

HOSPITAL DA GUARNICAO DE FLORIANOPOLIS

Estudo Técnico Preliminar 44/2025**1. Informações Básicas**

Número do processo: 64589.011671/2025-81

2. Descrição da necessidade

2.1. O Hospital de Guarnição de Florianópolis (HGuFl) é hoje, uma referência no atendimento aos usuários do FuSEx na cidade de Florianópolis, funcionando diariamente, 24 horas por dia, com sobreaviso de dentista, enfermeiro, farmacêutico e técnico em radiologia das 19h às 07h, de segunda a sexta-feira, finais de semana e feriados.

2.2. A Farmácia é a seção/setor técnico-administrativo responsável pela gestão dos materiais e medicamentos hospitalares no âmbito do Hospital de Guarnição de Florianópolis. Dentre suas funções está realizar o planejamento das aquisições de materiais e medicamentos hospitalares, de acordo com a demanda, tomando como referência os dados obtidos no SISCOFIS OM.

2.3. A Farmácia tem o papel de assegurar em estoque: a quantidade, qualidade e condições adequadas para o uso dos medicamentos e materiais hospitalares sob sua gestão, a fim de garantir uma contínua, segura e eficaz assistência aos pacientes.

2.4 O **relançamento dos itens fracassados e/ou desertos no Pregão Eletrônico de medicamentos, nº 90006/2025 e de materiais hospitalares, nº 90017/2025**, respectivamente, é justificada pela necessidade de atender continuamente as demandas dos procedimentos que requerem o uso dos mesmos, tanto profilático quanto paliativo, conforme a necessidade do atendimento imediato, prioritário e programado no HGuFl.

2.5. Cabe destacar que o HGuFl é composto por um Pronto Atendimento Médico (PAM), com 3 (três) leitos de observação para pacientes em atendimento e/ou aguardando transferência para outra instituição de saúde, além de 2 (duas) poltronas para medicação; 1 (uma) Unidade de Internação (UI) com 18 (dezoito) leitos, sendo 3 (três) de apartamentos e 15 (quinze) leitos de enfermaria; e 1 (um) Centro Cirúrgico com 2 (duas) salas operatórias, para procedimentos de pequeno e médio porte, além de realizar transporte (interhospitalar) de pacientes por meio de 4 (quatro) ambulâncias.

2.6. Os itens foram escolhidos tendo como referência o histórico de consumo e a indicação de médicos especialistas e das Chefias da subdivisão de Medicina e Enfermagem, conforme a demanda de procedimentos médicos, cirúrgicos e de enfermagem, consultas médicas e demais atividades de assistência aos pacientes realizadas no Hospital de Guarnição de Florianópolis.

2.7. Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns nos termos do Art. 6º, inciso XIII, da Lei nº 14.133/2021. Tal classificação justifica-se pelo fato de que seus padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos no edital, por meio de especificações usuais de mercado. Tratam-se de itens, com características técnicas definidas e de ampla oferta, permitindo que a seleção do fornecedor ocorra exclusivamente pelo critério de menor preço, sem a necessidade de avaliações técnicas complexas ou subjetivas.

2.8. Deste modo, os medicamentos e materiais hospitalares constituem sem dúvida um insumo importante e necessário ao atendimento adequado e eficiente dos pacientes, em diversos procedimentos médicos, proporcionando uma melhor e mais rápida recuperação.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
-------------------	-------------

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

- 4.1. Os medicamentos e materiais hospitalares adquiridos deverão apresentar boa qualidade e padrões condizentes com a legislação vigente, entre elas citamos como exigência:
- a) de acordo com as especificações contidas na requisição dos medicamentos e materiais hospitalares, deverá ser solicitado, quando couber, registro junto às autoridades competentes.
 - b) os critérios de sustentabilidade, no que couberem, serão considerados e os produtos fornecidos constarão em embalagens de material reutilizável, reciclável ou biodegradável, sempre que possível.
- 4.2. Os medicamentos e materiais hospitalares ofertados deverão atender, na integralidade, suas descrições e, durante a fase de julgamento do pregão, serão avaliados criteriosamente pelo(s) membro(s) da equipe de apoio técnico do HGuFl.
- 4.3. Os medicamentos e materiais hospitalares foram escolhidos tendo como referência a padronização feita pela equipe multidisciplinar do Hospital de Guarnição de Florianópolis, visando o atendimento médico-hospitalar conforme o perfil e a quantidade de pacientes atendidos.
- 4.4. As especificações dos medicamentos e materiais hospitalares a serem adquiridos foram elaboradas pelo farmacêutico, chefe da Farmácia, do HGuFl, profissional devidamente habilitado e com experiência no assunto.
- 4.5. A indicação do objeto foi efetuada de forma precisa, suficiente e clara, não tendo sido empregadas especificações excessivas, irrelevantes ou desnecessárias que limitem ou possam frustrar a competição ou a realização da licitação.
- 4.6. A(s) descrição(ões) de todo(s) item (ns) foi(ram) efetuada(as) de forma a ampliar a participação e a disputa entre os fornecedores, existindo diversos fornecedores aptos a fornecerem.
- 4.7 A garantia contratual não é exigida por tratar-se de aquisição de materiais de consumo, classificados como bens comuns, uma vez que a execução contratual se encerra no ato da entrega do(s) material(is) e, por seguinte, o recebimento definitivo deste.

5. Levantamento de Mercado

- 5.1. A **aquisição de medicamentos e materiais hospitalares** é amplamente realizada por órgãos e entidades, com a finalidade de atender as necessidades da Administração.
- 5.2. Foram encontradas no sítio de compras do Governo Federal (www.comprasnet.gov.br) contratações nos moldes pretendidos. Abaixo seguem listados alguns destes:

NR PREGÃO	UASG	ÓRGÃO
90018/2025	160199	HOSPITAL MILITAR DE ÁREA DE RECIFE - PE
90008/2025	160423	HOSPITAL DE GUARNIÇÃO DE SANTIAGO - RS
90039/2025	155012	EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES - SP
90004/2025	160002	4. BATALHAO DE INFANTARIA DE SELVA/MES - AC
90037/2024	153065	UNIVERSIDADE FEDERAL DA PARAÍBA - PB
90008/2024	160482	1ª BRIGADA DE INFANTARIA DE SELVA - RR

- 5.3. Nas contratações similares consultadas, realizadas por outros órgãos e entidades, não foram identificadas a existência de novas metodologias, tecnologias ou inovações que melhor atendam às necessidades da administração, do que esta que está sendo pretendida.

5.4 Dentre os requisitos exigidos para fornecimento do objeto estão: validade de 80% no ato de entrega e prazo de entrega definido no item 6.0 deste ETP.

5.5. As exigências para a contratação do objeto não são impeditivas e não demonstraram diminuir o interesse de potenciais fornecedores na participação do futuro processo licitatório.

6. Descrição da solução como um todo

6.1. A solução consiste na contratação de empresa(s) especializada(s) para o fornecimento parcelado de medicamentos e materiais hospitalares, **por meio de LICITAÇÃO**, na modalidade **PREGÃO**, sob a forma **ELETRÔNICA**, com adoção do critério de julgamento pelo **MENOR preço**.

6.2. Os materiais deverão atender integralmente à regulamentação sanitária vigente, sendo obrigatória a comprovação de registro ou regularização junto à **Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA)**, admitidas apenas as hipóteses de isenção, devidamente comprovadas.

6.3. As empresas deverão apresentar **Alvará Sanitário e Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE)**, compatíveis com o objeto da contratação.

6.4. Conforme consta na **Farmacopeia Brasileira, 5ª Edição – Volume 1**, prazo de validade é o tempo durante o qual o produto poderá ser usado, caracterizado como período de vida útil e fundamentado nos estudos de estabilidade específicos, devendo ser indicado nas embalagens primárias e secundárias, entendendo-se como vencimento do prazo quando indicar mês e ano, o último dia do mês, sendo obrigatória a manutenção das condições especificadas pelo fabricante, de armazenamento e transporte, para preservação da integridade do produto. Portanto, estabeleceu-se como razoável, tendo como referência editais anteriores, que os medicamentos e materiais hospitalares possuam 80% da validade total em vigor, no ato da entrega.

6.4.1. Os produtos deverão possuir, **no mínimo, 80% (oitenta por cento) do prazo de validade total no momento da entrega**.

6.5. O transporte e armazenamento devem ocorrer estritamente conforme as especificações do fabricante, utilizando veículos qualificados e monitoramento contínuo de temperatura, assegurando a integridade e eficácia dos produtos termolábeis até o destino final, cumprindo com as **Boas Práticas de Distribuição e Transporte (RDC 430/2020 - ANVISA)**.

6.6. No planejamento eficiente de compra para reposição de estoque, leva-se em consideração a disponibilidade financeira, e procura-se evitar desperdícios (por perda de validade), concluindo-se que o **prazo de 15 (quinze) dias corridos para entrega**, contados a partir do recebimento a Nota de Empenho pela empresa contratada seria o mais adequado.

6.7. A presente licitação é um relançamento dos **itens desertos e/ou fracassado no Pregão N° 90007/2025 e Pregão N° 90017/2025, bem como novas demandas acrescidas durante o decorrer do ano de 2025**. Portanto, para relançá-lo e compor o atual valor de referência, este órgão gerenciador utilizará um valor baseado nas propostas ofertadas nos pregões antigos referenciados junto ao acréscimo projetado pela CMED (Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos).

6.8. A metodologia para realização da pesquisa de preços de maneira ampla tem como base em sites governamentais -Comprasnet, empresas do ramo e sites especializados, para o fornecimento do objeto pretendido e estabelecido como preços de referências, conforme art. 5º, da IN 65/2021 – SEGES/ME.

6.9. Para complementação dos preços de referência foi realizado o cadastrado no Banco de Pesquisa em Saúde (BPS), porém não foram encontrados todos os preços disponibilizados no Comprasnet, e ainda, cabe ressaltar que os preços unitários encontrados no BPS, para o caso concreto, são, na sua grande maioria, de órgãos da esfera municipal das diversas unidades federativas e encontram-se desatualizados com a base de dados de 2022.

6.10. Indicação de Marcas e Modelos

6.10.1. O HGuFl quando em seus descritivos indica alguma marca dos objetos licitados são considerados apenas como padrões de referências de qualidade, conforme destaca o ACÓRDÃO nº 2401/2006 do Tribunal de Contas da União:

“...a indicação de Marca como parâmetro de qualidade pode ser admitida para facilitar a descrição do objeto a ser licitado, desde que seguida da expressão ‘ou equivalente’, ‘ou similar’, ou de ‘melhor qualidade’”

6.11. A solução adotada observa os princípios da economicidade, eficiência, padronização, competitividade e segurança sanitária, nos termos da Lei nº 14.133/2021.

6.12. Natureza dos bens

6.12.1. Os bens objeto da contratação são classificados como bens comuns, uma vez que seus padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos por meio de especificações usuais de mercado.

6.12.2. Os materiais possuem características padronizadas e são encontrados em diversos processos licitatórios, não exigindo avaliação técnica complexa.

6.13. Sistema de Registro Preços

6.13.1. A adoção do Sistema de Registro de Preços justifica-se pela necessidade de aquisições frequentes e parceladas, bem como pela impossibilidade de definição prévia e exata dos quantitativos demandados.

6.14. Participação em Intenções de Registro de Preços

6.14.1. A participação em Intenções de Registro de Preços (IRPs) em andamento foi verificada entretanto não foram encontradas IRPs contendo as características do objeto, ou seja, com especificações técnicas distintas do padronizado nesta OMS.

6.15. Formalização da Contratação

6.15.1. A contratação será formalizada por meio de instrumento substitutivo ao termo de contrato, Anexo I do Termo de Referência, conforme art. 95, inciso II, da Lei nº 14.133/2021.

6.15.2. Tal opção se justifica pela natureza do objeto, caracterizado pelo fornecimento de bens comuns, com obrigações de baixa complexidade e execução imediata ou parcelada, garantindo maior eficiência administrativa sem prejuízo da segurança jurídica.

6.16. Garantia da Contratação

6.16.1. A garantia da contratação não é exigida por tratar-se de aquisição de materiais de consumo, classificados como bens comuns, uma vez que a execução contratual se encerra no ato da entrega do(s) material(is) e, por seguinte, o recebimento definitivo deste.

6.17. Participação de consórcios

6.17.1. A vedação à participação de empresas em consórcio fundamenta-se no art. 15 da Lei nº 14.133/2021.

6.17.2. Considerando que o objeto consiste no fornecimento de bens comuns, amplamente disponíveis no mercado, com diversos fornecedores aptos a atender integralmente à demanda, a admissão de consórcios não se mostra necessária para ampliação da competitividade.

6.18. Carta de Solidariedade

6.18.1. Os vencedores dos **itens nº 126, 127, 128, 129 e 130, necessitarão apresentar a Carta de Solidariedade emitida pelo fabricante** dos medicamentos ofertados.

