

Estudo Técnico Preliminar 185/2023

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00329882/2023-73

2. Tratamento Microempresas e Emp. Pequ, Por

Esta área técnica assistencial não vê óbice na aplicação dos benefícios para Microempresas e Empresas de Pequeno Porte dos itens contidos neste Estudo Técnico Preliminar, conforme o preconizado pela legislação vigente.

2. Descrição da necessidade

Trata-se de Estudo Técnico Preliminar para aquisição de insumos padronizados, com o intuito de manter o abastecimento regular da Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal - SES/DF, de forma ininterrupta, bem como garantir a assistência aos usuários do SUS/DF.

Os bens contemplados nesta contratação referem-se a materiais padronizados e classificados como bens de abastecimento regular nesta SES/DF.

EQUIPO EXTENSOR DE 1 VIA, PRIMING REDUZIDO, 40 CM COMPRIMENTO, ESTÉRIL: O equipo extensor, é utilizado com objetivo de extensão da linha de infusão, conectando-a ao dispositivo venoso, proporcionando conforto ao paciente, melhor movimentação e organização dos equipamentos. Além disso, é utilizado para intermediar a infusão de drogas por meio do equipamento bomba de seringa. O “priming” ou volume residual no tubo deve ser o menor possível de forma a possibilitar a manipulação de um volume de solução mais próximo da dose indicada diminuindo, dessa forma, o desperdício de medicamentos.

EQUIPO INTERMEDIÁRIO 2 VIAS COM PRIMING REDUZIDO: Dispositivo usado para duplicar a via de acesso venoso, permitindo a conexão de dois equipos em uma única via de acesso (escalpe, cateter central). Tem como finalidade a infusão simultânea de duas substâncias distintas, porém, compatíveis em uma mesma via, diminuindo assim, a necessidade de punção de novos acessos. O “priming” ou volume residual no tubo deve ser o menor possível de forma a possibilitar a manipulação de um volume de solução mais próximo da dose indicada diminuindo, dessa forma, o desperdício de medicamentos. A ausência acarretará prejuízo no atendimento ao usuário do sistema de saúde, comprometendo a qualidade da assistência prestada, além de exposição dos pacientes ao risco de infecção e flebite ao submetê-los a múltiplos acessos venosos e, consequentemente, aumentando os custos de sua internação.

DISPOSITIVO PARA MISTURA OU RECONSTITUIÇÃO DE DROGAS: Os misturadores de drogas permitem manipulação, mistura e reconstituição de drogas, sem riscos, de forma organizada e com redução de etapas para os profissionais, o que também propicia uma redução na chance de contaminação da droga durante seu preparo. Apesar de não estarem associados à transmissão de doenças por via sanguínea, estes procedimentos podem ser responsáveis por gerar maior utilização de agulhas no ambiente hospitalar, e também expor o profissional a materiais que geram risco ao ambiente. Além dos riscos associados a acidentes com materiais perfuro-cortantes e ao contato com material biológico. Portanto, a aquisição do insumo é importante para diminuir o risco de acidentes ocupacionais, melhorar a força de trabalho e consequentemente a oferta de serviços oferecidos na Rede SES/DF.

DISPOSITIVO PARA AUXILIO DE IRRIGAÇÃO E LAVAGEM DE CAVIDADES E FERIDAS: Dispositivo usado para auxiliar o uso de fluidos no tratamento de feridas, irrigação de campos cirúrgicos e lavagem de cavidades. É utilizado em todos os níveis de atenção. Trata-se de um insumo importante para melhorar os processos de trabalho e a qualidade da assistência prestada aos usuários da Rede SES/DF.

EQUIPO SIMPLES PARA INFUSÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, TIPO GRAVITACIONAL, INJETOR LATERAL MEMBRANA AUTO CICATRIZANTE: A finalidade do uso de equipos para infusão é intermediar infusões de medicamentos e dietas. Estes podem ser gravitacionais - cujo desempenho está relacionado com a ação da gravidade e/ou com bombas de infusão - cujo desempenho depende, principalmente, do mecanismo de ação deste equipamento.

EQUIPO MICROGOTAS COM BURETA, TIPO GRAVITACIONAL: É indicado para intermediar a infusão de soluções com volumes que variam entre 25 e 150ml e nas infusões que duram entre 15 minutos e 1 hora. Os equipos com bureta são indicados para dois grupos de infusão: 1. Infusões de fármacos diluídos em volume maior que 20ml e/ou infusões lentas (com tempo de infusão maior que 10 minutos) por favorecer a segurança da assistência prestada pela Enfermagem. 2. Trata-se de um procedimento muito comum em Unidade de Terapia Intensiva (UTI), neonatologia, pediatria e na administração de alguns antibióticos, nas diversas unidades de internação, e para as hidratações venosas (soroterapia), com volume total menor ou igual a 100ml – 150ml, por ser difícil precisar o volume nos frascos habituais.

TAMPA OCLUSORA PARA DISPOSITIVOS DE INFUSÃO, ESTÉRIL: Utilizado para proteger os cateteres intravenosos e os equipos durante a retirada das infusões de medicamentos. Tem como finalidade de reduzir o risco de contaminação da corrente sanguínea através dos dispositivos intravenosos. A ausência acarretará prejuízo no atendimento ao usuário do sistema de saúde, comprometendo a qualidade da assistência prestada, além de exposição dos pacientes ao risco de infecção e flebite ao submetê-los a múltiplos acessos venosos e, consequentemente, aumentando os custos de sua internação.

EQUIPO EXTENSOR DE UMA VIA PRIMING REDUZIDO 20 CM COMPRIMENTO, ESTÉRIL: O equipo extensor, é utilizado com objetivo de extensão da linha de infusão, conectando-a ao dispositivo venoso, proporcionando conforto ao paciente, melhor movimentação e organização dos equipamentos. Além disso, é utilizado para intermediar a infusão de drogas por meio do equipamento bomba de seringa. O “priming” ou volume residual no tubo deve ser o menor possível de forma a possibilitar a manipulação de um volume de solução mais próximo da dose indicada diminuindo, dessa forma, o desperdício de medicamentos.

DISPOSITIVO SPIKE PARA PREPARO E RECONSTITUIÇÃO DE CITOSTÁTICOS: A aquisição do Filtro com Membrana Hidrófoba para preparação e reconstituição de citostáticos é importante, pois é um dispositivo de segurança que minimiza a geração de aerossóis e a ocorrência de acidentes durante a manipulação de citostáticos. Toda preparação de soluções deve levar em conta a existência de pressões positivas no interior dos frascos criadas pela introdução de ar ou líquido do exterior, o que deve ser evitado, pois pode originar aerossóis e gotas no local de inserção da agulha. Para evitar este risco, deve-se usar filtros de arejamento, os quais são providos de uma membrana hidrófoba com poros de 0,22 µm, o que permite a saída de ar e não de medicamento.

EQUIPO INTERMEDIARIO 2 VIAS, 15 CM (+/-2CM), ESTERIL: – Dispositivo usado para duplicar a via de acesso venoso, permitindo a conexão de dois equipos em uma única via de acesso (escalpe, cateter central). Tem como finalidade a infusão simultânea de duas substâncias distintas, porém, compatíveis em uma mesma via, diminuindo assim, a necessidade de punção de novos acessos. A ausência acarretará prejuízo no atendimento ao usuário do sistema de saúde, comprometendo a qualidade da assistência prestada, além de exposição dos pacientes ao risco de infecção e flebite ao submetê-los a múltiplos acessos venosos e, consequentemente, aumentando os custos de sua internação.

EQUIPO FOTOPROTETOR, TIPO GRAVITACIONAL: É indicado para uso por profissionais da área da saúde com a finalidade de intermediar as infusões de soluções parenterais por gravidade. A característica fotoprotetora é necessária para infusão de os fármacos que necessitam de cuidados específicos, como a

sensibilidade de luz, e podem perder suas características medicamentosas ao ficarem expostas à luz. Deve possuir regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle do gotejamento, garantido assim maior segurança durante a administração das medicações. Injetores laterais com membrana cicatrizante permitem a injeção de medicamentos em “bolus” através do equipo, diminuindo a manipulação e o risco de contaminação.

