

Estudo Técnico Preliminar 378/2023

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00471670/2023-98

2. Tratamento Microemp. e Emp. Peq,

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.

3. Área requisitante

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

3. 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.

FILME ADESIVO TRANSPARENTE NÃO ESTÉRIL – O filme transparente é um adesivo indicado como cobertura secundária de curativos. É semipermeável, ou seja, permite a passagem de gases e vapores, permitindo a respiração da pele e, ao mesmo tempo, é impermeável às bactérias e à água (não necessitando ser retirado para o banho). Pode ser usado em todos os níveis de atenção e tem como vantagens: promover conforto ao paciente, evitar macerações e alergias na pele, facilitar a inspeção da pele, além de reduzir consideravelmente o uso de outros adesivos como micropore e esparadrapo. A aquisição visa atender a demanda dos serviços de saúde em Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento, unidades hospitalares e outros. A ausência deste objeto poderá acarretar prejuízo no atendimento ao usuário da rede SES /DF.

CURATIVO NÃO ADERENTE COM PETROLATUM – Trata-se de um curativo primário, estéril, não aderente, constituído por uma malha de acetato de celulose (Rayon) impregnada com uma emulsão de petrolatum, destinado ao tratamento de feridas. Em sua composição tem uma mistura de hidrocarbonetos obtida através da remoção de óleos de minerais e que contém propriedades benéficas para a pele. É um eficiente umectante, contribuindo para a hidratação de pele íntegras ou com lesões superficiais. Deve ser combinado com um curativo secundário estéril para que seja possível a absorção do exsudato da ferida,

apresenta fácil aplicação e em contato com a lesão não adere no leito da lesão, sendo capaz de ser removido facilmente durante as trocas de curativo, minimizando dor e traumas durante o procedimento e diminuindo a perda do tecido recém-formado.

O tecido de Rayon é sintético, inodoro, poroso, isento de substâncias alergênicas, poroso. O curativo permite a permeabilidade da lesão e o fluxo do exsudato para que seja absorvido pelo curativo secundário, evitando o acúmulo de fluido no local da lesão. Possui indicação para o tratamento de lesões de qualquer etiologia, secas ou exsudativas, limpas ou infectadas, com presença de tecido inviável ou não e outros tipos de lesões em que se tem o objetivo de evitar a aderência do curativo como nos casos da exposição de ossos e tendões. Sua troca é geralmente a cada 72 horas, porém em caso de saturação da cobertura secundária deve ser trocado com mais brevidade.

A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomaterapia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

O CURATIVO BOTA DE UNNA constitui uma forma de terapia compressiva inelástica que atua aumentando a compressão e favorecendo a drenagem e o suporte venoso, beneficiando, assim, a cicatrização da úlcera. É constituída de uma atadura impregnada com pasta à base de óxido de zinco criando um molde semi-sólido para a realização de compressão externa que pode permanecer na ferida por até 7 dias e pode ser associada à outras coberturas em caso de feridas muito exsudativas.

Trata-se de uma cobertura de grande importância e fundamental ao fechamento das úlceras venosas crônicas, que quando tem seu fechamento prolongado contribuem para piora da qualidade de vida do paciente, reduz a produtividade no trabalho e aumentam os custos dos serviços de saúde.

A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomaterapia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

O CURATIVO HIDROCOLÓIDE é uma cobertura primária ou secundária composta por carboximetilcelulose capaz de se expandir e absorver líquidos criando um ambiente úmido que controla o exsudato. Permite as células do microambiente da úlcera fornecer um desbridamento autolítico e acelerar o processo de cicatrização. É capaz de manter o ambiente úmido enquanto protege as células de traumas, da contaminação bacteriana e mantém o isolamento térmico. Indicada para feridas do tipo agudas e crônicas de baixa a moderada exsudação onde o ambiente úmido seja indicado como lesões por abrasão, áreas doadoras de pele, queimaduras de 1º e 2º grau, úlceras por pressão.

A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomaterapia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

CURATIVO CARVÃO ATIVADO E PRATA – O curativo com carvão ativado e íons de prata é indicado para feridas crônicas, com odor fétido, infectadas e exsudativas. O carvão ativado absorve o exsudato e filtra o odor. A prata tem ação bactericida. Trata-se de uma cobertura primária que pode ser utilizado em associação à outras coberturas e exige a utilização de cobertura secundária. Sua ação, através da força magnética, absorve os microrganismos e exsudatos presentes no leito da ferida. Em síntese, esse processo favorece a aderência de bactérias na cobertura a fim de deixar o leito da ferida livre de toxicidade e favorável ao processo cicatricial. Outra grande vantagem desta cobertura é o fato de não aderir ao tecido neo-cicatricial, preservando-o de traumas no ato da retirada, e, assim reduzindo a dor local no processo de troca da cobertura.