6.18.2. A referida exigência encontra respaldo no **art. 18, inciso X, da Lei nº 14.133/2021**, que impõe à Administração o dever de identificar, avaliar e tratar os riscos capazes de comprometer o atendimento da necessidade pública, bem como no **art. 11, inciso I**, que consagra o planejamento como fase essencial do processo de contratação.

6.19. Da Possibilidade de Renovação do Quantitativo da Ata de Registro de Preços

6.19.1. Por se tratar de um objeto de natureza de demanda recorrente, foi considerado oportuno e conveniente a possibilidade de renovação do quantitativo na Ata de Registro de Preços.

6.19.2. Ressalta-se que tal medida visa garantir a eficiência administrativa, permitindo que, caso a Ata se mantenha vantajosa após o período inicial de 12 meses, os quantitativos registrados sejam renovados por igual período, limitados ao volume originalmente licitado.

6.19.3. A efetiva renovação ficará condicionada à manifestação de interesse do fornecedor, à comprovação da vantajosidade econômica por meio de pesquisa de mercado atualizada e à existência de previsão orçamentária.

7. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

7.1. Seguem abaixo algumas considerações sobre a elaboração da estimativa dos quantitativos:

7.1.1. A estimativa dos quantitativos justifica-se pela necessidade de prover ao HGuFl com medicamentos e materiais hospitalares, de forma que os mesmos possam atender a demanda para o tratamento de saúde (ambulatorial, de emergência ou hospitalar) de beneficiários do sistema SAMMED/FuSEx.

7.1.2. As quantidades estimadas foram alcançadas por meio de um levantamento minucioso, através da análise do consumo histórico dos medicamentos e materiais hospitalares, e para o período futuro, apurada pelo Chefe da Farmácia e entendidos como suficientes para atender a demanda desta pelo período, aproximado, de 12 (doze) meses, conforme consta no Sistema de Controle Físico – SISCOFIS OM do Hospital de Guaranição de Florianópolis, conforme **Memória de Cálculo 2025/2026**, em anexo, da mesma forma que, solicitações providas via Documento Interno do Exército, dos profissionais integrantes da Divisão de Medicina e ou Enfermagem deste nosocômio.

7.1.3. Tal análise foi realizada com objetivo de que a estimativa de quantidade demonstrada seja a mais próxima possível do que será efetivamente contratada.

7.1.4. Na análise do consumo histórico foram considerados os seguintes aspectos, de forma combinada ou não:

7.1.4.1. consumo médio mensal;

7.1.4.2. sazonalidade;

7.1.4.3. implantação de novos serviços / rotinas / procedimentos, conforme o Plano de Gestão do HGuFl (aumento da oferta do nº de leitos, aquisição de novos equipamentos médicos, novas especialidades médicas etc), que necessitam de gases medicinais para sua realização;

7.1.4.4. as faltas ocorridas no estoque;

7.1.4.6. e os quantitativos excedentes apurados e transferidos para outras Organizações Militares de Saúde.

7.1.4.7. e os quantitativos excedentes apurados de anos anteriores.

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 2.845.775,67

8.1. Foi realizada ampla pesquisa de preços junto ao SISPP/SISRP/Portal de Compras Governamentais - Comprasnet estabelecido como preço de referência o **menor dos preços entre média ou mediana** obtidos para cada item, registrado no site governamental.

8.2. Para todos os itens foram realizadas a **pesquisa de preços com, no mínimo, três preços apresentados em orçamentos válidos** e em conformidade com o prescrito no Art. 3º, da IN (SEGES/ME) nº 65, de 07 de julho de 2021.

8.3. Os preços pesquisados foram analisados de forma crítica acerca de sua consistência em comparação aos preços praticados no comércio local ou regional de tal modo que no âmbito das aquisições públicas, foi verificado que podem ser aplicados com a finalidade de estimar o custo do objeto e servir de parâmetro objetivo para julgamento das ofertas apresentadas quando da fase de aceitação das propostas.

MATERIAIS HOSPITLARES						
Nº ITEM	CÓDIGO SIASG	ESPECIFICAÇÃO	UND	QTDE MÍNIMA	QTDE MÁXIMA	QTDE
1	269941	ÁLCOOL ETÍLICO LÍQUIDO 70%. LÍQUIDO INCOLOR. DESTINADO PARA ANTISSEPSIA NO ATENDIMENTO MÉDICO-HOSPITALAR. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. O PRODUTO OFERTADO DEVERÁ POSSUIR EM SUA EMBALAGEM A INDICAÇÃO DE USO "ANTISSÉPTICO". APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 1.000 mL.	fr	100	1.000	1.000
2	279726	ALGODÃO HIDRÓFILO 500 g. ELABORADO COM FIBRAS 100% ALGODÃO, ALVEJADO E ISENTO DE IMPUREZAS, EM MANTA FINA, DE ESPESSURA UNIFORME, CAMADAS SOBREPOSTAS, REGULARMENTE COMPACTO, DE ASPECTO HOMOGÊNEO E MACIO, COR BRANCA, BOA ABSORÇÃO, INODORO E INSÍPIDO. ENROLADO EM PAPEL APROPRIADO EM TODA A SUA EXTENSÃO. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.	und	16	160	160
3	422820	CÂNULA DE GUEDEL (EM PVC). DESENVOLVIDA PARA USO EM PACIENTES QUE PRECISAM MANTER AS VIAS AÉREAS PERMEÁVEIS E EM CASOS QUE HAJA NECESSIDADE DE ASPIRAÇÃO FREQUENTE. CONFECCIONADA EM MATERIAL ATÓXICO, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE E ANATÔMICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, VALIDADE, TIPO E DATA DA ESTERILIZAÇÃO E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. NOS TAMANHOS: 3, 4 OU 5. O TAMANHO SERÁ DEFINIDO NO ATO DA EMISSÃO DO EMPENHO E SERÁ INFORMADO AO FORNECEDOR.	und	5	50	50
4	621740	CATÉTER NASAL PARA OXIGÊNIO TIPO ÓCULOS. DESTINADO PARA A OXIGENAÇÃO EM PACIENTES QUE NECESSITEM ELEVAR A SATURAÇÃO DE OXIGÊNIO DO CORPO. CONFECCIONADO EM PVC SILICONIZADO, COM NARINAS MACIAS E ANATÔMICAS E SISTEMA DE FIXAÇÃO QUE NÃO CAUSA DESCONFORTO AO PACIENTE. DOTADO DE CONEXÃO UNIVERSAL. ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E	und	1	1	200

		PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, Nº DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.				
5	269876	CLOREXIDINA 2% ASSOCIADA A TENSOATIVO (DEGERMANTE). INDICADA NA ANTI-SEPSIA E DEGERMAÇÃO DE MÃOS, BRAÇOS E ANTE-BRAÇOS DE EQUIPE CIRÚRGICA, LABORATORIAL, AMBULATORIAL E NO PREPARO PRÉ CIRÚRGICO DA PELE DO PACIENTE. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. FRASCO CONTENDO 100 mL.	fr	30	300	300
6	419371	COLETOR DE URINA EM SISTEMA FECHADO. BOLSA COLETORA CONFECCIONADA EM MATERIAL RESISTENTE, BRANCO OPACO NA FACE POSTERIOR, TRANSPARENTE NA FACE ANTERIOR, COM SELAGEM SEGURA. DOTADO DE VÁLVULA ANTI-REFLUXO. DOTADO DE SISTEMA DE FLUXO CONTÍNUO DE DRENAGEM E ESVAZIAMENTO. DOTADO DE TUBO DE ESVAZIAMENTO COM SISTEMA PRÁTICO DE FIXAÇÃO À BOLSA E CLAMP DE FECHAMENTO FIRME E SEGURO AO MANUSEIO. DOTADO DE TUBO DE DRENAGEM EM PVC BRANCO TRANSPARENTE, FIRME, MEDINDO NO MÍNIMO DE 1,20 m DE COMPRIMENTO E 0,9 cm DE DIÂMETRO INTERNO. DOTADO DE ADAPTADOR DE Sonda ESCALONADO, CONFECCIONADO DE MATERIAL RÍGIDO, COM ALÇA RÍGIDA TIPO ÓCULOS PARA FIXAÇÃO E ALÇA PARA TRANSPORTE. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, TEMPO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CAPACIDADE: 2.000 mL.	und	25	250	250
7	348040	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL À BASE DE ÁCIDO PERACÉTICO A 0,25% (p/p). INDICADO PARA DESINFECÇÃO DE ALTO NÍVEL DE ARTIGOS SEMI-CRÍTICOS COMO ENDOSCÓPIOS, NEBULIZADORES DE OXIGÊNIO E KITS DE NEBULIZAÇÃO. DOTADO DE FORMULAÇÃO INIBIDORA DE CORROSÃO E PRONTO PARA USO (SEM NECESSIDADE DE DILUIÇÃO). APRESENTAÇÃO DE LAUDOS ANALÍTICOS LABORATORIAIS EMITIDO POR INSTITUIÇÕES CREDENCIADAS AO REBLAS, DEMONSTRANDO AÇÃO: ESPORICIDA, MICOBACTERICIDA, BACTERICIDA, FUNGICIDA E VIRUCIDA, INCLUINDO A Mycobacteryum massiliense EM ATÉ 15 MINUTOS. O PRODUTO OFERTADO DEVERÁ SER NÃO IRRITANTE: CUTÂNEO, ORAL E INALATÓRIA. O PRODUTO OFERTADO NÃO DEVE	und	3	30	30

		APRESENTAR TOXICIDADE: INALATÓRIA, ORAL E DÉRMICA. BIODEGRADÁVEL. EM EMBALAGEM QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: GALÃO DE 5 LITROS.				
8	437175	DISPOSITIVO INTRAVENOSO PARA ACESSO PERIFÉRICO. CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU VIALON. DOTADO DE DISPOSITIVO DE SEGURANÇA QUE PREVINE ACIDENTES POR PERFURAÇÃO ACIDENTAL, CONFORME NR32. DOTADO DE CÂMARA DE REFLUXO SANGUÍNEO TRANSPARENTE (TRANSLÚCIDA), FILTRO HIDRÓFOBO E AGULHA COM BISEL TRIFACETADO. ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO. DESCARTÁVEL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: CALIBRE 14 G. (REFERÊNCIA: BBRAUN, DESCARPACK OU EQUIVALENTE).	und	30	300	300
9	437177	DISPOSITIVO INTRAVENOSO PARA ACESSO PERIFÉRICO. CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU VIALON. DOTADO DE DISPOSITIVO DE SEGURANÇA QUE PREVINE ACIDENTES POR PERFURAÇÃO ACIDENTAL, CONFORME NR32. DOTADO DE CÂMARA DE REFLUXO SANGUÍNEO TRANSPARENTE (TRANSLÚCIDA), FILTRO HIDRÓFOBO E AGULHA COM BISEL TRIFACETADO. ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO. DESCARTÁVEL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE 18 G. (REFERÊNCIA: BBRAUN, DESCARPACK OU EQUIVALENTE).	und	130	1.300	1.300
		DISPOSITIVO INTRAVENOSO PARA ACESSO PERIFÉRICO. CONFECCIONADO EM POLIURETANO OU VIALON. DOTADO DE DISPOSITIVO DE SEGURANÇA QUE PREVINE ACIDENTES POR PERFURAÇÃO ACIDENTAL, CONFORME NR32. DOTADO DE CÂMARA DE REFLUXO SANGUÍNEO TRANSPARENTE (TRANSLÚCIDA), FILTRO HIDRÓFOBO E AGULHA COM BISEL TRIFACETADO.				