TORNEIRA DESCARTÁVEL COM TRÊS VIAS, ESTÉRIL: Dispositivo que permite realizar fluxo simultâneo ou a interrupção em qualquer uma das vias. É utilizado em pacientes críticos, em atendimentos do SAMU 192, Unidade de Pronto Atendimento, Pronto Socorros e UTI em todas as unidades de saúde da SES /DF. Permite a conexão de dois equipos ou seringas em uma única via de acesso (escalpe, cateter central). Tem como finalidade a infusão de substâncias distintas por uma única via, diminuindo assim, a necessidade de punção de novos acessos. A ausência acarretará prejuízo no atendimento ao usuário do sistema de saúde, comprometendo a qualidade da assistência prestada, além de exposição dos pacientes ao risco de infecção e flebite ao submetê-los a múltiplos acessos venosos e, consequentemente, aumentando os custos de sua internação.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Gerência de Programação de Insumos para Saúde-GEPRO /DIPRO/SULOG/SES	Juliana Barbosa Lacerda

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIPTIVO COMPLETO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
1	38746	457518	EQUIPO EXTENSOR DE 1 VIA, PRIMING REDUZIDO, 40 CM COMPRIMENTO, ESTÉRIL. Aplicação: como equipo extensor para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Características Adicionais: descartável, conector nas extremidades proximal tipo luer slip /lock e distal luer lock, que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	UN

2	32467	459686	EQUIPO ESTERIL INTERMEDIARIO DE 2 VIAS PRIMING REDUZIDO. Aplicação: infusão simultânea de soluções parenterais compatíveis, para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Características adicionais: tubo plástico, atóxico, flexível, estéril, transparente, com priming reduzido (volume de preenchimento de aproximadamente 0,5ml), 15cm de comprimento (± 5cm). Presença de conectores na extremidade proximal tipo luer lock macho que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão e nas extremidades distais tipo luer lock fêmea com tampa rosqueável individual, que encaixe com perfeição em equipos, seringas e outros. Conectores com protetores adequados que garantam a esterilidade do produto, com corta fluxo em todas as vias que não permita passagem de líquido quando totalmente fechado. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	UN
3	33196	479646	DISPOSITIVO PARA MISTURA OU RECONSTITUIÇÃO DE DROGAS. Aplicação: mistura ou reconstituição de drogas em frascos sem contato com o ambiente externo. Composição: PVC atóxico, livre de látex. Duas pontas perfurantes, padrão ISO, com protetor. Características adicionais: pega ergonômica que evita o contato das mãos com a ponta perfurante e facilita o manuseio do profissional. Processo de esterilização: esterilizado por óxido de etileno. Forma de apresentação: embalagem individual, acondicionado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica e de uso único.	UN
			DISPOSITIVO PARA AUXILIO DE IRRIGAÇÃO E LAVAGEM DE CAVIDADES E FERIDAS. Aplicação: auxiliar o uso de fluidos no tratamento de feridas, irrigação de campos cirúrgicos e lavagem de cavidades. Composição:	

4	33197	479648	PVC atóxico, livre de látex, com uma ponta perfurante padrão ISO com protetor, e a outro reta, com proteção tipo cone luer, que garante a oclusão do sistema após o uso. Características adicionais: pega ergonômica que evita o contato das mãos com as pontas. Esterilizado por óxido de etileno. Forma de apresentação: embalagem individual acondicionado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica e de uso único.	UN
5	34534	609456	EQUIPO SIMPLES PARA INFUSÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, TIPO GRAVITACIONAL, INJETOR LATERAL MEMBRANA AUTOCICATRIZANTE. Aplicação: administração soluções parenterais. Características adicionais: Apirogênico, com ponta perfurante que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o uso, com protetor adequado; com câmara gotejadora transparente e flexível, com filtro de partículas 15 micra, entrada de ar com filtro hidrófobo e bacteriológico, que não permita vazamento em suas junções, com tubo gotejador no interior da mesma que assegure que 20 gotas sejam equivalentes a 1 ml; tubo transparente flexível, atóxico, com comprimento mínimo de 1,20m, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento; injetor lateral com membrana autocicatrizante ou válvula Needle-Free, livre de látex; conector distal tipo 'luer-lock' giratório, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto	UN

			durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	
6	35209	609706	EQUIPO MICROGOTAS GRAVITACIONAL, COM BURETA – 150ML, ESTÉRIL. Finalidade: administração de soluções parenterais. Composição: PVC atóxico. Tamanho/Capacidade: equipo gravitacional, com tubo de comprimento mínimo de 1,20m e bureta de 150 mL. Características: bureta com precisão de leitura de 1 mL e numerada a cada 5 ou 10mL, que permita boa visualização da medicação. Alça de sustentação para fixação e transporte. Câmara gotejadora flexível, com filtro e comprimento de 40mm, que assegure que 60 microgotas sejam equivalentes a 1mL. Injetor lateral, apirogênico, autocicatrizante. Ponta perfurante com tampa protetora, que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o seu uso. Bureta em sua porção superior com injetor para medicação, filtro de entrada de ar e membrana autocicatrizante, que não permita vazamento em suas junções. Tubo de no mínimo 1,20m, transparente, flexível, atóxico, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento. Terminal distal, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso, com tampa protetora de fácil remoção. Processo de esterilização: óxido de etileno. Prazo de validade: 75% da data de esterilização. Embalagem: embalagem individual em papel grau cirúrgico, ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica.	UN
7	36017	479659	TAMPA OCLUSORA PARA DISPOSITIVOS DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: proteger os dispositivos de infusão (equipos, seringas, cateteres, torneirinhas, multivias, scalp e etc) da entrada de microrganismos, prevenindo o risco de contaminação de suas extremidades. Características adicionais: Tampa rígida, em PVC, de vedação de dispositivos para sistema de infusão possuindo conexão luer macho e fêmea em um único produto, permitindo a conexão em dispositivos do tipo luer lock e luer slip, de fácil manuseio. Tamanho: padrão. Embalagem individual em papel grau	UN

			cirúrgico que permite abertura em técnica asséptica. Unidade de Estoque: unidade (UN).	
8	38742	457515	EQUIPO EXTENSOR DE UMA VIA PRIMING REDUZIDO 20 CM COMPRIMENTO, ESTÉRIL. Aplicação: equipo extensor para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Tamanho/Capacidade: 20 cm, priming reduzido. Características Adicionais: descartável, conector nas extremidades proximal tipo luer slip / lock e distal luer lock, que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto. Unidade de Estoque: Unidade (UN).	UN
9	37619	435879	DISPOSITIVO SPIKE PARA PREPARO E RECONSTITUIÇÃO DE CITOSTÁTICOS - Aplicação (finalidade): Dispositivo spike para preparação e reconstituição de citostáticos, com filtro de ar de 0,2 micra e filtragem de fluido que garanta o manuseio seguro e previna a contaminação microbiana, química e retenção de aerossóis. Características adicionais: Ponta perfurante de fácil penetração a todos os tipos de tampas de borracha, com conexão segura luer lock, produto estéril, atóxico e apirogênico. Apresentação: Embalagem individual que permita abertura em técnica asséptica, acondicionadas em caixas.	UN
10	91122	459694	EQUIPO INTERMEDIÁRIO 2 VIAS, 15 CM (+/-2CM), ESTÉRIL. Aplicação: duplicador de vias acessos aos dispositivos de administração de soluções parenterais. Material: PVC atóxico, livre de látex. Características adicionais: descartável, com conectores que encaixe com perfeição em equipos, seringas, etc, com protetores adequados que garantam a esterilidade do produto, com corta fluxo em todas as vias que não permita passagem de líquido quando totalmente fechado; com tubo plástico, atóxico, com boa flexibilidade, transparente e diâmetro do tubo uniforme nas duas vias, com conector luer lock que proporcione encaixe perfeito em agulhas, cateteres endovenosos e com protetor. Embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto	UN

			durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	
11	91127	609569	EQUIPO FOTOPROTETOR PARA INFUSÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, TIPO GRAVITACIONAL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de drogas fotossensíveis. Material: PVC âmbar atóxico. Características Adicionais: Apirogênico, com ponta perfurante que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o uso, com protetor adequado; com câmara gotejadora com filtro, transparente e flexível, com comprimento mínimo de 40 mm, que não permita vazamento em suas junções. Entrada de ar com filtro bacteriológico. Tubo flexível, atóxico, com comprimento mínimo de 1,20m, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento; injetor lateral com membrana autocicatrizante, livre de látex, com conector distal tipo 'luer-lock' giratório, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso, com tampa protetora de fácil remoção. Acompanhado de capa para proteção do frasco. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	UN
12	91191	457481	TORNEIRA DESCARTÁVEL COM TRÊS VIAS, ESTÉRIL. Aplicação: para ampliação da via de acesso venoso. Características: dividida em corpo e núcleo; o corpo da peça em plástico cristal deve possuir três vias com duas extremidades tipo luer lock e uma tipo macho com tampa; o núcleo em plástico opaco colorido deve possuir perfurações e o movimento de permitir ou bloquear o fluxo de líquidos através de movimento giratório da manopla, deve conter setas claramente visíveis na sua superfície indicando a liberação do fluxo; em tamanho padrão; que apresente perfeita adaptação aos dispositivos de infusão, não apresentando vazamento. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte,	UN

			armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	
--	--	--	---	--

O licitante vencedor deverá apresentar a documentação abaixo, nos seguintes termos:

1. Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) ou Autorização Especial (AE) quando se tratar de medicamentos ou substâncias, sujeitos a controle especial. Deverá ser apresentada a concessão (data de cadastro) da AFE ou AE, podendo ser cópia da publicação no Diário Oficial da União (DOU) - destacando a empresa ou espelho de consulta da AFE ou AE disponível no site da ANVISA;

2. Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/ Municipal/ Distrital (vigente), conforme disposto na Lei nº 5.991, de 17 de dezembro de 1973, regulamentado no Decreto nº 74.170 de 10 de junho de 1974;

3. A empresa deverá apresentar **Certificado de Registro de Produto** em plena validade, inclusive para produtos importados; ou protocolo de revalidação do Certificado de Registro de Produto, expedido pela ANVISA, conforme RDC nº 185/2001 e artigo 12 da Lei nº 6.360 de 23/09/1976. **Não serão aceitos protocolos de solicitação de registro.**

6. Da exigência de amostra

Para a presente compra/contratação haverá a necessidade de aferição da qualidade do produto mediante encaminhamento de catálogos, fichas técnicas ou qualquer outro meio pertinente de avaliação.

