LEGAL
E ASSINATURA

OBS: ESTE MODELO SERÁ APRESENTADO EM PAPEL TIMBRADO DA LICITANTE

VII

MODELO DE DECLARAÇÃO DE MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE

Modalidade de Licitação PREGÃO PRESENCIAL	Número 035-2019
---	--------------------

A empresa _____, CNPJ n.º _____, declara à Prefeitura Municipal de Feira de Santana, para fins de participação no procedimento licitatório em epígrafe, cumprir plenamente os requisitos para classificar-se como Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte, nos termos do art. 3º da Lei Complementar Nº. 123, de 14 de dezembro de 2006, Lei Complementar 147 de 07 de agosto de 2014 e suas alterações. Declara-se, ainda, ciente das responsabilidades administrativa, civil e criminal.

_____, ____ de _____, de 2019.

Nome do Representante:
RG e CPF

Nome do Contador: (com firma reconhecida)
RG, CPF e CRC

Carimbo da empresa

RAZÃO SOCIAL
CNPJ
NOME DO REPRESENTANTE LEGAL
E ASSINATURA

OBS: ESTE MODELO SERÁ APRESENTADO EM PAPEL TIMBRADO DA LICITANTE

ANEXO VIII

MODELO DE DECLARAÇÃO DE SUPERVENIÊNCIA

Modalidade de Licitação PREGÃO PRESENCIAL	Número 035-2019
---	--------------------

Declaro, para efeito de Registro Cadastral, vir a informar qualquer fato superveniente impeditivo de licitar ou contratar com a Administração Pública que venha a ocorrer no período de validade do Certificado de Registro Cadastral, comprometendo-me ainda a manter atualizada a Certidão Negativa de Débito perante as Fazendas Municipal, Estadual e Federal, inclusive Instituto Nacional de Seguridade Social - INSS e Fundo de Garantia por Tempo de Serviço – FGTS.

_____, _____ de _____, de 2019.

RAZÃO SOCIAL
CNPJ
NOME DO REPRESENTANTE LEGAL
E ASSINATURA

OBS: ESTE MODELO SERÁ APRESENTADO EM PAPEL TIMBRADO DA LICITANTE

ANEXO IX

**MODELO DE DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE SERVIDOR PÚBLICO/
EMPREGADO PÚBLICO**

Modalidade de Licitação PREGÃO PRESENCIAL	Número 035-2019
---	--------------------

À FUNDAÇÃO HOSPITALAR DE FEIRA DE SANTANA

Declaramos, para os devidos fins legais, na qualidade de proponente da licitação acima mencionada, que não possuímos em nosso quadro societário servidor público da ativa, ou empregado de empresa pública ou sociedade de economia mista.

Por ser expressão da verdade, firmamos o presente.

Feira de Santana, _____ de _____ de 2019.

Representante legal da Proponente.

**RAZÃO SOCIAL
CNPJ
NOME DO REPRESENTANTE LEGAL
E ASSINATURA**

OBS: ESTE MODELO SERÁ APRESENTADO EM PAPEL TIMBRADO DA LICITANTE

RECIBO DE RETIRADA DE EDITAL

LICITAÇÃO Nº 041-2019

PREGÃO PRESENCIAL Nº 035-2019

Razão Social: _____

CNPJ Nº _____

Endereço: _____

E-mail: _____

Cidade: _____ Estado: _____ Tel: _____ Fax: _____

Pessoa para contato: _____

Recebemos, através do acesso à página **www.feiradesantana.ba.gov.br (fhfs)**

nesta data, cópia do instrumento convocatório da licitação acima identificada.

Local: _____, _____ de _____ de 2019.

Assinatura:

Senhor Licitante,

Visando comunicação futura entre a FHFS e a licitante, solicito de Vossa Senhoria preencher o recibo de entrega do edital e remeter à Comissão Permanente de Licitações por meio dos **(075) 3602-7108** ou e-mail: **licitacao5@fhfs.ba.gov.br /licitacao@fhfs.ba.gov.br**

A não remessa do recibo exime a Comissão Permanente de Licitações da comunicação de eventuais retificações ocorridas no instrumento convocatório, bem como de quaisquer informações adicionais.