10	437180	ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO. DESCARTÁVEL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE 24 G. (REFERÊNCIA: BBRAUN, DESCARPACK OU EQUIVALENTE).	und	130	1.300	1.300
11	466646	DISPOSITIVO PARA INFUSÃO MÚLTIPLA (DUAS VIAS) E SIMULTÂNEA DE SOLUÇÕES PARENTERAIS (FORMATO EM “Y”). CONFECCIONADO EM PVC. DOTADO DE DUAS PINÇAS CORTA-FLUXO, DUAS TAMPAS LUER-LOCK SOBRESSAIENTES E CONECTOR VALVULADO. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.	und	210	2.100	2.100
12	437164	DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO VENOSA PERIFÉRICA (TIPO BORBOLETA). COMPOSTO DE CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL, PAREDE ULTRAFINA, SILICONIZADA, BISEL BIANGULADO E TRIFACETADO. DOTADO DE PROTETOR FIRME, ASA LISA, FLEXÍVEL E TUBO TRANSPARENTE FLEXÍVEL COM CONECTOR LUER LOCK UNIVERSAL COM PROTETOR ENROSCADO. DOTADO DE DISPOSITIVO DE SEGURANÇA CONFORME A NR32. ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE 19 G.	und	30	300	300
13	437166	DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO VENOSA PERIFÉRICA (TIPO BORBOLETA). COMPOSTO DE CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL, PAREDE ULTRAFINA, SILICONIZADA, BISEL BIANGULADO E TRIFACETADO. DOTADO DE PROTETOR FIRME, ASA LISA, FLEXÍVEL E TUBO TRANSPARENTE FLEXÍVEL COM CONECTOR LUER LOCK UNIVERSAL COM PROTETOR ENROSCADO. DOTADO DE DISPOSITIVO DE SEGURANÇA CONFORME A NR32. ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE 21 G.	und	210	2.100	2.100
		DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO VENOSA PERIFÉRICA (TIPO BORBOLETA). COMPOSTO DE CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL,				

14	437167	PAREDE ULTRAFINA, SILICONIZADA, BISEL BIANGULADO E TRIFACETADO. DOTADO DE PROTETOR FIRME, ASA LISA, FLEXÍVEL E TUBO TRANSPARENTE FLEXÍVEL COM CONECTOR LUER LOCK UNIVERSAL COM PROTETOR ENROSCADO. DOTADO DE DISPOSITIVO DE SEGURANÇA CONFORME A NR32. ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE 23 G.	und	220	2.200	2.200
15	437165	DISPOSITIVO PARA PUNÇÃO VENOSA PERIFÉRICA (TIPO BORBOLETA). COMPOSTO DE CÂNULA DE AÇO INOXIDÁVEL, PAREDE ULTRAFINA, SILICONIZADA, BISEL BIANGULADO E TRIFACETADO. DOTADO DE PROTETOR FIRME, ASA LISA, FLEXÍVEL E TUBO TRANSPARENTE FLEXÍVEL COM CONECTOR LUER LOCK UNIVERSAL COM PROTETOR ENROSCADO. DOTADO DE DISPOSITIVO DE SEGURANÇA CONFORME A NR32. ESTÉRIL, ATÓXICO, APIROGÊNICO, EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE 25 G.	und	60	600	600
16	461299	ELETRODO AUTO-ADESIVO E EMBORRACHADO PARA ELETROESTIMULAÇÃO. INDICADO PARA ELETROESTIMULAÇÃO DE SUPERFÍCIE, USADO EM TENS, FES, CORRENTE INTERFERENCIAL (IFC), RUSSA, AUSSIE ENTRE OUTRAS. DE FÁCIL APLICAÇÃO E USO. DISPENSA O USO DE FITA ADESIVA PARA FIXAÇÃO E A UTILIZAÇÃO DE GEL PARA CONDUÇÃO DA CORRENTE ELÉTRICA. APLICÁVEL FACILMENTE EM REGIÕES NÃO-ANATÔMICAS DEVIDO SUA ALTA MALEABILIDADE. DESCARTÁVEL. EM EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. DIMENSÕES: 5 cm X 5 cm. PACOTE COM 04 UNIDADES.	pct	10	100	100
17	461308	ELETRODO AUTO-ADESIVO E EMBORRACHADO PARA ELETROESTIMULAÇÃO. INDICADO PARA ELETROESTIMULAÇÃO DE SUPERFÍCIE, USADO EM TENS, FES, CORRENTE INTERFERENCIAL (IFC), RUSSA, AUSSIE ENTRE OUTRAS. DE FÁCIL APLICAÇÃO E USO. DISPENSA O USO DE FITA ADESIVA PARA FIXAÇÃO E A UTILIZAÇÃO DE GEL PARA CONDUÇÃO DA CORRENTE ELÉTRICA. APLICÁVEL FACILMENTE EM REGIÕES NÃO-ANATÔMICAS DEVIDO SUA ALTA MALEABILIDADE. DESCARTÁVEL. EM EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. DIMENSÕES: 5 cm X 9 cm. PACOTE COM 04 UNIDADES.	pct	10	100	100

18	461248	ELETRODO DESCARTÁVEL PARA MONITORIZAÇÃO CARDÍACA. DOTADO DE ESPUMA NO DORSO, MICRO-POROSO, REVESTIDO COM ADESIVO HIPOALERGÊNICO NA FACE INTERNA, COM ADESIVIDADE GARANTIDA EM PRESENÇA DE UMIDADE, COM GEL SÓLIDO ELETROLÍTICO, ELEMENTO SENSOR EM AÇO INOXIDÁVEL E PRATA/CLORETO DE PRATA, PROTEGIDO POR ANEL. EM EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: ADULTO. (REFERÊNCIA: 3M Ref. 2223BRQ OU EQUIVALENTE).	und	2000	20.000	20.000
19	631790	ESPARADRAPO IMPERMEÁVEL (ACOMPANHADO DA CAPA DO CARRETEL). CONFECCIONADO EM TECIDO APROPRIADO DE FIOS DE ALGODÃO, MASSA ADESIVA COM BOA ADERÊNCIA, ISENTO DE SUBSTÂNCIAS ALÉRGICAS. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO CARRETEL, PROTEGIDA ADEQUADAMENTE, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. COR BRANCA. TAMANHO: 10 cm X 4,5 m.	und	25	250	250
20	631744	FITA ADESIVA HIPOALERGÊNICA (ACOMPANHADO DA CAPA DO CARRETEL) – DOTADA DE DORSO DE NÃO-TECIDO MICROPOROSO E MASSA ADESIVA HIPOALERGÊNICA NA FACE INTERNA. NA COR BRANCA. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO CARRETEL, PROTEGIDA ADEQUADAMENTE, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 50 mm X 10 m. (REFERÊNCIA: CREMER / 3M OU EQUIVALENTE).	und	1	1	500
21	361076	LÂMINA DE BISTURI Nº 12. DESTINADA PARA CORTE DE PELE, TECIDO E RETIRADA DE PONTOS EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS. CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, ISENTA DE REBARBAS E SINAIS DE OXIDAÇÃO. DOTADA DE PONTA AFIADA, PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CABO E ACOMPANHADA DE PROTETOR NA LÂMINA. DESCARTÁVEL. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 100 UNIDADES.	cx	1	15	15
		LÂMINA DE BISTURI Nº 15. DESTINADA PARA CORTE DE PELE, TECIDO E RETIRADA DE PONTOS EM PROCEDIMENTOS				

22	273178	CIRÚRGICOS. CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, ISENTA DE REBARBAS E SINAIS DE OXIDAÇÃO. DOTADA DE PONTA AFIADA, PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CABO E ACOMPANHADA DE PROTETOR NA LÂMINA. DESCARTÁVEL. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 100 UNIDADES.	cx	1	15	15
23	313631	LÂMINA DE BISTURI Nº 23. DESTINADA PARA CORTE DE PELE, TECIDO E RETIRADA DE PONTOS EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS. CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, ISENTA DE REBARBAS E SINAIS DE OXIDAÇÃO. DOTADA DE PONTA AFIADA, PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CABO E ACOMPANHADA DE PROTETOR NA LÂMINA. DESCARTÁVEL. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 100 UNIDADES.	cx	1	5	5
24	620081	LUVA CIRÚRGICA. DESTINADA À PROTEÇÃO DE PROFISSIONAIS DA SAÚDE DURANTE PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS EM HOSPITAIS, CONSULTÓRIOS E CLÍNICAS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, ANTIDERRAPANTE, BOA ELASTICIDADE E RESISTENTE A TRAÇÃO, PUNHO COM BAINHA JUSTA OU FRISOS OU OUTROS DISPOSITIVOS DE SUSTENTAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 28 cm, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL. ACONDICIONADA EM INVÓLUCRO INTERNO COM DOBRAS PARA ABERTURA ASSÉPTICA, DOBRADAS CONFORME PADRÃO HOSPITALAR, COM INDICATIVOS DA MÃO DIREITA E DA MÃO ESQUERDA E NUMERAÇÃO. ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 10282:2014. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ENVELOPADA AOS PARES EM EMBALAGEM DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/ OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 6,5.	par	120	1.200	1.200
		LUVA CIRÚRGICA. DESTINADA À PROTEÇÃO DE PROFISSIONAIS DA SAÚDE DURANTE PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS EM HOSPITAIS, CONSULTÓRIOS E CLÍNICAS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, ANTIDERRAPANTE, BOA ELASTICIDADE E RESISTENTE A TRAÇÃO, PUNHO COM BAINHA JUSTA OU FRISOS OU OUTROS DISPOSITIVOS DE SUSTENTAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 28 cm, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL. ACONDICIONADA EM INVÓLUCRO INTERNO COM				

25	620082	DOBRAS PARA ABERTURA ASSÉPTICA, DOBRADAS CONFORME PADRÃO HOSPITALAR, COM INDICATIVOS DA MÃO DIREITA E DA MÃO ESQUERDA E NUMERAÇÃO. ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 10282:2014. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ENVELOPADA AOS PARES EM EMBALAGEM DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/ OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 7,0.	par	120	1.200	1.200
26	f	LUA CIRÚRGICA. DESTINADA À PROTEÇÃO DE PROFISSIONAIS DA SAÚDE DURANTE PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS EM HOSPITAIS, CONSULTÓRIOS E CLÍNICAS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, ANTIDERRAPANTE, BOA ELASTICIDADE E RESISTENTE A TRAÇÃO, PUNHO COM BAINHA JUSTA OU FRISOS OU OUTROS DISPOSITIVOS DE SUSTENTAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 28 cm, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL. ACONDICIONADA EM INVÓLUCRO INTERNO COM DOBRAS PARA ABERTURA ASSÉPTICA, DOBRADAS CONFORME PADRÃO HOSPITALAR, COM INDICATIVOS DA MÃO DIREITA E DA MÃO ESQUERDA E NUMERAÇÃO. ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 10282:2014. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ENVELOPADA AOS PARES EM EMBALAGEM DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/ OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 7,5.	par	120	1.200	1.200
27	620084	LUA CIRÚRGICA. DESTINADA À PROTEÇÃO DE PROFISSIONAIS DA SAÚDE DURANTE PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS EM HOSPITAIS, CONSULTÓRIOS E CLÍNICAS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, ANTIDERRAPANTE, BOA ELASTICIDADE E RESISTENTE A TRAÇÃO, PUNHO COM BAINHA JUSTA OU FRISOS OU OUTROS DISPOSITIVOS DE SUSTENTAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 28 cm, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL. ACONDICIONADA EM INVÓLUCRO INTERNO COM DOBRAS PARA ABERTURA ASSÉPTICA, DOBRADAS CONFORME PADRÃO HOSPITALAR, COM INDICATIVOS DA MÃO DIREITA E DA MÃO ESQUERDA E NUMERAÇÃO. ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 10282:2014. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ENVELOPADA AOS PARES EM EMBALAGEM DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/ OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 8,0.	par	120	1.200	1.200

28	620085	<p>LUVA CIRÚRGICA. DESTINADA À PROTEÇÃO DE PROFISSIONAIS DA SAÚDE DURANTE PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS EM HOSPITAIS, CONSULTÓRIOS E CLÍNICAS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, ANTIDERRAPANTE, BOA ELASTICIDADE E RESISTENTE A TRAÇÃO, PUNHO COM BAINHA JUSTA OU FRISOS OU OUTROS DISPOSITIVOS DE SUSTENTAÇÃO, COMPRIMENTO MÍNIMO DE 28 cm, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL. ACONDICIONADA EM INVÓLUCRO INTERNO COM DOBRAS PARA ABERTURA ASSÉPTICA, DOBRADAS CONFORME PADRÃO HOSPITALAR, COM INDICATIVOS DA MÃO DIREITA E DA MÃO ESQUERDA E NUMERAÇÃO. ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 10282:2014. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ENVELOPADA AOS PARES EM EMBALAGEM DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/ OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 8,5.</p>	par	120	1.200	1.200
29	619824	<p>LUVA DE PROCEDIMENTO NITRÍLICA. INDICADA PARA PROTEÇÃO DE PACIENTES E PROFISSIONAIS EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS. AMBIDESTRA. DOTADA DE PUNHO COM REFORÇO. ISENTA DE LÁTEX. SEM TALCO OU SEM PÓ ABSORVÍVEL. NÃO-ESTÉRIL. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, PRAZO DE VALIDADE, DATA DE FABRICAÇÃO, Nº DO LOTE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: MÉDIA. NA COR: AZUL CLARO. CAIXA COM 100 UNIDADES.</p>	cx	30	300	300
30	619856	<p>LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO-CIRÚRGICOS (USO MÉDICO). INDICADA PARA PROTEÇÃO DE PACIENTES E PROFISSIONAIS EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, AMBIDESTRA, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO E COMPRIMENTO MÍNIMO DE 25 cm. NÃO-ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 11193-1:2015. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ACONDICIONADA EM EMBALAGEM COLETIVA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: EXTRA-PEQUENA. CAIXA COM 100 UNIDADES.</p>	cx	50	520	520