Havendo o aceite da proposta quanto ao valor, o interessado, classificado provisoriamente em primeiro lugar, deverá apresentar catálogos, fichas técnicas ou outro meio pertinente de avaliação após solicitação do operador do sistema de compras /contratação, em até 02 (duas) horas, prorrogável por igual período.

Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade do produto ofertado os critérios objetivos deste Termo de Referência, de forma que o padrão de avaliação será o descritivo e os padrões mínimos de qualidade para atender à demanda objeto da presente compra/contratação.

Os resultados das avaliações dos produtos serão divulgados através de mensagem no sistema em que se opera o processo de compras/contratação do presente objeto.

Se o(s) documento(s) apresentado(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceito(s), será analisada a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação do(s) documento(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de proposta que atenda às especificações técnicas mínimas.

A critério do parecerista, poderão ser convocadas amostras e/ou testes de desempenho, para fins de avaliação conclusiva dos produtos, conforme previsões abaixo.

A exigência de apresentação de amostras está sendo adotada de forma alternativa, visto que os documentos apresentados anteriormente não foram

suficientes para avaliação conclusiva do desempenho e qualidade do produto ofertado.

O(s) proponente(s) deve(m) enviar/apresentar 3 (três) exemplares do produto, a título de amostra, no prazo máximo de 3 (três) dias úteis;

Para fins de contagem do prazo para envio/apresentação do produto será excluído o dia da solicitação e incluído o último dia do prazo (dia do vencimento).

As amostras deverão ser entregues na seguinte unidade da SES/DF e endereço: SRTVN Quadra 701 Conjunto C, S/N, 2º Andar – Edifício PO 700, CEP 70.719-020 – Brasília-DF - Central de Compras - CCOMP/DAQ/SUCOMP;

As condições de apresentação das amostras exigidas são as seguintes:

As amostras deverão estar devidamente identificadas, em plena validade, com seus invólucros originais e com etiqueta de identificação contendo:

- a) Número do processo e da licitação da SES, item Cotado e Data de Entrega;
- b) Descrição do Item, Nome do Fornecedor, Representante, Correio eletrônico (e-mail) Telefone;

As amostras deverão ser apresentadas juntamente com Bulas/Rótulo que contenham a descrição em português detalhada do produto ofertado;

Havendo o aceite da proposta quanto ao valor, o interessado classificado provisoriamente em primeiro lugar deverá apresentar amostra(s), que terá data, local e horário para a entrega divulgados por mensagem no sistema, replicando as informações acima, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais fornecedores interessados.

Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade do produto ofertado os critérios objetivos deste Termo de Referência e relacionados no **APÊNDICE III (Protocolo de Avaliação)**;

É facultada prorrogação do prazo estabelecido para envio de amostra(s), a partir de solicitação pelo interessado, fundamentada e encaminhada por correio eletrônico ou chat, antes de findo o prazo inicialmente estipulado para tanto.

A avaliação conclusiva do pedido de prorrogação caberá à Área Técnica e/ou Demandante, e o pedido de prorrogação deve ser encaminhado para o seguinte correio eletrônico: **ccomp.daq@saude.df.gov.br**.

Avaliação do pedido de prorrogação do recebimento da(s) amostras(s) poderá ser realizada pelo operador do sistema de compra/contratação, caso o produto esteja em trânsito para o endereço informado para entrega da amostra. Ou seja, o operador não poderá, avaliar os pedidos de prorrogação do ENVIO da amostra fora do prazo, mas apenas do RECEBIMENTO fora do prazo. Nesse contexto, o fornecedor deve comprovar que a postagem da(s) amostras(s) foi efetuada dentro do prazo originalmente estabelecido para envio, bem como informar o código de rastreamento e andamento da entrega, no endereço de correio eletrônico acima informado (**ccomp.daq@saude.df.gov.br**);

Caso o pedido de prorrogação tenha ocorrido por correio eletrônico, o operador da compra/contratação deste órgão replicará a informação no chat do sistema, na primeira oportunidade que houver para tanto, para conhecimento dos outros fornecedores, em observância à transparência e publicidade dos atos do processo de compras/contratação;

Caso a avaliação do pedido de prorrogação não tenha se concluído no prazo inicialmente estabelecido para envio da amostra e/ou procedimento alternativo para avaliação do produto, o prosseguimento do processo de compra/contratação para o item ficará suspenso até manifestação conclusiva do pedido de prorrogação, pelo setor responsável;

O operador do processo de compras/contratação divulgará no sistema a manifestação da área responsável pela avaliação do pedido de prorrogação, seja o acolhendo ou o rejeitando, em observância à transparência e publicidade dos atos do processo de compras/contratação;

No caso de ocorrer atraso na entrega, ocorrer entrega de amostra(s) fora das especificações previstas ou atraso na realização de procedimento alternativo para avaliação do produto, sem justificativa aceita pela Área Técnica demandante ou, quando for o caso, do operador do sistema de compras/contratação, a proposta será recusada.

Os resultados das avaliações dos produtos serão divulgados através de mensagem no sistema em que se opera o processo de compras/contratação do presente objeto.

Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), ou se constatar que o desempenho do produto está aquém dos critérios de avaliação definidos em procedimento alternativo de avaliação, será analisada a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da (s) amostra(s) ou por meio alternativo de avaliação do produto e, assim, sucessivamente, até a verificação de proposta que atenda às especificações constantes neste Termo de Referência.

Os exemplares colocados à disposição da Administração serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados e desmontados pela equipe técnica responsável pela análise, não gerando direito a ressarcimento.

No caso de amostra reprovada ou de inabilitação do proponente, para fins de devolução da(s) amostra(s), observar-se-á o seguinte: após a divulgação do resultado final do processo de compras/contratação o fornecedor deve manifestar, pelo correio eletrônico **ccomp.daq@saude.df.gov.br**, no prazo de 07 (sete) dias úteis, sua intenção em recolher as amostras entregues, para a adoção das medidas internas neste órgão quanto à disponibilidade da amostra para devolução e divulgação dos meios, como, provável data da disponibilidade, endereço para recolhimento, etc., bem como informação da impossibilidade de devolução da amostra apresentada, conforme subitem anterior.

Superado o prazo para manifestação do interesse de devolução da amostra, na forma do subitem anterior, é facultado o descarte da amostra ou qualquer outra destinação, sem direito a ressarcimento.

As amostras entregues e aprovadas serão encaminhadas às unidades competentes da SES/DF, para análise comparativa com os produtos recebidos. Nesse caso, as amostras não serão devolvidas ao fornecedor;

Os interessados deverão colocar à disposição da Administração todas as condições indispensáveis à realização de testes e/ou avaliação conclusiva e fornecer, sem ônus, os manuais impressos em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso.

Os meios acessórios para permitir a realização de testes e/ou avaliação conclusiva devem ser devolvidos após a divulgação do resultado final do processo de compras /contratação. Para tanto, o fornecedor deve manifestar, pelo correio eletrônico informado (**ccomp.daq@saude.df.gov.br**), no prazo de 07 (sete) dias úteis, sua intenção em recolher os acessórios entregues, para adoção das medidas internas neste órgão quanto à disponibilidade dos acessórios para devolução e divulgação dos meios, como, provável data da disponibilidade, endereço para recolhimento, etc.

7. Exigência de qualificação técnica

Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens similares de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior com o objeto desta contratação, ou com o item pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados, por pessoas jurídicas de direito público ou privado, ou regularmente emitido(s) pelo conselho profissional competente, quando for o caso.

Apresentar atestado de capacidade técnica emitido por uma pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando que executou ou executa de forma satisfatória o objeto do Termo de Referência ou produto similar/compatível. Não será aceita documentação vencida, toda a documentação apresentada pelos proponentes deverá ser original com cópia para autenticação de servidor designado pela SES-DF ou cópia autenticada por cartório competente.

Será admitida, para fins de comprovação de quantitativo mínimo, a apresentação e o somatório de diferentes atestados executados de forma concomitante. Os atestados de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor.

O fornecedor disponibilizará todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados, apresentando, quando solicitado pela Administração, cópia do contrato que deu suporte à contratação, endereço atual da contratante e local em que foi executado o objeto contratado, dentre outros documentos.

8. Indicação de marcas e modelos

Não se aplica.

9. Da vedação de utilização de marca/prod

Não se aplica

10. Da exigência de carta de solidariedade

Não se aplica

11. Critério de julgamento da proposta

Os produtos da proposta deverão ter "compatibilidade de especificação técnica e de desempenho";

As proponentes deverão apresentar propostas em consonância com as especificações técnicas deste documento com respectivas marcas, modelos e preços dos produtos ofertados;

É indispensável o parecer técnico para os produtos deste ETP;

A proposta da empresa deve estar em papel timbrado, datada, assinada, com especificações em conformidade com o solicitado, contendo indicação clara e detalhada do produto, contendo descrição clara e detalhada do registro do produto junto à ANVISA, bem como a validade para cada produto ofertado;

A proposta deverá conter: Nome da proponente, endereço completo, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou no Distrito Federal; Preço unitário e total do(s) item (s), devendo estar inclusos nos preços ofertados todos os tributos, embalagens, encargos sociais, frete, seguro e quaisquer outras despesas que incidam ou venham a incidir sobre o objeto desta licitação (Havendo divergência entre os preços unitários e total prevalecerá o primeiro, e se a divergência for entre o valor em algarismo e por extenso, prevalecerá o valor por extenso);

Em caso de produto importado, a empresa deverá traduzir para a língua portuguesa, brasileira e autenticar todos os documentos que apresentar à SES/DF, por ocasião de alguma resposta ou comprovação por tradutor público juramentado e consularizado;

A empresa deverá apresentar "Declaração de Compromisso", comprometendo-se a apresentar, no momento solicitado, a AFE (Autorização de Funcionamento de Empresa), CRP (Certificado de Registro do Produto), Alvará/Licença Sanitária e Notificação simplificada na ANVISA, conforme descrito ao final do Item 5, deste Estudo Técnico Preliminar.