A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomaterapia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A

ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

CURATIVO ANTISSEPTICO CIRCULAR PRONTO PARA USO, ESTÉRIL é indicado para finalização de punções venosas em procedimentos de coleta de sangue ou injeções. O curativo pronto uso tem como benefícios a redução de infecções, redução da utilização de algodão e esparadrapo, maior segurança e agilidade para realizar o procedimento, além de proporcionar maior conforto ao paciente.

O CURATIVO ESTERIL NÃO ADERENTE IMPREGNADO COM PRATA atua como uma barreira antimicrobiana, além de liberar o poder antimicrobiano da prata no leito da ferida, sem inibir a cicatrização. Composto por uma malha de poliéster, o qual contém alta elasticidade e promove conforto ao paciente. É composto por nylon impregnado com prata, flexível e não aderente.

Deve ser utilizado em contato direto com a ferida, onde desenvolve uma potente ação antimicrobiana, sendo capaz de combater os micro-organismos presentes no leito da ferida, assim como prevenir que uma ferida limpa fique infectada. Pequenas abrasões, cortes, arranhões, queimaduras, incisões, enxertos cutâneos, áreas doadoras, lacerações, úlceras dérmicas de estágio IV (úlceras venosas, úlceras por pressão e úlceras diabéticas), feridas infectadas ou como barreira física para prevenção da penetração de micro-organismos. A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomoterapia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

O CURATIVO COM FILME TRANSPARENTE PARA CATETER VASCULAR 7 CM x 8 CM (+ ou - 1 cm), ESTÉRIL é indicado como curativo primário para fixação de cateter. Apresenta característica de ser semipermeável, onde permite a passagem de gases e vapores, no entanto é impermeável às bactérias e água. Alguns benefícios são percebidos, como a redução do risco de infecção, pela alta permeabilidade aos vapores de água que previne o acúmulo de umidade entre a pele e o filme e evita a proliferação bacteriana. Além da sua impermeabilidade às bactérias permitir que ele atue como uma barreira mecânica. Assim como minimizar a frequência de troca do filme, por ter alta permeabilidade do filme aos gases e vapores úmidos, mantém a pele seca e consequentemente aumenta a aderência do filme a pele. Permite uma fixação e visualização direta do cateter em seu sítio de inserção sem precisar remover o curativo para essa observação.

A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomoterapia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

O CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO é uma cobertura que permite uma troca iônica com o meio com indicação para exsudativas, com sangramento, limpas ou infectadas, agudas ou crônicas, superficiais ou profundas. Em contato com o exsudato forma um gel hidrofílico e não aderente que proporciona um meio úmido sobre a superfície da ferida, promovendo o desbridamento autolítico e absorção do excesso de exsudato, permitindo a remoção sem trauma, com pequeno ou nenhum dano para o tecido recém-formado e mantém um meio adequado para o processo de cicatrização. Apresenta uma periodicidade de troca variável, para feridas infectadas (24 horas), feridas limpas com sangramento (48 horas), feridas limpas ou exsudação intensa (quando saturar) como se trata de uma cobertura primária mesmo que haja a saturação da cobertura secundária, se o alginato não se desintegrar não há necessidade de troca da cobertura primária, apenas a cobertura secundária. Suas vantagens aceleram o processo cicatricial de lesões agudas de forma rápida com o controle da umidade no leito da lesão e estimulando a fase proliferativa de forma ágil e segura.

A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomoterapia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

A HIDROFIBRA COM PRATA é uma cobertura altamente absorvível composta por carboximetilcelulose sódica e prata, que apresenta característica atraumática por formar um gel macio e coeso que se adapta ao leito da lesão e sua trama de fibras é capaz de capturar os micro-organismos presentes no leito da ferida. Sua fibra é macia e em contato com o exsudato se gelifica, os íons de prata são liberados e inativam as bactérias. Apresenta ampla indicação para uso nas lesões, abrangendo de pequenas abrasões, lacerações, cortes, escaldaduras também muito utilizada em queimaduras superficiais e de II grau, em úlceras vasculogênicas e outros tipos de lesões crônicas, traumáticas e infectadas.

A aquisição visa atender a demanda dos usuários atendidos na rede de saúde SES/DF, abastecendo os Ambulatórios de Estomatologia, Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento e hospitais. A ausência acarretará prejuízo no atendimento e serviços oferecidos, podendo levar à suspensão dos procedimentos realizados pela equipe de saúde e consequentemente, risco à saúde do usuário.