31	619859	LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO-CIRÚRGICOS (USO MÉDICO). INDICADA PARA PROTEÇÃO DE PACIENTES E PROFISSIONAIS EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, AMBIDESTRA, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO E COMPRIMENTO MÍNIMO DE 25 cm. NÃO-ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 11193-1:2015. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ACONDICIONADA EM EMBALAGEM COLETIVA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: GRANDE. CAIXA COM 100 UNIDADES.	cx	30	320	320
32	619858	LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO-CIRÚRGICOS (USO MÉDICO). INDICADA PARA PROTEÇÃO DE PACIENTES E PROFISSIONAIS EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, AMBIDESTRA, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO E COMPRIMENTO MÍNIMO DE 25 cm. NÃO-ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 11193-1:2015. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ACONDICIONADA EM EMBALAGEM COLETIVA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: MÉDIA. CAIXA COM 100 UNIDADES.	cx	100	1.030	1.030
33	619857	LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO-CIRÚRGICOS (USO MÉDICO). INDICADA PARA PROTEÇÃO DE PACIENTES E PROFISSIONAIS EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS. CONFECCIONADA EM LÁTEX NATURAL, TEXTURA UNIFORME, FORMATO ANATÔMICO, AMBIDESTRA, COM ALTA SENSIBILIDADE TÁCTIL, LUBRIFICADA COM PÓ BIO-ABSORVÍVEL, BOA ELASTICIDADE, RESISTENTE A TRAÇÃO E COMPRIMENTO MÍNIMO DE 25 cm. NÃO-ESTÉRIL. DEVE ATENDER A ABNT NBR ISO 11193-1:2015. APROVADA PELO MINISTÉRIO DO TRABALHO (C.A). ACONDICIONADA EM EMBALAGEM COLETIVA, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: PEQUENA. CAIXA CONTENDO 100 UNIDADES.	cx	100	1.030	1.030
34	428615	PROTETOR DE CABELOS TIPO TOUCA. DESCARTÁVEL E NA COR BRANCA. DESTINADA PARA PROTEÇÃO CAPILAR EM AMBIENTES HOSPITALARES. CONFECCIONADO EM NÃO-TECIDO 100% POLIPROPILENO. DOTADA DE ELÁSTICO REVESTIDO PROPORCIONANDO CONFORTO DURANTE A UTILIZAÇÃO E SOLDADO ELETRONICAMENTE POR ULTRASSOM. GRAMATURA MÍNIMA 20 g. NÃO-ESTÉRIL. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA,	cx	20	200	200

		PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: ÚNICO. PACOTE OU CAIXA CONTENDO 100 UNIDADES.				
35	478828	SERINGA PARA INSULINA COM AGULHA 30 G. CONFECCIONADA EM PLÁSTICO TRANSPARENTE, ATÓXICO E APIROGÊNICO. USO ÚNICO. DOTADA DE ESCALA GRADUADA DE 1 EM 1 UNIDADE. CONFECCIONADA DE FORMA A NÃO PERMITIR A EXISTÊNCIA DE ESPAÇO RESIDUAL, O QUE GARANTE A PRECISÃO DA DOSE ADMINISTRADA AO PACIENTE. DEVE ATENDER A NORMA ABNT NBR ISO 8537:2012 (E SUAS ATUALIZAÇÕES). ESTÉRIL, EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONSTANDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: 50 U (0,5 mL).	und	100	1.000	1.000
36	279764	SONDA (CATÉTER) PARA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL. INDICADA AOS PACIENTES IMPOSSIBILITADOS DE ELIMINAR AS SECREÇÕES DO PULMÃO. CONFECCIONADA EM TUBO DE PVC, ATÓXICO, APIROGÊNICO, CRISTAL, TRANSPARENTE DE PAREDES FINAS E MALEÁVEIS, COM 50 cm DE COMPRIMENTO. DOTADA DE PONTA ARREDONDADA E ABERTA, COM 02 FUROS LATERAIS E PROVIDA NA OUTRA EXTREMIDADE DE UM CONECTOR PADRÃO. ESTÉRIL, EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA A ABERTURA ASSÉPTICA, CONSTANDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE: 12 Fr E/OU 14 Fr. O TAMANHO A SER FORNECIDO SERÁ DEFINIDO NO ATO DA EMISSÃO DO EMPENHO E SERÁ INFORMADO AO FORNECEDOR.	und	100	1.000	1.000
37	435986	SONDA URETRAL. INDICADA PARA DESOBSTRUÇÃO DO TRATO URINÁRIO OU QUANDO O PACIENTE É INCAPAZ DE URINAR E NO PÓS-CIRÚRGICO PARA DRENAR A URINA RETIDA OU PROMOVER UMA FORMA DE MONITORIZAR O DÉBITO URINÁRIO HORÁRIO EM PACIENTES EM ESTADO CRÍTICO. CONFECCIONADA EM TUBO DE PVC, ATÓXICO, APIROGÊNICO, CRISTAL, TRANSPARENTE DE PAREDES FINAS E MALEÁVEIS, COM 40 cm DE COMPRIMENTO. DOTADA DE PONTA ARREDONDADA E FECHADA, COM 1 FURO LATERAL E PROVIDA NA OUTRA EXTREMIDADE DE UM CONECTOR PADRÃO. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU COM FILME TERMOPLÁSTICO QUE PERMITA A	und	20	200	200

		ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE: 12 Fr.				
38	435982	SONDA URETRAL. INDICADA PARA DESOBSTRUÇÃO DO TRATO URINÁRIO OU QUANDO O PACIENTE É INCAPAZ DE URINAR E NO PÓS-CIRÚRGICO PARA DRENAR A URINA RETIDA OU PROMOVER UMA FORMA DE MONITORIZAR O DÉBITO URINÁRIO HORÁRIO EM PACIENTES EM ESTADO CRÍTICO. CONFECCIONADA EM TUBO DE PVC, ATÓXICO, APIROGÊNICO, CRISTAL, TRANSPARENTE DE PAREDES FINAS E MALEÁVEIS, COM 40 cm DE COMPRIMENTO. DOTADA DE PONTA ARREDONDADA E FECHADA, COM 1 FURO LATERAL E PROVIDA NA OUTRA EXTREMIDADE DE UM CONECTOR PADRÃO. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU COM FILME TERMOPLÁSTICO QUE PERMITA A ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE: 14 Fr.	und	20	200	200
39	435985	SONDA URETRAL. INDICADA PARA DESOBSTRUÇÃO DO TRATO URINÁRIO OU QUANDO O PACIENTE É INCAPAZ DE URINAR E NO PÓS-CIRÚRGICO PARA DRENAR A URINA RETIDA OU PROMOVER UMA FORMA DE MONITORIZAR O DÉBITO URINÁRIO HORÁRIO EM PACIENTES EM ESTADO CRÍTICO. CONFECCIONADA EM TUBO DE PVC, ATÓXICO, APIROGÊNICO, CRISTAL, TRANSPARENTE DE PAREDES FINAS E MALEÁVEIS, COM 40 cm DE COMPRIMENTO. DOTADA DE PONTA ARREDONDADA E FECHADA, COM 1 FURO LATERAL E PROVIDA NA OUTRA EXTREMIDADE DE UM CONECTOR PADRÃO. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU COM FILME TERMOPLÁSTICO QUE PERMITA A ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE: 16 Fr.	und	20	200	200

40	479657	TAMPA OCLUSORA DE USO MÉDICO. DESTINADA PARA VEDAÇÃO DE BICOS SLIP E LUER LOCK EM SERINGAS, EQUIPOS, EXTENSORES DE EQUIPOS, CATETERES, ESCALPES E OUTROS DISPOSITIVOS MÉDICOS. CONFECCIONADA EM PVC, POLIPROPILENO OU POLICARBONATO. DESCARTÁVEL. LIVRE DE LÁTEX. ESTÉRIL, ATÓXICO E APIROGÊNICO. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL, PROTEGIDA ADEQUADAMENTE, CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE VALIDADE, TIPO DE ESTERILIZAÇÃO E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.	und	300	3.000	3.000
41	457481	TORNEIRA DE TRÊS VIAS. INDICADA PARA INFUSÃO DE SUBSTÂNCIAS ENDOVENOSAS, PERMITINDO O FLUXO SIMULTÂNEO OU A INTERRUPÇÃO EM QUALQUER UMA DAS VIAS. COMPOSTA POR MANÍPULO, CORPO E TAMPAS PROTETORAS. DOTADA DE 01 (UM) CONECTOR LUER LOCK E 02 (DUAS) VIAS LUER-LOCK COM POSSIBILIDADE DE ENCAIXE SLIP. DOTADO DE CORPO TRANSPARENTE CONFECCIONADO COM POLICARBONATO COM ALTA RESISTÊNCIA A PRESSÕES E MANÍPULO GIRATÓRIO, APRESENTANDO GIRO SOBRE O PRÓPRIO EIXO. EM ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, Nº LOTE, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.	und	20	200	200
42	229647	VÁLVULA REGULADORA COM FLUXÔMETRO PARA CILINDRO. DESTINADA PARA CONTROLAR A PRESSÃO DE SAÍDA DE OXIGÊNIO DE CILINDRO. CONFECCIONADA EM METAL CROMADO DE ALTA RESISTÊNCIA. DOTADA DE MANÔMETRO DE ALTA PRESSÃO COM ESCALA DE 0 A 300 Kgf/cm². DOTADA DE CONEXÕES PADRÃO ABNT NBR 11725 E 11906. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, Nº LOTE E PRAZO DE VALIDADE.	und	1	15	15
43	283964	APARELHO DE BARBEAR DESCARTÁVEL. DESTINADO A REALIZAÇÃO DE TRICOTOMIA EM PACIENTES SUBMETIDOS A PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS. DOTADO DE CABEÇA MÓVEL COM 3 LÂMINAS DE AÇO INOXIDÁVEL FINAS E ALINHADAS MONTADAS SOBRE MOLAS INDEPENDENTES QUE SE AJUSTAM AS CURVAS DO CORPO E FITA LUBRIFICANTE COM VITAMINA "E" E ALOE. DOTADO DE 5 MICROTENSORES QUE PREPARAM O PÊLO PARA SUA REMOÇÃO. CONFECCIONADO COM CABO EMBORRACHADO ANTIDESLIZANTE E CARTUCHO QUE PERMITE FÁCIL ENXÁGUE E LIMPEZA DAS LÂMINAS. EMBALAGEM INDIVIDUAL CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, VALIDADE, TIPO E DATA DA ESTERILIZAÇÃO E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.	und	50	500	500
		LÂMINA DE BISTURI Nº 21. DESTINADA PARA CORTE DE PELE, TECIDO E RETIRADA DE PONTOS EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS. CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, ISENTA DE				

44	299242	REBARBAS E SINAIS DE OXIDAÇÃO. DOTADA DE PONTA AFIADA, PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CABO E ACOMPANHADA DE PROTETOR NA LÂMINA. DESCARTÁVEL. ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 100 UNIDADES.	cx	1	6	6
45	433221	BENJOIN 20% - SOLUÇÃO COLOIDAL. EM EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 1000 mL.	fr	1	2	2
46	301510	CAL SODADA E ABSORVENTE DE CO2. DOTADA DE INDICADOR CONTENDO VIOLETA DE ETILO QUE MODIFICA DA COR BRANCA PARA VIOLETA NA MEDIDA QUE SE ESGOTA A CAPACIDADE DE ABSORÇÃO DE CO2. EM EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: GALÃO CONTENDO 4,3 Kg.	und	1	5	5
47	314492	COBRE CORPO PARA ÓBITO. CONFECCIONADO COM MATERIAL POLIPROPILENO. DOTADO DE ABERTURA LONGITUDINAL, FECHAMENTO FRONTAL COM ZÍPER DE UM FECHO E ETIQUETA DE IDENTIFICAÇÃO, NAS CORES PRETA OU CINZA. EM EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO (APROXIMADO): 2,20 m (COMPRIMENTO) X 0,90 m (LARGURA).	und	5	50	50
48	603324	CURATIVO COMPOSTO POR DUPLA CAMADA DE FIBRAS DE CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA E DE PRATA IÔNICA EM UMA CONCENTRAÇÃO DE 1 A 4%, CLORETO DE BENZETÔNIO E EDTA. ESTÉRIL. DESTINADO PARA TRATAMENTO DE FERIDAS: PLANAS, AGUDAS OU CRÔNICAS, CAVITÁRIAS, INFECTADAS, ULCERATIVAS, TRAUMÁTICAS CIRÚRGICA COM OU SEM INFEÇÃO E COM GRANDE QUANTIDADE DE EXSUDATO COM ODOR FORTE E EM QUEIMADURAS DE 1º, 2º GRAUS SUPERFICIAL. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, Nº DO LOTE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 15 cm X 15 cm. (REFERÊNCIA: AQUACEL AG COM HIDROFIBRA OU EQUIVALENTE) OU CURATIVO COMPOSTO DE FIBRAS GELIFICANTES COM PRATA COMPOSTO DE 80% FIBRAS DE ETILSULFONATO DE CELULOSE. ESTÉRIL. DESTINADO PARA TRATAMENTO DE FERIDAS CRÔNICAS E AGUDAS. DOTADO DE PROPRIEDADE ANTIMICROBIANA. EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, Nº DO LOTE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 15 cm X 15 cm. (REFERÊNCIA: DURAFIBER AG OU EQUIVALENTE).	und	10	100	100