5. Levantamento de Mercado

Item dispensado conforme § 2º do inciso XI do Artº 18 da Lei Nº 14.133, de 1º de Abril de 2021, que dispõe da Lei de Licitações e Contratos Administrativos. Tal fato justifica-se por tratar de insumos de uso regular e obrigatório conforme legislações vigentes.

6. Descrição da solução como um todo

Os itens a serem contratados enquadram-se na categoria de bens e serviços comuns, definidos na Lei nº 14.133/2021, em seu Art. 6º, como “aqueles cujos padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos pelo edital, por meio de especificações usuais de mercado”.

De acordo com a Lei nº 14.133/2021 e Decreto nº 44.330/2023, a licitação de bens desta natureza deverá ser realizada obrigatoriamente pela modalidade pregão eletrônico, cujo critério de julgamento poderá ser o de menor preço ou o de maior desconto.

Para a contratação dos bens será adotado o Sistema de Registro de Preço - SRP, uma vez que, conforme previsto no Art. 190, do Decreto nº 44.330/2023, este procedimento será utilizado preferencialmente em casos de: “I - quando, pelas características do bem ou serviço, houver necessidade de contratações frequentes”, além de “V - quando, pela natureza do objeto, não for possível definir previamente o quantitativo a ser demandado pela Administração”.

Cabe ressaltar ainda que a formalização de Ata de Registro de Preço não gera obrigatoriedade da Administração em contratar todo o quantitativo licitado e, portanto, não compromete recurso que seria destinado à aquisição de bens de consumo.

Dessa forma, a solução da presente demanda será atendida por meio de Atas de Registro de Preços, as quais serão formalizadas por meio de Nota de Empenho de despesa.

7. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

Os quantitativos a serem contratados foram baseados no Consumo Médio Mensal - CMM de cada item, obtido a partir do cálculo da média da série histórica do item (desconsiderados os valores iguais a zero ou negativos, bem como os consumos das unidades registrados nas unidades pertencentes ao IGESDF). O resultado é, então, multiplicado por 12, pois é o período de validade de uma Ata de Registro de Preço - ARP e como efeito é o prazo estipulado para utilizar o saldo disponível na ARP gerada, e acrescido de uma margem de segurança, para que haja quantitativo suficiente para execução, quando necessário. Desse modo, as quantidades registradas nesta contratação representam os quantitativos totais de cada item, para uma perspectiva de uso de 12 (doze) meses.

Entretanto, em determinadas situações, a previsão de demanda por combinar métodos quantitativos e qualitativos. Os métodos qualitativos poderão ser respaldados em Pareceres Técnicos, de caráter opinativo, emitidos pela Referência Técnica Distrital, a fim de subsidiar a elaboração dos processos de aquisição de insumos para a saúde ou ainda definir esses quantitativos na primeira aquisição, conforme estabelece os incisos XI e XII, do Art. 3º da Portaria nº 1032, de 17 de setembro de 2018.

Assim, a unidade requisitante, visando agir em conformidade com os normativos vigentes, prioriza os métodos quantitativos, quando houver expectativa de aquisição.

Desse modo, a tabela abaixo apresenta os bens e seus respectivos quantitativos a serem licitados:

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIPTIVO COMPLETO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO
1	38746	457518	EQUIPO EXTENSOR DE 1 VIA, PRIMING REDUZIDO, 40 CM COMPRIMENTO, ESTÉRIL. Aplicação: como equipo extensor para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Características Adicionais: descartável, conector nas extremidades proximal tipo luer slip/lock e distal luer lock, que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	25.500

2	32467	459686	EQUIPO ESTERIL INTERMEDIARIO DE 2 VIAS PRIMING REDUZIDO. Aplicação: infusão simultânea de soluções parenterais compatíveis, para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Características adicionais: tubo plástico, atóxico, flexível, estéril, transparente, com priming reduzido (volume de preenchimento de aproximadamente 0,5ml), 15cm de comprimento (± 5cm). Presença de conectores na extremidade proximal tipo luer lock macho que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão e nas extremidades distais tipo luer lock fêmea com tampa rosqueável individual, que encaixe com perfeição em equipos, seringas e outros. Conectores com protetores adequados que garantam a esterilidade do produto, com corta fluxo em todas as vias que não permita passagem de líquido quando totalmente fechado. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	13.311
3	33196	479646	DISPOSITIVO PARA MISTURA OU RECONSTITUIÇÃO DE DROGAS. Aplicação: mistura ou reconstituição de drogas em frascos sem contato com o ambiente externo. Composição: PVC atóxico, livre de látex. Duas pontas perfurantes, padrão ISO, com protetor. Características adicionais: pega ergonômica que evita o contato das mãos com a ponta perfurante e facilita o manuseio do profissional. Processo de esterilização: esterilizado por óxido de etileno. Forma de apresentação: embalagem individual, acondicionado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica e de uso único.	17.644
4	33197	479648	DISPOSITIVO PARA AUXILIO DE IRRIGAÇÃO E LAVAGEM DE CAVIDADES E FERIDAS. Aplicação: auxiliar o uso de fluidos no tratamento de feridas, irrigação de campos cirúrgicos e lavagem de cavidades. Composição: PVC atóxico, livre de látex, com uma ponta perfurante padrão ISO com protetor, e a outro reta, com proteção tipo cone luer, que garante a oclusão do sistema após o uso. Características adicionais: pega	163.632

			ergonômica que evita o contato das mãos com as pontas. Esterilizado por óxido de etileno. Forma de apresentação: embalagem individual acondicionado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica e de uso único.	
5	34534	609456	EQUIPO SIMPLES PARA INFUSÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, TIPO GRAVITACIONAL, INJETOR LATERAL MEMBRANA AUTO CICATRIZANTE. Aplicação: administração soluções parenterais. Características adicionais: Apirogênico, com ponta perfurante que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o uso, com protetor adequado; com câmara gotejadora transparente e flexível, com filtro de partículas 15 micra, entrada de ar com filtro hidrófobo e bacteriológico, que não permita vazamento em suas junções, com tubo gotejador no interior da mesma que assegure que 20 gotas sejam equivalentes a 1 ml; tubo transparente flexível, atóxico, com comprimento mínimo de 1,20m, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento; injetor lateral com membrana autocicatrizante ou válvula Needle-Free, livre de látex; conector distal tipo 'luer-lock' giratório, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	969.065
			EQUIPO MICROGOTAS GRAVITACIONAL, COM BURETA – 150ML, ESTÉRIL. Finalidade: administração de soluções parenterais. Composição: PVC atóxico. Tamanho/Capacidade: equipo gravitacional, com tubo de comprimento mínimo de 1,20m e bureta de 150 mL. Características: bureta com precisão de leitura de 1 mL e numerada a cada 5 ou 10mL, que permita boa visualização da medicação. Alça de sustentação para fixação e transporte. Câmara gotejadora flexível, com filtro e comprimento de 40mm, que assegure que 60 microgotas sejam equivalentes a 1mL. Injetor	

6	35209	609706	lateral, apirogênico, autocicatrizante. Ponta perfurante com tampa protetora, que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o seu uso. Bureta em sua porção superior com injetor para medicação, filtro de entrada de ar e membrana autocicatrizante, que não permita vazamento em suas junções. Tubo de no mínimo 1,20m, transparente, flexível, atóxico, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento. Terminal distal, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso, com tampa protetora de fácil remoção. Processo de esterilização: óxido de etileno. Prazo de validade: 75% da data de esterilização. Embalagem: embalagem individual em papel grau cirúrgico, ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica.	57.288
7	36017	479659	TAMPA OCLUSORA PARA DISPOSITIVOS DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: proteger os dispositivos de infusão (equipos, seringas, cateteres, torneirinhas, multivias, scalps e etc) da entrada de microrganismos, prevenindo o risco de contaminação de suas extremidades. Características adicionais: Tampa rígida, em PVC, de vedação de dispositivos para sistema de infusão possuindo conexão luer macho e fêmea em um único produto, permitindo a conexão em dispositivos do tipo luer lock e luer slip, de fácil manuseio. Tamanho: padrão. Embalagem individual em papel grau cirúrgico que permite abertura em técnica asséptica. Unidade de Estoque: unidade (UN).	266.657
8	38742	457515	EQUIPO EXTENSOR DE UMA VIA PRIMING REDUZIDO 20 CM COMPRIMENTO, ESTÉRIL. Aplicação: equipo extensor para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Tamanho/Capacidade: 20 cm, priming reduzido. Características Adicionais: descartável, conector nas extremidades proximal tipo luer slip / lock e distal luer lock, que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto. Unidade de Estoque: Unidade (UN).	9.506

9	37619	435879	DISPOSITIVO SPIKE PARA PREPARO E RECONSTITUIÇÃO DE CITOSTÁTICOS - Aplicação (finalidade): Dispositivo spike para preparação e reconstituição de citostáticos, com filtro de ar de 0,2 micra e filtragem de fluido que garanta o manuseio seguro e previna a contaminação microbiana, química e retenção de aerossóis. Características adicionais: Ponta perfurante de fácil penetração a todos os tipos de tampas de borracha, com conexão segura luer lock, produto estéril, atóxico e apirogênico. Apresentação: Embalagem individual que permita abertura em técnica asséptica, acondicionadas em caixas.	4.067
10	91122	459694	EQUIPO INTERMEDIÁRIO 2 VIAS, 15 CM (+/-2CM), ESTÉRIL. Aplicação: duplicador de vias acessos aos dispositivos de administração de soluções parenterais. Material: PVC atóxico, livre de látex. Características adicionais: descartável, com conectores que encaixe com perfeição em equipos, seringas, etc, com protetores adequados que garantam a esterilidade do produto, com corta fluxo em todas as vias que não permita passagem de líquido quando totalmente fechado; com tubo plástico, atóxico, com boa flexibilidade, transparente e diâmetro do tubo uniforme nas duas vias, com conector luer lock que proporcione encaixe perfeito em agulhas, cateteres endovenosos e com protetor. Embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	565.190
			EQUIPO FOTOPROTETOR PARA INFUSÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, TIPO GRAVITACIONAL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de drogas fotossensíveis. Material: PVC âmbar atóxico. Características Adicionais: Apirogênico, com ponta perfurante que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o uso, com protetor adequado; com câmara gotejadora com filtro, transparente e flexível, com comprimento mínimo de 40 mm, que não permita vazamento em suas junções.	

11	91127	609569	Entrada de ar com filtro bacteriológico. Tubo flexível, atóxico, com comprimento mínimo de 1,20m, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento; injetor lateral com membrana autocicatrizante, livre de látex, com conector distal tipo 'luer-lock' giratório, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso, com tampa protetora de fácil remoção. Acompanhado de capa para proteção do frasco. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	9.587
12	91191	457481	TORNEIRA DESCARTÁVEL COM TRÊS VIAS, ESTÉRIL. Aplicação: para ampliação da via de acesso venoso. Características: dividida em corpo e núcleo; o corpo da peça em plástico cristal deve possuir três vias com duas extremidades tipo luer lock e uma tipo macho com tampa; o núcleo em plástico opaco colorido deve possuir perfurações e o movimento de permitir ou bloquear o fluxo de líquidos através de movimento giratório da manopla, deve conter setas claramente visíveis na sua superfície indicando a liberação do fluxo; em tamanho padrão; que apresente perfeita adaptação aos dispositivos de infusão, não apresentando vazamento. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	205.129

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 2.618.602,35

O valor estimado, no presente documento, foi obtido a partir do valor de referência adotado como base na última Pesquisa de Preços realizada nesta SES/DF, pela Gerência de Pesquisa de Preços, conforme DOC. SEI - Relatório SEI-GDF n.º 2175/2022 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (102125817), na ocasião da última licitação realizada para os itens a seguir. Assim, a estimativa do valor da contratação corresponde à somatória dos valores totais especificados abaixo.

OBS: Devido a padronizado dos códigos 38746 e 38742 em substituição dos códigos 21551 e 36406 respectivamente, foi usado o valor da última pesquisa de preço dos seus substitutos.

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO	VALOR UNITÁRIO ESTIMADO	VALOR TOTAL ESTIMADO
1	38746	457518	EQUIPO EXTENSOR DE 1 VIA, PRIMING REDUZIDO, 40 CM COMPRIMENTO, ESTÉRIL. Aplicação: como equipo extensor para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Características Adicionais: descartável, conector nas extremidades proximal tipo luer slip/lock e distal luer lock, que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	25.500	R\$ 1,5160	R\$ 38.658,0000
			EQUIPO ESTERIL INTERMEDIARIO DE 2 VIAS PRIMING REDUZIDO. Aplicação: infusão simultânea de soluções parenterais compatíveis, para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Características adicionais: tubo plástico, atóxico, flexível, estéril, transparente, com			

2	32467	459686	priming reduzido (volume de preenchimento de aproximadamente 0,5 ml), 15cm de comprimento (± 5cm). Presença de conectores na extremidade proximal tipo luer lock macho que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão e nas extremidades distais tipo luer lock fêmea com tampa rosqueável individual, que encaixe com perfeição em equipos, seringas e outros. Conectores com protetores adequados que garantam a esterilidade do produto, com corta fluxo em todas as vias que não permita passagem de líquido quando totalmente fechado. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	13.311	R\$ 2,0100	R\$ 26.755,1100
			DISPOSITIVO PARA MISTURA OU RECONSTITUIÇÃO DE DROGAS. Aplicação: mistura ou reconstituição de drogas em frascos sem contato com o ambiente externo. Composição: PVC atóxico, livre de látex. Duas pontas perfurantes, padrão ISO, com protetor. Características			

3	33196	479646	adicionais: pega ergonômica que evita o contato das mãos com a ponta perfurante e facilita o manuseio do profissional. Processo de esterilização: esterilizado por óxido de etileno. Forma de apresentação: embalagem individual, acondicionado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica e de uso único.	17.644	R\$ 0,6900	R\$ 12.174,3600
4	33197	479648	DISPOSITIVO PARA AUXILIO DE IRRIGAÇÃO E LAVAGEM DE CAVIDADES E FERIDAS. Aplicação: auxiliar o uso de fluidos no tratamento de feridas, irrigação de campos cirúrgicos e lavagem de cavidades. Composição: PVC atóxico, livre de látex, com uma ponta perfurante padrão ISO com protetor, e a outro reta, com proteção tipo cone luer, que garante a oclusão do sistema após o uso. Características adicionais: pega ergonômica que evita o contato das mãos com as pontas. Esterilizado por óxido de etileno. Forma de apresentação: embalagem individual acondicionado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica e de uso único.	163.632	R\$ 0,5300	R\$ 86.724,9600
			EQUIPO SIMPLES PARA INFUSÃO DE			

5	34534	609456	SOLUÇÕES PARENTERAIS, TIPO GRAVITACIONAL, INJETOR LATERAL MEMBRANA AUTO CICATRIZANTE. Aplicação: administração soluções parenterais. Características adicionais: Apirogênico, com ponta perfurante que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o uso, com protetor adequado; com câmara gotejadora transparente e flexível, com filtro de partículas 15 micra, entrada de ar com filtro hidrófobo e bacteriológico, que não permita vazamento em suas junções, com tubo gotejador no interior da mesma que assegure que 20 gotas sejam equivalentes a 1 ml; tubo transparente flexível, atóxico, com comprimento mínimo de 1,20m, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento; injetor lateral com membrana autocicatrizante ou válvula Needle-Free, livre de látex; conector distal tipo 'luer-lock' giratório, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte,	969.065	R\$ 1,2800	R\$ 1.240.403,2000
---	-------	--------	--	---------	------------	--------------------

			armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.			
6	35209	609706	EQUIPO MICROGOTAS GRAVITACIONAL, COM BURETA – 150ML, ESTÉRIL. Finalidade: administração de soluções parenterais. Composição: PVC atóxico. Tamanho /Capacidade: equipo gravitacional, com tubo de comprimento mínimo de 1,20m e bureta de 150 mL. Características: bureta com precisão de leitura de 1 mL e numerada a cada 5 ou 10mL, que permita boa visualização da medicação. Alça de sustentação para fixação e transporte. Câmara gotejadora flexível, com filtro e comprimento de 40mm, que assegure que 60 microgotas sejam equivalentes a 1mL. Injetor lateral, apirogênico, autocicatrizante. Ponta perfurante com tampa protetora, que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o seu uso. Bureta em sua porção superior com injetor para medicação, filtro de entrada de ar e membrana autocicatrizante, que não permita vazamento em suas junções. Tubo de no mínimo 1,20m,	57.288	R\$ 5,7300	R\$ 328.260,2400

			transparente, flexível, atóxico, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento. Terminal distal, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso, com tampa protetora de fácil remoção. Processo de esterilização: óxido de etileno. Prazo de validade: 75% da data de esterilização. Embalagem: embalagem individual em papel grau cirúrgico, ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica.			
7	36017	479659	TAMPA OCLUSORA PARA DISPOSITIVOS DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: proteger os dispositivos de infusão (equipos, seringas, cateteres, torneirinhas, multivias, scalp e etc) da entrada de microrganismos, prevenindo o risco de contaminação de suas extremidades. Características adicionais: Tampa rígida, em PVC, de vedação de dispositivos para sistema de infusão possuindo conexão luer macho e fêmea em um único produto, permitindo a conexão em dispositivos do tipo luer lock e luer slip, de fácil manuseio. Tamanho: padrão. Embalagem individual em papel grau cirúrgico que permite abertura em técnica asséptica. Unidade de Estoque: unidade (UN).	266.657	R\$ 0,2483	R\$ 66.210,9331