49	280471	FLUXÔMETRO PARA REDE CANALIZADA DE OXIGÊNIO. DOTADO DE CORPO METÁLICO CROMADO, CÁPSULA E BILHA EM POLICARBONATO COM ESCALA DE 0 A 15 L/min. DOTADO DE BOTÃO REGULÁVEL E CONECTOR FÊMEA. DOTADO DE CONEXÕES DE ENTRADA E SAÍDA PADRÃO ABNT NBR 11906. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, Nº LOTE E PRAZO DE VALIDADE.	und	3	30	30
50	313571	LÂMINA DE BISTURI Nº 11. DESTINADA PARA CORTE DE PELE, TECIDO E RETIRADA DE PONTOS EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS. CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, ISENTA DE REBARBAS E SINAIS DE OXIDAÇÃO. DOTADA DE PONTA AFIADA, PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CABO E ACOMPANHADA DE PROTETOR NA LÂMINA. DESCARTÁVEL. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: CAIXA COM 100 UNIDADES.	cx	1	10	10
51	607202	CAMPO CIRÚRGICO FENESTRADO E ADESIVADO. CONFECCIONADO EM SMS NÃO-TECIDO (SPUNBOND + MELTBLOW+ SPUNBOND). DESTINADO PARA USO EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS OFTALMOLÓGICOS COMO COBERTURA DO PACIENTE, PERMITINDO QUE SOMENTE A ÁREA DO PROCEDIMENTO FIQUE EXPOSTA. DESCARTÁVEL. DOTADO DE ADESIVOS PARA FIXAÇÃO. DOTADO DE FENESTRA (FURO) DE, NO MÍNIMO 5 cm DE DIÂMETRO, E, NO MÁXIMO, 10 cm DE DIÂMETRO. DOTADO DE BOLSA COLETORA (BAG). DOTADO DE GRAMATURA MÍNIMA DE 40 g/m². ESTÉRIL. USO ÚNICO. A EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ APRESENTAR LAUDO DE MASSA POR UNIDADE DE ÁREA, CONFORME NBR 12984:2009; LAUDO DE FLAMABILIDADE, CONFORME NBR 14892:2018; LAUDO DE PROTEÇÃO CUTÂNEA, CONFORME NBR 10993:2013; LAUDO DE DESPRENDIMENTO DE PARTÍCULAS, CONFORME NBR 14930:2003 E NBR 16064:2016; LAUDO DE EFICIÊNCIA DE FILTRAÇÃO BACTERIANA (BFE), CONFORME NBR 14873:2002, LAUDO DE RESISTÊNCIA À PENETRAÇÃO DE LÍQUIDOS E MICROORGANISMOS, LAUDO DE RESISTÊNCIA AO RASGO E TRAÇÃO, BASEADOS NA NBR 16064:2016, E SUAS ATUALIZAÇÕES. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, COMPOSIÇÃO DO PRODUTO, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 100 cm X 125 cm (PODENDO VARIAR NO TAMANHO ATÉ 20 cm PARA MAIS EM QUALQUER DIMENSÃO). PARA FINS DE COMPROVAÇÃO DE QUE AS CARACTERÍSTICAS SOLICITADAS PARA O PRODUTO, ESTÃO ATENDIDAS PELO PRODUTO OFERTADO, A EMPRESA PROPONENTE DEVERÁ APRESENTAR LAUDO(S) ANALÍTICO(S) LABORATORIAL(IS) EMITIDO PELO IPT, INMETRO OU DE MAIS LABORATÓRIOS COMPROVADAMENTE CREDENCIADOS AO INMETRO.	UNI	30	300	300

52	623071	<p>COMPRESSA TIPO CAMPO OPERATÓRIO COM FIO RADIOPACO EMBUTIDO – DESTINADA PARA USO EM CIRURGIAS EM GERAL PARA ABSORÇÃO DE SANGUE E EXSUDATOS, OU CIRURGIAS CAVITÁRIAS COMO ANTEPARO ATRAUMÁTICO DE VÍSCERAS E TECIDOS. CONFECCIONADA EM TECIDO ABSORVENTE COM FIOS 100% ALGODÃO, COM QUATRO CAMADAS SOBREPOSTAS DE COR BRANCA, BORDAS COM COSTURA EM OVERLOCK E CANTOS ARREDONDADOS E DE GRAMATURA MÍNIMA 35 g/m². PROVIDA DE CADARÇO DUPLO, MEDINDO NO MÍNIMO 18 cm. PRODUTO OFERTADO DEVERÁ ATENDER A NBR 14767:2009 (INMETRO). NÃO-ESTÉRIL. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA. TAMANHO: 45 cm X 50 cm. PACOTE CONTENDO 50 UNIDADES. PARA FINS DE COMPROVAÇÃO DE QUE AS CARACTERÍSTICAS SOLICITADAS PARA O PRODUTO, ESTÃO ATENDIDAS PELO PRODUTO OFERTADO, A EMPRESA PROPONENTE DEVERÁ APRESENTAR LAUDO(S) ANALÍTICO(S) LABORATORIAL(IS) EMITIDO PELO IPT, INMETRO OU DEMAIS LABORATÓRIOS COMPROVADAMENTE CREDENCIADOS AO INMETRO. (REFERÊNCIA: CREMER / NEVE OU EQUIVALENTE).</p>	pct	10	610	610
53	456574	<p>DISPOSITIVO DE CRICOTIREOIDEOTOMIA COM FIXADOR, CÂNULA E BALÃO. DESTINADA PARA CRICOTIREOIDOSTOMIA. DOTADA DE CÂNULA MOLDADA ANATOMICAMENTE PARA AJUSTAR-SE À TRAQUÊIA. DOTADA DE BALONETE PARA SELAGEM DA TRAQUÊIA. DOTADA DE TRAVA DE SEGURANÇA E LIMITADOR DE PROFUNDIDADE DA PERFURAÇÃO. O USO DESTES PRODUTOS DISPENSA O USO DE LÂMINA DE BISTURI. ESTÉRIL. PRÉ-MONTADO. PRONTO PARA USO. EM EMBALAGEM CONTENDO OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, Nº DO LOTE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: ADULTO COM BALÃO. (REFERÊNCIA: QUICKTRACH II OU EQUIVALENTE).</p>	und	1	3	3
54	243284	<p>EMULSÃO LUBRIFICANTE PRONTO USO. DESTINADA À PREVENÇÃO DA CORROSÃO, FERRUGEM, MANCHAS, OXIDAÇÕES E ENRIJECIMENTO DE INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS. PRONTA PARA USO. GERADORA DE PELÍCULA PROTETORA SOBRE OS INSTRUMENTAIS. CONFECCIONADA À BASE DE POLÍMEROS DE HIDROCARBONETO. NÃO OLEOSA. NÃO SILICONIZADA. O PRODUTO OFERTADO DEVE POSSUIR LAUDO DE CORROSIVIDADE, DE CITOTOXIDADE, DE IRRITAÇÃO DÉRMICA E OCULAR. EM EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE</p>	fr	1	10	10

		IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 750 a 1.000 mL.				
55	457522	EXTENSOR PARA INFUSÃO VASCULAR COM PRIMING REDUZIDO. CONFECCIONADO DE MATERIAL POLÍMERO. DOTADO DE 1 (UMA) VIA. DOTADO DE CONEXÃO LUER LOCK. USO ÚNICO. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, TEMPO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 60 cm DE COMPRIMENTO. CALIBRE: 6-8 Fr.	und	20	200	200
56	415184	FILME RADIOLÓGICO PARA IMPRESSÃO A SECO. PELÍCULAS PARA USO EM RAIOS-X, DE PROCESSAMENTO SECO, NÃO NECESSITANDO DE PROCESSAMENTO ÚMIDO, CÂMARAS ESCURAS OU PRODUTOS QUÍMICOS. COMPATÍVEL COM IMPRESSORA AGFA DRY STAR 5503. DIMENSÕES: 28 cm X 35 cm. CAIXA COM 100 PELÍCULAS.	cx	1	15	15
57	415186	FILME RADIOLÓGICO PARA IMPRESSÃO A SECO. PELÍCULAS PARA USO EM RAIOS-X, DE PROCESSAMENTO SECO, NÃO NECESSITANDO DE PROCESSAMENTO ÚMIDO, CÂMARAS ESCURAS OU PRODUTOS QUÍMICOS. COMPATÍVEL COM IMPRESSORA AGFA DRY STAR 5503. DIMENSÕES: 35 cm X 43 cm. CAIXA COM 100 PELÍCULAS.	cx	1	30	30
58	280471	FLUXÔMETRO PARA REDE CANALIZADA DE OXIGÊNIO. DOTADO DE CORPO METÁLICO CROMADO, CÁPSULA E BILHA EM POLICARBONATO COM ESCALA DE 0 A 15 L/min. DOTADO DE BOTÃO REGULÁVEL E CONECTOR FÊMEA. DOTADO DE CONEXÕES DE ENTRADA E SAÍDA PADRÃO ABNT NBR 11906. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, Nº LOTE E PRAZO DE VALIDADE.	und	1	30	30
59	485530	MÁSCARA DESCARTÁVEL PARA PROTEÇÃO CONTRA OS BACIOS DA TUBERCULOSE. INDICADA PARA USO EM AMBIENTE HOSPITALAR NA PROTEÇÃO DAS VIAS RESPIRATÓRIAS E PARA O CONTROLE DA EXPOSIÇÃO OCUPACIONAL AO BACILO DA TUBERCULOSE E VÍRUS H1N1. DOTADA DE FORMATO DOBRÁVEL. CONSTITUÍDA DE FILTRO MECÂNICO DE NÃO TECIDO (TNT) COMPOSTO DE FIBRAS SINTÉTICAS SOBREPOSTAS ALEATORIAMENTE (PFF2). CONFECCIONADO EM PEÇA ÚNICA, COM CAMADA FILTRANTE TRATADA ELETROSTATICAMENTE. DOTADA DE FIXAÇÃO DE DUPLO ELÁSTICO AJUSTÁVEL E UMA TIRA METÁLICA PARA AJUSTE NASAL. DEVE POSSUIR APROVAÇÃO DO MINISTÉRIO DO TRABALHO E EMPREGO (C.A.) E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE. EM EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, PRAZO DE VALIDADE E Nº REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE.	und	100	1.000	1.000

60	454142	MATERIAL PARA VENTILAÇÃO NÃO-INVASIVA (VNI). MÁSCARA FACIAL TOTAL QUE COBRE COMPLETAMENTE O ROSTO INCLUINDO BOCA, NARIZ E OLHOS. DOTADO DE COXIM DE SILICONE. DOTADO DE CARACTERÍSTICA ADICIONAL: SEM FENDA EXALATÓRIA E SEM ORIFÍCIOS PARA EXALAÇÃO. DESTINADO PARA USO EM VENTILADOR MECÂNICO. DOTADO DE COTOVELO NA COR AZUL, QUE IDENTIFICA A MÁSCARA COMO NÃO VENTILADA (SEM PORTA DE EXALAÇÃO). DOTADO DE FIXADOR AJUSTÁVEL COM APOIO FACIAL, COM CLIPES DE ATALHO PARA COLOCAR E REMOVER A MÁSCARA DO ROSTO COM MAIS FACILIDADE SEM ALTERAR O APERTO. TAMANHO: ADULTO PEQUENO, MÉDIO, GRANDE E EXTRA-GRANDE. APRESENTAÇÃO: CONJUNTO COMPLETO – MÁSCARA COM FIXADOR. O TAMANHO SERÁ ESCOLHIDO E INFORMADOS NO MOMENTO DA AQUISIÇÃO . (REFERÊNCIA: MODELO FITLIFE SE / PHILIPS RESPIRONICS OU EQUIVALENTE).	und	1	5	5
61	628483	REDE TUBULAR ELÁSTICA. INDICADA PARA FIXAR CURATIVOS, COMPRESSAS, CURATIVOS ABSORVENTES E MEDICAMENTOS ESPECÍFICOS SOBRE QUALQUER PARTE DO CORPO HUMANO. COMPOSTO DE 24% DE ELASTODIENO (RECOBERTO COM POLIAMIDA) E 76% DE POLIAMIDA. EMBALAGEM COM 10 METROS (EM DESCANSO). EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, TEMPO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE: 10 (100 mm). CAIXA COM 10 METROS (EM DESCANSO).	cx	1	5	5
62	439629	SERINGA DESCARTÁVEL. CONFECCIONADA DE CORPO EM PLÁSTICO TRANSPARENTE, ATÓXICO E APIROGÊNICO. DOTADA DE BICO TIPO LUER LOCK. DOTADA DE CILINDRO ALTAMENTE TRANSPARENTE COM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEDE O DESPRENDIMENTO DO ÊMBOLO E ESCALA DE GRADUAÇÃO VISÍVEL APRESENTANDO ALTO GRAU DE PRECISÃO. DOTADA DE ÊMBOLO COM PISTÃO LUBRIFICADO. SEM AGULHA. DEVE ATENDER A NORMA ABNT NBR ISO 7886-1:2003 (E SUAS ATUALIZAÇÕES). ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU FILME TERMOPLÁSTICO, COM ABERTURA EM PÉTALA, CONSTANDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, DATA DE FABRICAÇÃO E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: 60 mL. ATENÇÃO: A MARCA OFERTADA DEVERÁ SER APROVADA PARA USO NA BOMBA DE INFUSÃO DE SERINGA DA MARCA SAMTRONIC / MODELO ST7000 TCI (REFERÊNCIA: BBRAUN / SAMTRONIC / TERUMO OU EQUIVALENTE).	und	20	200	200

63	415154	SIMULADOR DE CONTAMINAÇÃO DE SUPERFÍCIES. DESTINADO PARA PARA TREINAMENTO E MONITORAMENTO DA LIMPEZA DE SUPERFÍCIES. COMPOSTO DE UMA SOLUÇÃO APLICADA NA FORMA DE SPRAY, QUE CONTÉM UM AGENTE QUE PODE SER VISTO SOB LUZ ULTRAVIOLETA DE ALTO COMPRIMENTO DE ONDA. UTILIZADO COMO AUXILIAR NO MONITORAMENTO DA LIMPEZA, PERMITINDO IDENTIFICAR FALHAS NO PROCESSO DE LIMPEZA. ACOMPANHADO DE LANTERNA COM LUZ ULTRAVIOLETA (UV). DOTADO DE RENDIMENTO MÍNIMO DE 3.000 APLICAÇÕES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 mL. (REFERÊNCIA: OPTIGLOW SF / OLEAK OU EQUIVALENTE).	und	1	24	24
64	346045	SOLUÇÃO REVITALIZADORA. DESTINADA PARA REMOÇÃO DE FERRUGEM, MANCHAS, CORROSÕES E PLACAS DE DEPÓSITOS ALCALINOS MINERAIS DAS SUPERFÍCIES EXTERNAS E INTERNAS DE AUTOCLAVE E DE QUALQUER UTENSÍLIO EM AÇO INOX. COMPOSTA DE ÁCIDO FOSFÓRICO, SABÃO NEUTRO, CORANTE E DETERGENTE POLIALQUILETOXILADO. EM EMBALAGEM CONTENDO EXTERNAMENTE OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 750 mL a 1.000 mL.	und	1	10	10
65	435912	SONDA NASOGÁSTRICA. INDICADA PARA REMOVER LÍQUIDOS E GAZES DO TRATO GASTROINTESTINAL SUPERIOR E/OU PARA OBTER UMA AMOSTRA DO CONTEÚDO GÁSTRICO (ESTÔMAGO) A FIM DE REALIZAR ESTUDOS LABORATORIAIS. CONFECCIONADA EM TUBO DE PVC, ATÓXICO, APIROGÊNICO, CRISTAL, TRANSPARENTE DE PAREDES FINAS, MALEÁVEIS E COM 100 cm DE COMPRIMENTO. DOTADA DE PONTA ARREDONDADA E FECHADA, COM 2 FUROS LATERAIS E PROVIDA NA OUTRA EXTREMIDADE DE UM CONECTOR PADRÃO COM TAMPA. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA A ABERTURA ASSÉPTICA, CONSTANDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. CALIBRE: 22 Fr.	und	10	100	100
66	477288	SPRAY DE BARREIRA. DESTINADO A MANUTENÇÃO E PREVENÇÃO DA INTEGRIDADE DA PELE. CONSTITUÍDO DE UMA SOLUÇÃO PROTETORA QUE FORMA UM FILME SOBRE A PELE. TRANSPARENTE, RESISTENTE A ÁGUA, DE SECAGEM RÁPIDA, NÃO ALCOÓLICO E INDOLOR. EM EMBALAGEM CONTENDO OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, Nº DO LOTE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO DE 25 a 28 mL. (REFERÊNCIA: CAVILON / 3M / DERMA PROTECT / MISSNER OU EQUIVALENTE).	fr	10	100	100

67	452190	TALA DE TECIDO DE PUNHO COM POLEGAR – LADO DIREITO E ESQUERDO. INDICADA PARA TENOSSINOVITES, ARTRITES DO POLEGAR, LESÕES LIGAMENTARES E IMOBILIZAÇÃO DO PUNHO E POLEGAR. CONFECCIONADA EM TECIDO. DOTADA DE FECHO EM VELCRO E REFORÇO DE PLÁSTICO RÍGIDO. DOTADA DE IMOBILIZAÇÃO PARA O POLEGAR. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. NOS TAMANHOS: PEQUENO, MÉDIO, GRANDE E EXTRA GRANDE. O TAMANHO A SER ADQUIRIDO SERÁ DEFINIDO NO ATO DA EMISSÃO DO EMPENHO E SERÁ INFORMADO AO FORNECEDOR. (REFERÊNCIA: DL-552 / DILEPÉ OU EQUIVALENTE).	und	1	40	40
68	452191	TALA DE PVC PARA POLEGAR LADO DIREITO E ESQUERDO. INDICADA PARA FRATURAS, ENTORSES, ARTROSES, E IMOBILIZAÇÃO ISOLADA DO POLEGAR. CONFECCIONADA COM PVC MOLDÁVEL (QUANDO AQUECIDO). DOTADO DE FECHO EM VELCRO E IMOBILIZAÇÃO DO POLEGAR. CONFECCIONADA EM ALUMÍNIO MALEÁVEL, COM ESPUMA. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: ÚNICO. (REFERÊNCIA: DL-600 / DILEPÉ OU EQUIVALENTE).	und	1	50	50
69	452168	TALA DE TECIDO PARA PUNHO (CURTA) – BILATERAL. INDICADA PARA TENOSSINOVITES DO PUNHO, ARTROSES, ARTRITES E LESÕES. CONFECCIONADA EM TECIDO. DOTADA DE FECHO EM VELCRO E REFORÇO INTERNO DE PLÁSTICO RÍGIDO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. NOS TAMANHO: PEQUENO, MÉDIO, GRANDE E EXTRA GRANDE. O TAMANHO A SER ADQUIRIDO SERÁ DEFINIDO NO ATO DA EMISSÃO DO EMPENHO E SERÁ INFORMADO AO FORNECEDOR. (REFERÊNCIA: DL-550 / DILEPÉ OU EQUIVALENTE).	und	1	50	50
70	475489	TRITURADOR E CORTADOR DE COMPRIMIDO. CONFECCIONADO EM MATERIAL PLÁSTICO. DESTINADO PARA TRITURAR COMPRIMIDO, TRANSFORMANDO-O EM PÓ FINO SEM ESFORÇO E COM DISPOSITIVO PARA CORTAR O COMPRIMIDO EM OUTRO COMPARTIMENTO. DOTADO DE MECANISMO DE TORÇÃO PARA EXECUTAR A TRITURAÇÃO DO COMPRIMIDO. DOTADO DE MECANISMO DE PRESSÃO PARA CORTAR O COMPRIMIDO. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL CONSTANDO EXTERNAMENTE DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, Nº LOTE E PRAZO DE VALIDADE.	und	1	5	5
71	479753	ESPÉCULO VAGINAL LUBRIFICADO. TIPO COLLINS (ABERTURA POR ROSCA). CONFECCIONADO EM POLIESTIRENO OU POLIETILENO. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, TEMPO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: PEQUENO.	und	100	800	800

72	479752	ESPÉCULO VAGINAL LUBRIFICADO. TIPO COLLINS (ABERTURA POR ROSCA). CONFECCIONADO EM POLIESTIRENO OU POLIETILENO. ESTÉRIL. EM EMBALAGEM INDIVIDUAL QUE PERMITA ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, TEMPO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: MÉDIO.	und	100	1.200	1.200
73	408651	DISPENSADOR PARA LÍQUIDOS. AUTOCLAVÁVEL. DESTINADO PARA USO EM FRASCOS DE DESINFETANTES HOSPITALARES. RESISTENTE A LÍQUIDOS ÁCIDOS, ALCALINOS E CORROSIVOS. CONFECCIONADO EM POLITETRAFLUORETILENO (PTFE), ETILENO PROPILENO FLUORADO (FEP) E POLIPROPILENO (PP). EMBALAGEM CONTENDO 1 (UM) DISPENSADOR, 1 (UM) TUBO DE DISPENSAÇÃO, 1 (UM) TUBO DE ASPIRAÇÃO, 1 (UMA) CHAVE DE MONTAGEM E ACOMPANHADO DE ADAPTADORES ROSQUEÁVEIS DE DIFERENTES TAMANHOS. VOLUME VÁRIÁVEL DE 5,0 mL e 50,0 mL. PROVIDA DE CADARÇO DUPLO, MEDINDO NO MÍNIMO 18 cm. NÃO-ESTÉRIL. EMBALAGEM COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA.	und	1	2	2
74	612010	DISPOSITIVO INTRA-UTERINO. CORPO PLÁSTICO CONFECCIONADO EM POLIETILENO FLEXÍVEL RADIOPACO. DOTADO DE BRAÇOS LATERAIS FLEXÍVEIS EM FORMATO DE ÂNCORA E HASTE VERTICAL COBERTA COM FIO DE COBRE CONTENDO APROXIMADAMENTE 375 MM² DE SUPERFÍCIE EXPOSTA DE COBRE (PODENDO VARIAR 20 MM² PARA MAIS OU PARA MENOS). DOTADO DE FIO DE NYLON FIXADO NA EXTREMIDADE DA ARMAÇÃO. CARTUCHO CONTENDO BLISTER ESTÉRIL CONTENDO 01 (UM) ENDOCEPTIVO E UM INSERTOR. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: MINI. DIMENSÕES APROXIMADAS: 28-30 mm (VERTICAL) X 17-20 mm (HORIZONTAL). (REFERÊNCIA: ÔMEGA MINI Cu 375, ANDALAN COMFORT MINI Cu 375, OU EQUIVALENTE)	und	1	15	15
75	609798	EXTENSOR PARA CISTOSCOPIA 4-VIAS. DOTADO DE 04 (QUATRO) TUBOS FLEXÍVEIS TRANSPARENTES EM PVC. DOTADO DE PINÇA CORTA-FLUXO EM CADA TUBO FLEXÍVEL. DOTADO DE PONTA PERFURANTE UNIVERSAL (ACOMPANHADA DE TAMPA) NA EXTREMIDADE SUPERIOR DE CADA TUBO FLEXÍVEL. DOTADO DE CONECTOR LUER LOCK (NA EXTREMIDADE INFERIOR) PARA CONEXÃO COM O CISTOSCÓPIO. ATÓXICO. ESTÉRIL, EM EMBALAGEM INDIVIDUAL DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E/OU COM FILME TERMOPLÁSTICO QUE PERMITA A ABERTURA ASSÉPTICA, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, DATA E TIPO DA ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. (MARCA DE REFERÊNCIA: ALIMED / Ref. 510.134 / ZAMMI)	und	1	30	30

76	422499	BOLSA COLETORA (PRÉ), COM CAPACIDADE PARA ARMAZENAMENTO E DESCARTE DE ATÉ DOIS LITROS DE SECREÇÃO EM EMBALAGEM DE FÁCIL VISUALIZAÇÃO, QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO CONTEÚDO, DE ACORDO COM A LEGISLAÇÃO ATUAL VIGENTE, CONFECCIONADA EM POLIETILENO FLEXÍVEL, COM ANEL DE VEDAÇÃO, COM VÁLVULA ANTITRANSBORDAMENTO, COM TUBOS CONECTORES NAS TAMPAS PARA LIGAÇÃO DE 4 BOLSAS EM CIRCUITO INTEGRADO, POSSIBILITANDO A COLETA INTERMITENTE DE ATÉ OITO LITROS DE FLUIDOS POR SUÇÃO À VÁCUO	und	24	240	240
77	619223	FRASCO COLETOR TIPO: P/FLUIDOS CORPORAIS; MATERIAL: PLÁSTICO TRANSPARENTE; CAPACIDADE: CERCA DE 1000 ML; TIPO TAMPA: TAMPA PRESSÃO; OUTROS COMPONENTES: SACO FLEXÍVEL - TIPO REFIL; GRADUAÇÃO: GRADUADO; ADICIONAL: VÁLVULA ANTI-REFLUXO; TIPO USO: DESCARTÁVEL.	Und	10	130	130
78	484989	CURATIVO. DESTINADO PARA USO EM FERIDAS OPERATÓRIAS. COMPOSTO POR UMA PELÍCULA FINA E TRANSPARENTE DE POLIURETANO COBERTA COM ADESIVO ACRÍLICO, CONTENDO NO SEU CENTRO UMA COMPRESSA ABSORVENTE DE FIBRAS DE ACRÍLICO E ALGODÃO, RECOBERTA COM UMA PELÍCULA ANTIADERENTE DE POLIÉSTER. ESTÉRIL. DOTADO DAS SEGUINTE CARACTERÍSTICAS: IMPERMEÁVEL A ÁGUA E BACTÉRIAS, PREVENINDO A CONTAMINAÇÃO EXTERNA; PERMEÁVEL AO OXIGÊNIO, PERMITINDO ASSIM A RESPIRAÇÃO DA PELE E EVITANDO A MACERAÇÃO; E ALTAMENTE FLEXÍVEL E CONFORTÁVEL, SENDO PORTANTO FACILMENTE ADAPTÁVEL A ÁREAS DE CONTORNO DO CORPO. EM EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, Nº LOTE, VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 6,5 X 5 cm (REFERÊNCIA: OPSITE POST OP / SMITH+NEPHEW).	und	10	300	300
79	485044	CURATIVO. DESTINADO PARA USO EM FERIDAS OPERATÓRIAS. COMPOSTO POR UMA PELÍCULA FINA E TRANSPARENTE DE POLIURETANO COBERTA COM ADESIVO ACRÍLICO, CONTENDO NO SEU CENTRO UMA COMPRESSA ABSORVENTE DE FIBRAS DE ACRÍLICO E ALGODÃO, RECOBERTA COM UMA PELÍCULA ANTIADERENTE DE POLIÉSTER. ESTÉRIL. DOTADO DAS SEGUINTE CARACTERÍSTICAS: IMPERMEÁVEL A ÁGUA E BACTÉRIAS, PREVENINDO A CONTAMINAÇÃO EXTERNA; PERMEÁVEL AO OXIGÊNIO, PERMITINDO ASSIM A RESPIRAÇÃO DA PELE E EVITANDO A MACERAÇÃO; E ALTAMENTE FLEXÍVEL E CONFORTÁVEL, SENDO PORTANTO FACILMENTE ADAPTÁVEL A ÁREAS DE CONTORNO DO CORPO. EM EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, Nº LOTE, VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 15,5 x 8,5 cm (REFERÊNCIA: OPSITE POST OP / SMITH+NEPHEW).	und	10	150	150