8	38742	457515	EQUIPO EXTENSOR DE UMA VIA PRIMING REDUZIDO 20 CM COMPRIMENTO, ESTÉRIL. Aplicação: equipo extensor para uso em neonatologia. Material: PVC atóxico. Tamanho/Capacidade: 20 cm, priming reduzido. Características Adicionais: descartável, conector nas extremidades proximal tipo luer slip / lock e distal luer lock, que permita perfeita adaptação ao dispositivo de infusão. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto. Unidade de Estoque: Unidade (UN).	9.506	R\$ 1,7650	R\$ 16.778,0900
9	37619	435879	DISPOSITIVO SPIKE PARA PREPARO E RECONSTITUIÇÃO DE CITOSTÁTICOS - Aplicação (finalidade): Dispositivo spike para preparação e reconstituição de citostáticos, com filtro de ar de 0,2 micra e filtragem de fluido que garanta o manuseio seguro e previna a contaminação microbiana, química e retenção de aerossóis. Características adicionais: Ponta perfurante de fácil penetração a todos os tipos de tampas de borracha, com conexão segura luer lock, produto estéril, atóxico e apirogênico.	4.067	R\$ 35,7550	R\$ 145.415,5850

			Apresentação: Embalagem individual que permita abertura em técnica asséptica, acondicionadas em caixas.			
10	91122	459694	EQUIPO INTERMEDIÁRIO 2 VIAS, 15 CM (+/-2CM), ESTÉRIL. Aplicação: duplicador de vias acessos aos dispositivos de administração de soluções parenterais. Material: PVC atóxico, livre de látex. Características adicionais: descartável, com conectores que encaixe com perfeição em equipos, seringas, etc, com protetores adequados que garantam a esterilidade do produto, com corta fluxo em todas as vias que não permita passagem de líquido quando totalmente fechado; com tubo plástico, atóxico, com boa flexibilidade, transparente e diâmetro do tubo uniforme nas duas vias, com conector luer lock que proporcione encaixe perfeito em agulhas, cateteres endovenosos e com protetor. Embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	565.190	R\$ 0,7850	R\$ 443.674,1500

11	91127	609569	EQUIPO FOTOPROTETOR PARA INFUSÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS, TIPO GRAVITACIONAL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de drogas fotossensíveis. Material: PVC âmbar atóxico. Características Adicionais: Apirogênico, com ponta perfurante que permita conexão segura e facilite a introdução em recipientes de soluções sem risco de desconectar durante o uso, com protetor adequado; com câmara gotejadora com filtro, transparente e flexível, com comprimento mínimo de 40 mm, que não permita vazamento em suas junções. Entrada de ar com filtro bacteriológico. Tubo flexível, atóxico, com comprimento mínimo de 1,20m, com regulador de fluxo tipo rolete que garanta perfeito controle de gotejamento; injetor lateral com membrana autocicatrizante, livre de látex, com conector distal tipo 'luer-lock' giratório, que permita perfeita adaptação aos dispositivos de acesso venoso, com tampa protetora de fácil remoção. Acompanhado de capa para proteção do frasco. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto	9.587	R\$ 4,1240	R\$ 39.536,7880
----	-------	--------	--	-------	------------	-----------------

			durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.			
12	91191	457481	TORNEIRA DESCARTÁVEL COM TRÊS VIAS, ESTÉRIL. Aplicação: para ampliação da via de acesso venoso. Características: dividida em corpo e núcleo; o corpo da peça em plástico cristal deve possuir três vias com duas extremidades tipo luer lock e uma tipo macho com tampa; o núcleo em plástico opaco colorido deve possuir perfurações e o movimento de permitir ou bloquear o fluxo de líquidos através de movimento giratório da manopla, deve conter setas claramente visíveis na sua superfície indicando a liberação do fluxo; em tamanho padrão; que apresente perfeita adaptação aos dispositivos de infusão, não apresentando vazamento. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	205.129	R\$ 0,8483	R\$ 174.010,9307
TOTAL GERAL					R\$ 2.618.602,35	

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

Não se aplica por se tratar de aquisição por Empenho Ordinário.

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

Não se aplica.

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os itens que são objetos deste Estudo Técnico Preliminar foram inseridos na Proposta ao Projeto de Lei Orçamentária Anual – PLOA, referente ao exercício de 2023 conforme Planilha final DIPRO (SEI nº 92400708) Processo SEI nº 00060-00206833/2022-82.

12. Benefícios a serem alcançados com a contratação

A efetivação da contratação contribui para a continuidade do abastecimento dos bens de consumo padronizados nesta SES/DF, bem como assegura a assistência aos usuários do SUS/DF.

13. Providências a serem Adotadas

Não se aplica, em razão de tratar de bens de consumo de uso regular. Todavia, a SES/DF possui organização interna para o monitoramento da execução contratual.

14. Possíveis Impactos Ambientais

O risco ambiental apresentado pelos bens objetos está relacionado produção de Resíduos de Serviço de Saúde, definidos pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 222, de 28 de março de 2018 como "todos os resíduos resultantes das atividades exercidas pelos geradores de resíduos de serviços de saúde", compreendidos como "todos os serviços cujas atividades estejam relacionadas com a atenção à saúde humana ou animal".

Assim, a fim de mitigar os riscos ambientais inerentes aos bens a serem adquiridos esta SES/DF procederá com a adoção das medidas necessárias para o correto gerenciamento dos resíduos de serviços de saúde gerados, em conformidade com a RDC supramencionada e com o PLANO DE GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS DE SERVIÇO DE SAÚDE implementado no âmbito desta Secretaria.

15. Declaração de Viabilidade

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

15.1. Justificativa da Viabilidade

Considerando que os insumos objetos do presente processo consistem em bens padronizados como de abastecimento regular nesta Secretaria de Estado de Saúde - SES /DF, sendo fundamentais para o atender às demandas de saúde da população do Distrito Federal;

Considerando que a aquisição dos referidos medicamentos encontra-se prevista no Plano de Contratações Anual da SES/DF/Lei Orçamentária Anual - LOA;

Considerando que o presente estudo indica a contratação em regime de Solicitação de Registro de Preço - S R P , e a consequente formalização de Ata de Registro de Preço - ARP, como o melhor meio de aquisição regular;

Considerando que a licitação por Sistema de Registro de Preço não acarreta comprometimento imediato execução das Atas de Registro de Preço formalizadas;

Diante do exposto, com base nos dados obtidos a partir do presente estudo, esta Equipe de Planejamento conclui que a aquisição do objeto é viável.

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](#).

MARILIA FERRARI MACHADO

Diretora da Diretoria de Programação de Insumos Para Saúde



Assinou eletronicamente em 02/01/2024 às 15:41:19.

JULIANA BARBOSA LACERDA

Gerente da Gerência de Programação de Insumos para Saúde



Assinou eletronicamente em 02/01/2024 às 14:39:37.

GABRIELA NOLETO FERNANDES SOBREIRA

Diretora de enfermagem



Assinou eletronicamente em 02/01/2024 às 15:07:00.

LUCIANA MARTINS DA LUZ

Enfermeira



Assinou eletronicamente em 02/01/2024 às 14:41:00.

Lista de Anexos

Atenção: Apenas arquivos nos formatos ".pdf", ".txt", ".jpg", ".jpeg", ".gif" e ".png" enumerados abaixo são anexados diretamente a este documento.

- Anexo I - PROTOCOLOS ETP 185_2023 - Página1.pdf (167.99 KB)

Anexo I - PROTOCOLOS ETP 185_2023 - Página1.pdf

PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE EQUIPO INTERMEDIÁRIO - 38746; 32467; 38742; 91122		
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto: _____	Lote: _____	
Especificação: ☐ 2 vias ☐ extensor 20cm ☐ extensor 40cm	Nº de Amostras: _____	
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		
2.1- Embalagem:		
Íntegra	() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível	() SIM	() NÃO
Informação para manuseio/uso	() SIM	() NÃO
Permite abertura em técnica asséptica	() SIM	() NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso	() SIM	() NÃO
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura	() SIM	() NÃO
Data de fabricação	() SIM	() NÃO
Data de esterilização e validade	() SIM	() NÃO
2.2- Produto		
Composição compatível com descritivo	() SIM	() NÃO
Tamanho compatível com o solicitado	() SIM	() NÃO
Possui priming reduzido (se aplicável)	() SIM	() NÃO
Resistente à trações	() SIM	() NÃO
Favorece a administração segura das soluções	() SIM	() NÃO
Fabricado em material atóxico	() SIM	() NÃO
Assegura compatibilidade com dispositivos intravenosos	() SIM	() NÃO
Apresenta sinais de vazamento	() SIM	() NÃO
Apresenta boa maleabilidade	() SIM	() NÃO
Protetores das extremidades asseguram a esterilidade do produto	() SIM	() NÃO
Material transparente	() SIM	() NÃO
Pinça oferece praticidade no manuseio	() SIM	() NÃO
Interrupção do gotejamento após fechamento total da pinça	() SIM	() NÃO
Oferece boa adaptação aos dispositivos (equipos, seringas, cateteres)	() SIM	() NÃO
3- PARECER FINAL		
Material recomendado para a aquisição na SES?	() SIM	() NÃO
Justificativa e Observação: _____		
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:		
Hospital: _____		
Setor: _____		
Data: _____		
Nome: _____		
PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE DISPOSITIVO PARA MISTURA OU RECONSTITUIÇÃO DE DROGAS - 33196		
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto: _____	Lote: _____	
Especificação: _____	Nº de Amostras: _____	
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		
2.1- Embalagem:		
Íntegra	() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível	() SIM	() NÃO
Informação para manuseio/uso	() SIM	() NÃO
Permite abertura em técnica asséptica	() SIM	() NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso	() SIM	() NÃO
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura	() SIM	() NÃO
Data de fabricação	() SIM	() NÃO
Data de esterilização e validade	() SIM	() NÃO
2.2- Produto		
Composição compatível com descritivo	() SIM	() NÃO
Pega ergonômica que evita contato das mãos com as pontas	() SIM	() NÃO
Duas pontas perfurantes	() SIM	() NÃO
Perfurador resistente e eficiente	() SIM	() NÃO
Atóxico e livre de látex	() SIM	() NÃO
Protetores nas extremidades asseguram a esterilidade do produto	() SIM	() NÃO
3- PARECER FINAL		
Material recomendado para a aquisição na SES?	() SIM	() NÃO
Justificativa e Observação: _____		
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:		
Hospital: _____		
Setor: _____		
Data: _____		
Nome: _____		
PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE DISPOSITIVO PARA AUXÍLIO DE IRRIGAÇÃO E LAVAGEM DE CAVIDADES E FERIDAS - 33197		
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto: _____	Lote: _____	
Especificação: _____	Nº de Amostras: _____	
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		