80	484987	CURATIVO. DESTINADO PARA USO EM FERIDAS OPERATÓRIAS. COMPOSTO POR UMA PELÍCULA FINA E TRANSPARENTE DE POLIURETANO COBERTA COM ADESIVO ACRÍLICO, CONTENDO NO SEU CENTRO UMA COMPRESSA ABSORVENTE DE FIBRAS DE ACRÍLICO E ALGODÃO, RECOBERTA COM UMA PELÍCULA ANTIADERENTE DE POLIÉSTER. ESTÉRIL. DOTADO DAS SEGUINTE CARACTERÍSTICAS: IMPERMEÁVEL A ÁGUA E BACTÉRIAS, PREVENINDO A CONTAMINAÇÃO EXTERNA; PERMEÁVEL AO OXIGÊNIO, PERMITINDO ASSIM A RESPIRAÇÃO DA PELE E EVITANDO A MACERAÇÃO; E ALTAMENTE FLEXÍVEL E CONFORTÁVEL, SENDO PORTANTO FACILMENTE ADAPTÁVEL A ÁREAS DE CONTORNO DO CORPO. EM EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, Nº LOTE, VALIDADE E REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: 9,5 x 8,5 cm (REFERÊNCIA: OPSITE POST OP / SMITH+NEPHEW).	und	10	60	60
81	612010	DISPOSITIVO INTRA-UTERINO. CORPO PLÁSTICO CONFECCIONADO EM POLIETILENO FLEXÍVEL RADIOPACO. DOTADO DE BRAÇOS LATERAIS FLEXÍVEIS EM FORMATO DE ÂNCORA E HASTE VERTICAL COBERTA COM FIO DE COBRE CONTENDO APROXIMADAMENTE 375 MM² DE SUPERFÍCIE EXPOSTA DE COBRE (PODENDO VARIAR 20 MM² PARA MAIS OU PARA MENOS). DOTADO DE FIO DE NYLON FIXADO NA EXTREMIDADE DA ARMAÇÃO. CARTUCHO CONTENDO BLISTER ESTÉRIL CONTENDO 01 (UM) ENDOCEPTIVO E UM INSERTOR. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO E PROCEDÊNCIA, TEMPO DE VALIDADE E Nº DO REGISTRO EM ÓRGÃO COMPETENTE. TAMANHO: MINI. DIMENSÕES APROXIMADAS: 28-30 mm (VERTICAL) X 17-20 mm (HORIZONTAL). (REFERÊNCIA: ÔMEGA MINI Cu 375, ANDALAN COMFORT MINI Cu 375, OU EQUIVALENTE)	und	1	15	15
MEDICAMENTOS						
82	352317	ÁGUA PARA INJEÇÃO – SOLUÇÃO INJETÁVEL, LÍMPIDA E HIPOTÔNICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA EM BOLSA OU FRASCO CONTENDO 250 mL	und	20	200	200
83	272434	ANLODIPINO 5 mg	comp	30	200	200
84	379002	ANIDULAFUNGINA 100 mg / FRASCO-AMPOLA.	fr amp	30	100	100
85	267517	ATENOLOL 50 mg	comp	30	200	200
86	269603	BISACODIL 5 mg	drg	20	100	100
87	362720	BISOPROLOL 2,5 mg	comp	30	250	250
88	442701	CEFTRIAXONA IV/IM 1 g - PÓ LIÓFILO / SOLUÇÃO INJETÁVEL DEVERÁ ESTAR CONTENDO EM BULA, NO MÍNIMO, AS SEGUINTE INDICAÇÕES DE USO: - via de administração: Endovenoso e Intramuscular.	fr amp	120	1.200	1.200
89	393813	CETOPROFENO 100 mg	comp	90	800	800
90	327794	CIPROFLOXACINO 0,3% + DEXAMETASONA (CLORIDRATO) 0,1% - POMADA OFTÁLMICA ESTÉRIL 3,5 g	bisn	1	10	10
		CLONAZEPAM 2,5 mg/mL – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) EM FRASCO				

91	270120	CONTENDO 20 mL	fr cgt	1	20	20
92	272043	CLONIDINA 0,100 mg	comp	30	200	200
93	268233	CLORETO DE POTÁSSIO 600 mg	drg	120	600	600
94	276283	DESLANOSÍDEO 0,4 mg – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 mL	amp	10	100	100
95	267187	DEXAMETASONA 0,1% - SUSPENSÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL 5 mL	fr cgt	1	10	10
96	267195	DIAZEPAM 5 mg	comp	30	300	300
97	267647	DIGOXINA 0,25 mg	comp	30	100	100
98	267569	DILTIAZEM 30 mg	comp	30	100	100
99	271953	DROPERIDOL 2,5 mg – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1 mL	amp	5	50	50
100	267107	FENITOÍNA 250 mg – SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 mL	amp	10	50	50
101	267662	FLUCONAZOL 150 mg	caps	30	200	200
102	267663	FUROSEMIDA 40 mg	comp	30	250	250
103	270019	GLICONATO DE CÁLCIO 10% - SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 mL	amp	20	200	200
104	292195	HALOPERIDOL 2 mg/mL – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) EM FRASCO CONTENDO 30 mL	fr cgt	1	10	10
105	273836	INSULINA GLARGINA 100 UI/mL - SOLUÇÃO INJETÁVEL CONTENDO 10 mL	fr	10	50	50
106	276233	INSULINA LISPRO 100 UI/mL - SOLUÇÃO INJETÁVEL CONTENDO 10 mL	fr	10	50	50
107	273395	ISOSSORBIDA (DINITRATO) 5 mg (SUBLINGUAL)	comp	30	30	30
108	268130	LEVOMEPROMAZINA 4% - SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) EM FRASCO CONTENDO 20 mL	fr cgt	1	10	10
109	268856	LOSARTANA 50 mg	comp	30	90	90
110	399922	ÁGUA PARA INJEÇÃO – SOLUÇÃO INJETÁVEL, LÍMPIDA E HIPOTÔNICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA	Fr	120	1.200	1.200
111	442581	METARAMINOL (HEMITARTARATO) 10 mg – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1 mL	amp	20	200	200
112	271556	MIDAZOLAM 2 mg/mL - SOLUÇÃO ORAL CONTENDO 10 mL	fr cgt	2	20	20
113	288300	MOXIFLOXACINO 0,5% – SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL 5 mL	fr cgt	1	10	10
114	267378	NISTATINA 100.000 UI/mL – SUSPENSÃO ORAL 50 mL	fr	10	30	30
115	268273	NITROFURANTOÍNA 100 mg	cáps	120	300	300
116	282580	OLEATO DE MONOETANOLAMINA 100 mg – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 mL	amp	1	30	30
117	268513	OXACILINA 500 mg – PÓ LIÓFILO / SOLUÇÃO INJETÁVEL	fr amp	200	2.000	2.000
118	279297	ÓXIDO DE ZINCO 200 mg/g + NISTATINA 100.000 UI/g – POMADA DERMATOLÓGICA 60 g	bisn	10	30	30
119	272362	PROTAMINA 1000 UI/mL – SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 mL	amp	10	50	50
120	308882	SULFAMETOXAZOL 400 mg + TRIMETOPRIMA 80 mg	comp	10	120	120
121	308885	SULFAMETOXAZOL 400 mg + TRIMETOPRIMA 80 mg – SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 mL	amp	10	100	100
122	268075	SULFATO DE MAGNÉSIO 50% - SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 mL	amp	20	200	200
123	279269	VARFARINA SÓDICA 5 mg	comp	30	60	60
124	267424	VERAPAMIL (CLORIDRATO) 5 mg – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 mL	amp	30	50	50
125	292399	VITAMINA K (FITOMENADIONA) 10 mg – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1 mL (USO INTRAMUSCULAR)	amp	30	50	50

126	408048	SOMATROPINA 12 mg (36 UI) – PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL EM EMBALAGEM COM CANETA APLICADORA	ser	10	90	90
127	479836	RANIBIZUMABE 10 mg/mL – SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SERINGA PREENCHIDA CONTENDO 0,23 mL ACOMPANHADA DE AGULHA	ser	1	24	24
128	278348	ANASTROZOL 1 mg	comp	30	7200	7200
129	458500	ALECTINIBE 150MG	comp	224	3.360	3.360
130	457888	RIBOCICLIBE 200 mg	comp	63	4.914	4.914
131	609777	EQUIPO DE TRANSFUSÃO DE HEMOCOMPONENTES MATERIAL: PVC TRANSPARENTE , TIPO: GRAVITACIONAL, 1 VIA , CÂMARA GOTEJAMENTO: MACROGOTAS, CÂMARA DUPLA, C/ FILTRO , REGULADOR DE FLUXO MANUAL: PINÇA ROLETE , COMPRIMENTO TUBO: ATÉ 180 CM , CONECTOR PACIENTE: LUER , ADICIONAL: C/ CLAMP , ESTERILIDADE: ESTÉRIL, USO ÚNICO , TIPO EMBALAGEM: INDIVIDUAL	und	50	200	200
132	273413	LINEZOLIDA DOSAGEM: 2 MG/ML, TIPO MEDICAMENTO: SOLUÇÃO INJETÁVEL	bolsa	24	150	150
133	378432	AGULHA ACUPUNTURA MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL, TIPO: CAPILAR CILÍNDRICA (FILIFORME), TAMANHO: 0,25 X 30MM, TIPO DE CABO: COM CABO, EM ESPIRAL, BAINHA: COM BAINHA PROTETORA, INDIVIDUAL, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: 1 MANDRIL PARA CADA 10 AGULHAS, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	und	300	3.000	3.000
134	372822	AGULHA ACUPUNTURA MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL, TIPO: CAPILAR CILÍNDRICA (FILIFORME), TAMANHO: 0,25 X 40MM, TIPO DE CABO: COM CABO, EM ESPIRAL, BAINHA: COM BAINHA PROTETORA, INDIVIDUAL, CARACTERÍSTICA ADICIONAL: 1 MANDRIL PARA CADA 10 AGULHAS, ESTERILIDADE: ESTÉRIL, DESCARTÁVEL.	und	300	3.000	3.000
135	474443	PINÇA CIRÚRGICA MODELO 2: APREENSÃO DEFERENTE , FORMATO PONTA: PONTA RETA , TIPO PONTA: CRUZADA , COMPRIMENTO TOTAL: CERCA DE 14 CM, COMPONENTE: C/ CREMALHEIRA , MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL , ESTERILIDADE: ESTERILIZÁVEL	und	3	3	3

136	467861	PINÇA CIRÚRGICA MODELO 1: HALSTEAD MOSQUITO , FORMATO PONTA: PONTA CURVA , TIPO PONTA: 1 X 2 DENTES , COMPRIMENTO TOTAL: CERCA DE 12 CM, COMPONENTE: LISA , MATERIAL: AÇO INOXIDÁVEL , ESTERILIDADE: ESTERILIZÁVEL	und	3	3	3

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

- 9.1. A divisão do objeto não representa perda de economia de escala (Súmula 247 do TCU).
- 9.2. O parcelamento da solução é a regra devendo a licitação ser realizada por item, sempre que o objeto for divisível, o que é o caso.