2.1- Embalagem:			
Íntegra		☐ SIM	☐ NÃO
Impressão Gráfica Legível		☐ SIM	☐ NÃO
Informação para manuseio/uso		☐ SIM	☐ NÃO
Permite abertura em técnica asséptica		☐ SIM	☐ NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso		☐ SIM	☐ NÃO
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura		☐ SIM	☐ NÃO
Data de fabricação		☐ SIM	☐ NÃO
Data de esterilização e validade		☐ SIM	☐ NÃO
2.2- Produto			
Composição compatível com descritivo (PVC)		☐ SIM	☐ NÃO
Ponta perfurante com protetor		☐ SIM	☐ NÃO
Ponta reta com protetor tipo cone Luer		☐ SIM	☐ NÃO
Permite a oclusão do sistema após o uso		☐ SIM	☐ NÃO
Perfurador resistente e eficiente		☐ SIM	☐ NÃO
Atóxico e livre de látex		☐ SIM	☐ NÃO
Pega ergonômica que evita o contato das mãos com a ponta		☐ SIM	☐ NÃO
3- PARECER FINAL			
Material recomendado para a aquisição na SES?		☐ SIM	☐ NÃO
Justificativa e Observação:			
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:			
Hospital:			
Setor:			
Data:			
Nome:			
PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE EQUIPOS GRAVITACIONAL E DE BOMBA - 34534			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto:	Lote:		
Especificação:	Nº de Amostras:		
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra		☐ SIM	☐ NÃO
Impressão Gráfica Legível		☐ SIM	☐ NÃO
Informação para manuseio/uso		☐ SIM	☐ NÃO
Permite abertura em técnica asséptica () Não se aplica		☐ SIM	☐ NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso		☐ SIM	☐ NÃO
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura		☐ SIM	☐ NÃO
Data de fabricação		☐ SIM	☐ NÃO
Data de esterilização e validade		☐ SIM	☐ NÃO
2.2- Produto			
Composição compatível com descritivo		☐ SIM	☐ NÃO
Tamanho compatível com o solicitado		☐ SIM	☐ NÃO
Resistente à trações		☐ SIM	☐ NÃO
Favorece a administração segura das soluções		☐ SIM	☐ NÃO
Fabricado em material atóxico		☐ SIM	☐ NÃO
Assegura compatibilidade com recipientes para soluções e dispositivos intravenosos		☐ SIM	☐ NÃO
Apresenta sinais de vazamento de ar		☐ SIM	☐ NÃO
<u>2.2.1- Penetrador</u>			
Ocorre extração de material durante o processo de penetração		☐ SIM	☐ NÃO
Protetor mantém a esterilidade da ponta e interior do equipo		☐ SIM	☐ NÃO
Apresenta perfeita penetração ao frasco de solução		☐ SIM	☐ NÃO
<u>2.2.2 Câmara gotejadora</u>			
Apresenta boa visualização		☐ SIM	☐ NÃO
Material maleável		☐ SIM	☐ NÃO
Filtro de partículas		☐ SIM	☐ NÃO
<u>2.2.3 Tubo</u>			
Material transparente ou translúcido		☐ SIM	☐ NÃO
Comprimento compatível com o descritivo		☐ SIM	☐ NÃO
Apresenta boa maleabilidade		☐ SIM	☐ NÃO
Priming é adequado/compatível ao produto solicitado		☐ SIM	☐ NÃO
<u>2.2.4 Pinça</u>			
Oferece praticidade no manuseio		☐ SIM	☐ NÃO
Garante fluxo contínuo sem danos ao tubo		☐ SIM	☐ NÃO
Oferece precisão no controle do gotejamento		☐ SIM	☐ NÃO
<u>2.2.5 Conector () SIM () NÃO</u>			
Extremidades distais dos conectores macho, atendem ao luer lock		☐ SIM	☐ NÃO
Protetor do conector mantém a esterilidade do produto (filtro)		☐ SIM	☐ NÃO
Oferece boa adaptação aos dispositivos de punção		☐ SIM	☐ NÃO
<u>2.2.6 Entrada de ar () SIM () NÃO</u>			
Possui filtro hidrofóbico de 0,22µ		☐ SIM	☐ NÃO
Possui tampa		☐ SIM	☐ NÃO
<u>2.2.4 Injetor Lateral () autocicatrizante () dispositivo valvado</u>			
Ângulo favorece a infusão		☐ SIM	☐ NÃO

Apresenta vazamento superior a uma gota	() SIM	() NÃO
Possui boa adaptação	() SIM	() NÃO
2.2.4 Câmara Graduada () SIM () NÃO		
Permite boa visualização	() SIM	() NÃO
Oferece precisão da escala graduada	() SIM	() NÃO
Capacidade volumétrica compatível com o solicitado	() SIM	() NÃO
2.2.4 Fotossensível () SIM () NÃO		
Acompanha capa protetora do frasco de soro	() SIM	() NÃO
Todo circuito em coloração âmbar	() SIM	() NÃO
2.2.4 PARA USO EM BOMBA DE INFUSÃO () SIM () NÃO		
Compatibilidade comprovada com a bomba de infusão	() SIM	() NÃO
Favorece a administração segura das soluções	() SIM	() NÃO
Volume/velocidade compatíveis com o programado no equipamento	() SIM	() NÃO
3- PARECER FINAL		
Material recomendado para a aquisição na SES?	() SIM	() NÃO
Justificativa e Observação:		
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:		
Hospital:		
Setor:		
Data:		
Nome:		
PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE EQUIPOS GRAVITACIONAL E DE BOMBA - 35209		
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto:	Lote:	
Especificação:	Nº de Amostras:	
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		
2.1- Embalagem:		
Íntegra	() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível	() SIM	() NÃO
Informação para manuseio/uso	() SIM	() NÃO
Permite abertura em técnica asséptica () Não se aplica	() SIM	() NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso	() SIM	() NÃO
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura	() SIM	() NÃO
Data de fabricação	() SIM	() NÃO
Data de esterilização e validade	() SIM	() NÃO
2.2- Produto		
Composição compatível com descritivo	() SIM	() NÃO
Tamanho compatível com o solicitado	() SIM	() NÃO
Resistente à trações	() SIM	() NÃO
Favorece a administração segura das soluções	() SIM	() NÃO
Fabricado em material atóxico	() SIM	() NÃO
Assegura compatibilidade com recipientes para soluções e dispositivos intravenosos	() SIM	() NÃO
Apresenta sinais de vazamento de ar	() SIM	() NÃO
2.2.1- Penetrador		
Ocorre extração de material durante o processo de penetração	() SIM	() NÃO
Protetor mantém a esterilidade da ponta e interior do equipo	() SIM	() NÃO
Apresenta perfeita penetração ao frasco de solução	() SIM	() NÃO
2.2.2 Câmara gotejadora		
Apresenta boa visualização	() SIM	() NÃO
Material maleável	() SIM	() NÃO
Filtro de partículas	() SIM	() NÃO
2.2.3 Tubo		
Material transparente ou translúcido	() SIM	() NÃO
Comprimento compatível com o descritivo	() SIM	() NÃO
Apresenta boa maleabilidade	() SIM	() NÃO
Priming é adequado/compatível ao produto solicitado	() SIM	() NÃO
2.2.4 Pinça		
Oferece praticidade no manuseio	() SIM	() NÃO
Garante fluxo contínuo sem danos ao tubo	() SIM	() NÃO
Oferece precisão no controle do gotejamento	() SIM	() NÃO
2.2.5 Conector () SIM () NÃO		
Extremidades distais dos conectores macho, atendem ao luer lock	() SIM	() NÃO
Protetor do conector mantém a esterilidade do produto (filtro)	() SIM	() NÃO
Oferece boa adaptação aos dispositivos de punção	() SIM	() NÃO
2.2.6 Entrada de ar () SIM () NÃO		
Possui filtro hidrofóbico de 0,22µ	() SIM	() NÃO
Possui tampa	() SIM	() NÃO
2.2.4 Injetor Lateral () autocicatrizante () dispositivo valvado		
Ângulo favorece a infusão	() SIM	() NÃO
Apresenta vazamento superior a uma gota	() SIM	() NÃO
Possui boa adaptação	() SIM	() NÃO
2.2.4 Câmara Graduada () SIM () NÃO		
Permite boa visualização	() SIM	() NÃO
Oferece precisão da escala graduada	() SIM	() NÃO