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

- 10.1. Há contratações que guardam relação/afinidade com o objeto da compra/contratação pretendida.
- 10.2. No Hospital de Guarnição de Florianópolis, UASG 160445, foram realizados, por exemplo, os Pregões Nº 08/2023, 12/2023, 90004/2024, 90006/2024, 90015/2024 e 90017/2025 para a aquisição do objeto pretendido.

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

- 11.1. A presente contratação está alinhada com o **Plano Estratégico do Exército (2024-2027)** – EB 10-P- 01.007, que dentre outros aspectos, enumera o desenvolvimento de ações de apoio à Família Militar, e ainda, com o Plano de **Gestão do Comando Militar do Sul (2024-2025)** e do **Plano de Gestão Regional - 5ª RM (2024-2026)** ao **Plano de Gestão do Hospital de Guarnição de Florianópolis (2024-2027)**, que dentre outros aspectos, enumera como estratégia o objetivo 2: modificar paradigma de atendimento do usuário, a atenção primária a saúde com foco no acolhimento do usuário e máximo aproveitamento das possibilidades internas, potencializará a a capacidade da OMS em cumprir sua missão, além de promover a humanização do atendimento.
- 11.2. O objeto da contratação está previsto no **Plano de Contratação Anual (PCA) 2026**, conforme detalhamento a seguir:
 - I) Id pca PNCP: 00394452000103-0-000133/2026
 - II) Data de publicação no PNCP: 08/05/2025
 - III) Id do item no PCA: 81
 - IV) Classe/Grupo: 6505 - DROGAS E MEDICAMENTOS
 - V) Identificador da Futura Contratação: 160445-66/2026
- 11.3. A contratação também está com consonância com os objetivos do **Plano de Logística Sustentável (PLS) do Ministério da Defesa (2025-2027)**, bem como o **Plano de Logística Sustentável (PLS) do Hospital de Guarnição de Florianópolis (2025-2026)** a fim de priorizar ações que promovam o uso racional de recursos e a redução de impactos ambientais. No presente caso, foram considerados critérios de sustentabilidade, tais como a escolha de fornecedores que atendam às exigências ambientais legais, conforme disposto na Instrução Normativa SEGES/ME nº 01/2020.

12. Benefícios a serem alcançados com a contratação

12.1. benefícios diretos para o Hospital de Guarnição de Florianópolis:

12.1.1. a garantia de atendimento adequado aos pacientes do sistema SAMMED/FuSEx.

12.1.2. aumento na satisfação dos usuários porque evita-se as interrupções de tratamentos ou a necessidade de evacuação de pacientes para outras Organizações Militares de Saúde.

12.2. benefícios indiretos para o Hospital de Guarnição de Florianópolis:

12.2.1. proporcionar apoio logístico de medicamentos aos beneficiário do sistema SAMMED/FuSEx de outras Organizações Militares vinculadas ao Comando da 5ª Região Militar;

12.2.2. proporcionar ao Ordenador de Despesas do Comando do Hospital de Guarnição de Florianópolis a aplicação judiciosa dos recursos disponibilizados e o adequado planejamento das aquisições, conforme a disponibilidade financeira;

12.2.3. proporcionar redução de despesas ao diminuir o número de encaminhamentos às OCS's.

13. Providências a serem Adotadas

13.1. Tratando-se de medicamentos e materiais hospitalares a aquisição deverá ser feita por meio de Pregão Eletrônico medicamento, gerenciado pelo Hospital de Guarnição de Florianópolis;

13.2. Convém que seja utilizado o Sistema de Registro de Preços, considerando a necessidade de contratações frequentes, a dificuldade de se prever a demanda exata dos materiais e medicamentos, uma vez que o uso está vinculada a prescrição médica, que pode sofrer alteração pertinente durante o tratamento.

13.3. Convém que a Ata de Registro de Preços que será gerada neste processo licitatório, permita a adesão de órgãos não-participantes.

13.4. Como condição de habilitação técnica, o Edital deverá exigir a apresentação da Autorização de Funcionamento de Empresa-AFE/ANVISA e o Alvará Sanitário Municipal ou Estadual, salvo casos de comprovada isenção.

13.5. Os vencedores dos **itens nº 126, 127, 128, 129 e 130**, necessitarão apresentar a **Carta de Solidariedade emitida pelo fabricante** dos medicamentos ofertados.

13.6. O prazo de entrega dos medicamentos será de **até 15 (quinze) dias corridos**, contados do recebimento da Nota de Empenho pela Contratada, **em remessa única***, devendo ser entregues:

Farmácia do Hospital de Guarnição de Florianópolis, no seguinte endereço: Rua Silva Jardim, 441 – Centro – Florianópolis – SC – CEP 88.020-200, nos seguintes horários: de segunda a sexta-feira, exceto feriados, das 07:30h às 17:00h (Hora Oficial de Brasília-DF).

***Entrega de todos os itens da Nota de empenho deverão ser entregues em um único momento.**

13.7. Os medicamentos e materiais hospitalares deverão ser entregues com **prazo de validade de, no mínimo, 80% do prazo estabelecido pelo fabricante, no ato da entrega.**

13.8. Não há necessidade de adequação das instalações ou aquisição de equipamentos para a aquisição, armazenamento e uso dos medicamentos e materiais hospitalares pretendidos.

14. Possíveis Impactos Ambientais

14.1. Além dos critérios de sustentabilidade eventualmente inseridos na descrição do objeto, devem ser atendidos os seguintes requisitos, que se baseiam no **Guia Nacional de Contratações Sustentáveis, 8ª edição, de novembro de 2025**:

14.1.1. As contratações da Administração Pública devem contemplar os critérios da sustentabilidade ambiental, tendo por fundamento, a Constituição Federal, a Lei nº 14.133, de 2021, compromissos internacionais assumidos pelo Estado Brasileiro, e outras legislações pertinentes.

14.1.2. No mesmo sentido, a Orientação Normativa Interna CJUSP nº 13: “As contratações da Administração Pública com características sustentáveis têm fundamento nos artigos 225, caput, e 170, inc.VI da Constituição Federal, bem como nos compromissos internacionais assumidos pelo Estado Brasileiro, na Lei nº 8.666, de 1993, e legislação pertinente. Essa opção atende ao Princípio da seleção da proposta mais vantajosa, desde que observadas a razoabilidade e a proporcionalidade”.

14.1.2.1. Nessa medida, a Lei nº 12.187 de 29/11/2009 – Política Nacional sobre Mudança do Clima adotou o uso do poder de compra do Estado como um importante instrumento para implementar a política de mudanças climáticas (art. 6º, inciso XII).

14.1.2.2. Ademais, nos termos do artigo 7º, inc. XI da Lei nº 12.305, de 2/8/2010 – Política Nacional de Resíduos Sólidos, nas aquisições e contratações governamentais, deve ser dada prioridade para produtos reciclados e recicláveis e para bens, serviços e obras que considerem critérios compatíveis com padrões de consumo social e ambientalmente sustentáveis. Referida lei foi regulamentada pelo Decreto nº 7.404, de 23/12 /2010, merecendo especial destaque os seus artigos 5º, 6º e 7º.

14.1.2.3. Nessa tomada, o artigo 1º da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 1, de 19/01/2010, estabeleceu que “as especificações para a aquisição de bens, contratação de serviços e obras por parte dos órgãos e entidades da Administração Pública Federal direta, autárquica e fundacional deverão conter critérios de sustentabilidade ambiental, considerando os processos de extração ou fabricação, utilização e descarte dos produtos e matérias primas”.

14.1.2.4. A Contratada deverá contribuir para a promoção do desenvolvimento nacional cumprimento de diretrizes e critérios de sustentabilidade ambiental, de acordo com o art. 225 da Constituição Federal/88, e em conformidade com os artigos 5, 11, 18 e 26 da Lei nº 14.133, de 2021.

14.1.2.5. Dentre as recomendações voltadas para sustentabilidade ambiental, a presente licitação observará também os seguintes critérios elencados na Instrução Normativa nº 1, de 19 de janeiro de 2010, da Secretaria de Logística e Tecnologia da Informação do Ministério do Planejamento, Orçamento e Gestão:

a) que os bens sejam constituídos, no todo ou em parte, por material reciclado, atóxico, biodegradável, conforme ABNT NBR – 15448-1 e 15448-2;

b) que sejam observados os requisitos ambientais para a obtenção de certificação do Instituto Nacional de Metrologia, Normalização e Qualidade Industrial – INMETRO como produtos sustentáveis ou de menor impacto ambiental em relação aos seus similares;

c) que os bens devam ser, preferencialmente, acondicionados em embalagem individual adequada, com o menor volume possível, que utilize materiais recicláveis, de forma a garantir a máxima proteção durante o transporte e o armazenamento;

d) que os bens não contenham substâncias perigosas em concentração acima da recomendada na diretiva RoHS (Restriction of Certain Hazardous Substances), tais como mercúrio (Hg), chumbo (Pb), cromo hexavalente (Cr (VI)), cádmio (Cd), bifenilpolibromados (PBBs), éteres difenil-polibromados (PBDEs).

14.1.2.6. Os materiais ofertados devem ser produzidos por fabricantes compromissados com o meio ambiente, que mantenham programa continuado de sustentabilidade ambiental, e que além de se enquadrarem no disposto nos itens anteriores, comprovem que cumprem a legislação ambiental pertinente ao objeto da licitação.

14.2. Só será admitida a oferta de produto previamente notificado/registrado na ANVISA, conforme a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976 e Decreto nº 8.077, de 14 de agosto de 2013.

14.3. Só será admitida a oferta de equipamentos, inclusive suas partes e acessórios, com finalidade médica, odontológica, laboratorial ou fisioterápica, utilizados direta ou indiretamente para diagnóstico, tratamento, reabilitação e monitoração em seres humanos, e equipamentos com finalidade de embelezamento e estética que, nos termos da Portaria INMETRO nº 384, de 18 de dezembro de 2020, cumpram os Requisitos de Avaliação da Conformidade e as Especificações para o Selo de Identificação da Conformidade para Equipamentos sob Regime de Vigilância Sanitária – Consolidado.

14.4. Os resíduos de serviço de saúde (RSS), são compostos por diferentes frações geradas nos estabelecimentos de saúde, tais como produtos químicos tóxicos, que, se não forem gerenciados de forma adequada, representam fontes potenciais de impacto negativo no ambiente e disseminação de doenças, podendo oferecer perigo aos trabalhadores do estabelecimento de saúde, bem como para os pacientes e para a comunidade em geral.

14.5. O gerenciamento dos resíduos sólidos de serviço de saúde (GRSS) constitui-se em um conjunto de procedimentos de gestão, planejados e implementados a partir de bases científicas e técnicas, normativas e legais, com o objetivo de minimizar a produção de resíduos e proporcionar aos resíduos gerados, um encaminhamento seguro, de forma eficiente, visando à proteção dos trabalhadores, a preservação da saúde pública, dos recursos naturais e do meio ambiente (RDC nº 33, de 25 fevereiro de 2003).

14.6. Os serviços de saúde são os responsáveis pelo correto gerenciamento de todos os RSS por eles gerados, desde o momento de sua geração até a sua destinação final (Resolução CONAMA nº 283, 12 de julho de 2001). Em virtude disto, o PGRSS deve possuir também, programas de controle na fonte de geração (redução, reutilização, reciclagem), incluindo a educação e o treinamento dos profissionais de saúde e o esclarecimento dos pacientes quanto as normas de descarte adequado dos resíduos gerados.

14.7. O Hospital de Guarnição de Florianópolis possui Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde (PGRSS) elaborado pela comissão de gerenciamento de resíduos, sob supervisão do responsável técnico, e de acordo com os critérios estabelecidos pelos órgãos de vigilância sanitária e de meio ambiente Federal, Estadual e Municipal, Resolução CONAMA nº 5 /1993, Resolução CONAMA nº 283/2001, RDC nº 33/2003, RDC nº 306/2004, Resolução CONAMA nº 358/2005 e Política Nacional de Resíduos Sólidos (Lei nº 12.305/2010).

14.8. Complementando seu Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde (PGRSS) o Hospital de Guarnição de Florianópolis possui contrato com empresa especializada na coleta e na destinação adequada dos resíduos de serviço de saúde.

15. Declaração de Viabilidade

Esta equipe de planejamento declara **viável** esta contratação.

15.1. Justificativa da Viabilidade

Após a análise realizada no presente Estudo Técnico Preliminar, está constatada e materializada nos autos, a natureza da aquisição, a habitualidade e a conformidade das ações a serem tomadas.

16. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

AMALIA NAZARIO BURIGO

Equipe de Planejamento - Chefe do Setor Requisitante - Farmácia Hospitalar



Assinou eletronicamente em 27/04/2026 às 13:27:01.

ALCIDES JOSE MARTINS PARISOTTO

Equipe de Planejamento - Adjunto do Setor Requisitante - Farmácia Hospitalar



Assinou eletronicamente em 27/04/2026 às 13:27:55.

Despacho: Aprovo o Presente Estudo Técnico Preliminar:

JOELINGTON DE CASTRO

Autoridade competente



Assinou eletronicamente em 28/04/2026 às 08:19:01.