Capacidade volumétrica compatível com o solicitado	() SIM	() NÃO
2.2.4 Fotossensível () SIM () NÃO		
Acompanha capa protetora do frasco de soro	() SIM	() NÃO
Todo circuito em coloração âmbar	() SIM	() NÃO
2.2.4 PARA USO EM BOMBA DE INFUSÃO () SIM () NÃO		
Compatibilidade comprovada com a bomba de infusão	() SIM	() NÃO
Favorece a administração segura das soluções	() SIM	() NÃO
Volume/velocidade compatíveis com o programado no equipamento	() SIM	() NÃO
3- PARECER FINAL		
Material recomendado para a aquisição na SES?	() SIM	() NÃO
Justificativa e Observação:		
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:		
Hospital:		
Setor:		
Data:		
Nome:		
PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE TAMPA OCLUSORA DE DISPOSITIVOS DE INFUSÃO - 36017		
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto:	Lote:	
Especificação:	Nº de Amostras:	
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		
2.1- Embalagem:		
Íntegra	() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível	() SIM	() NÃO
Informação para manuseio/uso	() SIM	() NÃO
Permite abertura em técnica asséptica	() SIM	() NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso	() SIM	() NÃO
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura	() SIM	() NÃO
Data de fabricação	() SIM	() NÃO
Data de esterilização e validade	() SIM	() NÃO
2.2- Produto		
Composição compatível com descritivo, (PVC)	() SIM	() NÃO
Material rígido e resistente	() SIM	() NÃO
Possui conexão luer macho e fêmea em único produto	() SIM	() NÃO
Permite conexão com dispositivos dos tipo luer lock e luer slip	() SIM	() NÃO
Fácil manuseio	() SIM	() NÃO
Permite perfeita vedação das extremidades dos dispositivos	() SIM	() NÃO
Atende a finalidade a que se destina	() SIM	() NÃO
3- PARECER FINAL		
Material recomendado para a aquisição na SES?	() SIM	() NÃO
Justificativa e Observação:		
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:		
Hospital:		
Setor:		
Data:		
Nome:		
PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE DISPOSITIVO SPIKE PARA PREPARO E RECONSTITUIÇÃO DE CITOSTÁTICOS - 37619		
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto:	Lote:	
Especificação:	Nº de Amostras:	
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		
2.1- Embalagem:		
Íntegra	() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível	() SIM	() NÃO
Informação para manuseio/uso	() SIM	() NÃO
Permite abertura em técnica asséptica	() SIM	() NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso	() SIM	() NÃO
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura	() SIM	() NÃO
Data de fabricação	() SIM	() NÃO
Data de esterilização e validade	() SIM	() NÃO
2.2- Produto		
Composição compatível com descritivo, TIPO SPIKE	() SIM	() NÃO
Apresenta abertura de ar com filtro de 0.22 micra embutido	() SIM	() NÃO
Favorece a execução da técnica	() SIM	() NÃO
Perfurador resistente e eficiente	() SIM	() NÃO
Apresenta sinais de vazamento	() SIM	() NÃO
Protetores nas extremidades asseguram a esterilidade do produto	() SIM	() NÃO
3- PARECER FINAL		
Material recomendado para a aquisição na SES?	() SIM	() NÃO
Justificativa e Observação:		
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:		
Hospital:		

Setor: _____		
Data: _____		
Nome: _____		
PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE EQUIPOS GRAVITACIONAL E DE BOMBA - 91127		
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto: _____	Lote: _____	
Especificação: _____	Nº de Amostras: _____	
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		
2.1- Embalagem:		
Íntegra	☐ SIM	☐ NÃO
Impressão Gráfica Legível	☐ SIM	☐ NÃO
Informação para manuseio/uso	☐ SIM	☐ NÃO
Permite abertura em técnica asséptica ☐ Não se aplica	☐ SIM	☐ NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso	☐ SIM	☐ NÃO
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura	☐ SIM	☐ NÃO
Data de fabricação	☐ SIM	☐ NÃO
Data de esterilização e validade	☐ SIM	☐ NÃO
2.2- Produto		
Composição compatível com descritivo	☐ SIM	☐ NÃO
Tamanho compatível com o solicitado	☐ SIM	☐ NÃO
Resistente à trações	☐ SIM	☐ NÃO
Favorece a administração segura das soluções	☐ SIM	☐ NÃO
Fabricado em material atóxico	☐ SIM	☐ NÃO
Assegura compatibilidade com recipientes para soluções e dispositivos intravenosos	☐ SIM	☐ NÃO
Apresenta sinais de vazamento de ar	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.1- Penetrador		
Ocorre extração de material durante o processo de penetração	☐ SIM	☐ NÃO
Protetor mantém a esterilidade da ponta e interior do equipo	☐ SIM	☐ NÃO
Apresenta perfeita penetração ao frasco de solução	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.2 Câmara gotejadora		
Apresenta boa visualização	☐ SIM	☐ NÃO
Material maleável	☐ SIM	☐ NÃO
Filtro de partículas	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.3 Tuba		
Material transparente ou translúcido	☐ SIM	☐ NÃO
Comprimento compatível com o descritivo	☐ SIM	☐ NÃO
Apresenta boa maleabilidade	☐ SIM	☐ NÃO
Priming é adequado/compatível ao produto solicitado	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.4 Pinça		
Oferece praticidade no manuseio	☐ SIM	☐ NÃO
Garante fluxo contínuo sem danos ao tubo	☐ SIM	☐ NÃO
Oferece precisão no controle do gotejamento	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.5 Conector ☐ SIM ☐ NÃO		
Extremidades distais dos conectores macho, atendem ao luer lock	☐ SIM	☐ NÃO
Protetor do conector mantém a esterilidade do produto (filtro)	☐ SIM	☐ NÃO
Oferece boa adaptação aos dispositivos de punção	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.6 Entrada de ar ☐ SIM ☐ NÃO		
Possui filtro hidrofóbico de 0,22µ	☐ SIM	☐ NÃO
Possui tampa	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.4 Injetor Lateral ☐ autocicatrizante ☐ dispositivo valvado		
Ângulo favorece a infusão	☐ SIM	☐ NÃO
Apresenta vazamento superior a uma gota	☐ SIM	☐ NÃO
Possui boa adaptação	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.4 Câmara Graduada ☐ SIM ☐ NÃO		
Permite boa visualização	☐ SIM	☐ NÃO
Oferece precisão da escala graduada	☐ SIM	☐ NÃO
Capacidade volumétrica compatível com o solicitado	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.4 Fotossensível ☐ SIM ☐ NÃO		
Acompanha capa protetora do frasco de soro	☐ SIM	☐ NÃO
Todo circuito em coloração âmbar	☐ SIM	☐ NÃO
2.2.4 PARA USO EM BOMBA DE INFUSÃO ☐ SIM ☐ NÃO		
Compatibilidade comprovada com a bomba de infusão	☐ SIM	☐ NÃO
Favorece a administração segura das soluções	☐ SIM	☐ NÃO
Volume/velocidade compatíveis com o programado no equipamento	☐ SIM	☐ NÃO
3- PARECER FINAL		
Material recomendado para a aquisição na SES?	☐ SIM	☐ NÃO
Justificativa e Observação: _____		
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:		
Hospital: _____		
Setor: _____		
Data: _____		
Nome: _____		

PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE TORNEIRA DESCARTÁVEL, 3 VIAS - 91191		
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:		
Marca do Produto: _____ Lote: _____		
Especificação: _____ Nº de Amostras: _____		
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:		
2.1- Embalagem:		
Íntegra		
☐ SIM ☐ NÃO		
Impressão Gráfica Legível		
☐ SIM ☐ NÃO		
Informação para manuseio/uso		
☐ SIM ☐ NÃO		
Permite abertura em técnica asséptica		
☐ SIM ☐ NÃO		
Protege o produto, mantendo sua integridade e esterilidade desde a fabricação até o uso		
☐ SIM ☐ NÃO		
Apresentam evidências claras de que foi aberta, não permitindo selamento posterior à abertura		
☐ SIM ☐ NÃO		
Data de fabricação		
☐ SIM ☐ NÃO		
Data de esterilização e validade		
☐ SIM ☐ NÃO		
2.2- Produto		
Composição compatível com descritivo		
☐ SIM ☐ NÃO		
Fácil manuseio		
☐ SIM ☐ NÃO		
Alta resistência a pressões das drogas endovenosas		
☐ SIM ☐ NÃO		
Apresenta vazamentos		
☐ SIM ☐ NÃO		
Manoplas giratórias com rotação 360º		
☐ SIM ☐ NÃO		
Corpo plástico permite boa visibilidade		
☐ SIM ☐ NÃO		
Vias com conexões seguras aos dispositivos de infusão		
☐ SIM ☐ NÃO		
Núcleo da peça em plástico opaco colorido com perfurações		
☐ SIM ☐ NÃO		
Setas visíveis na superfície com indicação da direção de fluxo		
☐ SIM ☐ NÃO		
3- PARECER FINAL		
Material recomendado para a aquisição na SES?		
☐ SIM ☐ NÃO		
Justificativa e Observação:		
4- IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE PARECERISTA:		
Hospital: _____		
Setor: _____		
Data: _____		
Nome: _____		