O ESPARADRAPO consiste em item indispensável para fixação de curativos, bandagens, oclusões de lesões agudas, crônicas ou operatórias e demais aplicabilidades. Trata-se de um insumo amplamente utilizado em todos os níveis de atenção. A aquisição visa atender a demanda dos serviços de saúde em Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento, unidades hospitalares e outros. A ausência deste objeto acarretará prejuízo no atendimento ao usuário da rede SES/DF.

As MÁSCARAS FACIAIS são os sistemas mais comumente utilizados. A magnitude da variação da FiO₂ (fração inspirada de oxigênio) depende do fluxo de entrada de oxigênio, do volume da máscara, da extensão do escape de ar (saída) e da frequência e volume respiratório do paciente.

A máscara facial simples é empregada quando o paciente requer uma concentração moderada de oxigênio. Deve cobrir a boca e o nariz. O corpo da máscara em si coleta e armazena oxigênio entre as inspirações do paciente e a expiração se faz através de orifícios laterais ou pela própria borda da máscara. A variação de entrada de ar de uma máscara simples é de 5 a 12 l/min para obter uma oxigenação satisfatória.

A máscara de Venturi consiste na administração de oxigênio por meio de um sistema que fornece um alto fluxo de gás (6 a 12l/min) com uma concentração inspirada de oxigênio conhecida e constante, que varia de 24 a 50%. Entre a máscara e a fonte de oxigênio são ajustados adaptadores coloridos que permitem a passagem constante de oxigênio estabelecida pelo fabricante. A máscara de Venturi é o método mais confiável e exato para administrar concentrações exatas de oxigênio através de meios não invasivos.

A máscara de não-reinalação possui válvulas que impedem a reinalação do gás expirado. Durante a inspiração uma leve pressão negativa fecha as válvulas exalatórias impedindo a mistura e/ou diluição aérea e ao mesmo tempo, a válvula inspiratória se abre por fluxo positivo de O₂. Isso permite que o dispositivo ofereça altas concentrações de O₂ ao paciente.

As máscaras faciais são utilizadas em todos os níveis de atenção, mas principalmente em unidades hospitalares, pré-hospitalares e nos serviços de atenção domiciliar da Rede SES/DF.

5. Descrição dos Requisitos da Contratação

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIPTIVO COMPLETO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
			FILME ADESIVO TRANSPARENTE NAO ESTERIL. Aplicação: impermeabilização na cobertura secundária de lesões. Composição: filme de	

1	32464	484757	poliuretano, não estéril e adesivo hipoalergênico. Características adicionais: dimensões de 10cmx10m, aproximadamente. Apresentação: rolo acondicionado em caixa.	UN
2	35775	485086	CURATIVO NÃO ADERENTE COM PETROLATUM 7,6 CM X 7,6 CM, ESTÉRIL. Aplicação: proteção do leito da ferida e proteção de área doadora de enxerto. Material: tela em tecido de malha de acetato de celulose impregnada com emulsão de petrolatum, estéril. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixas. Unidade de estoque: Unidade (UN).	UN
3	35777	477873	CURATIVO BOTA DE UNNA, NÃO ESTÉRIL. Aplicação: tratamento de úlceras vasculares venosas e edema linfático. Material: bandagem flexível com aproximadamente 70% de poliéster e 30% de algodão, impregnada com pasta de óxido de zinco, podendo ter adição de acácia, glicerina, óleo de rícino (ou óleo de castor) e pretolato branco. Tamanho: 10 cm (variação + ou - 0,5 cm) x 9 m (variação de + ou - 20 cm). Características Adicionais: apresentação em rolo, não estéril, embalado individualmente. Unidade de estoque: unidade (UN).	UN
4	35782	484809	CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL. Aplicação: prevenção de lesões, manutenção do meio úmido, estimulação da angiogênese, não aderência à ferida, desbridamento autolítico e manutenção da temperatura. Características adicionais: extra fino com camada interna composta por hidrocolóides (carboximetilcelulose e/ou gelatina e/ou pectina) e/ou polisobutileno e camada externa composta por poliuretano impermeável a líquidos e microrganismos. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	UN
5	35783	485058	CURATIVO COM CARVÃO ATIVADO E PRATA 10,5 CM X 19,5 CM, ESTÉRIL, RECORTÁVEL. Aplicação: Controle de infecção da ferida. Material: Composto de uma manta externa de não tecido e uma camada interna de carvão ativado impregnado com íons de prata. Características adicionais: selado em toda sua extensão para que não haja extravasamento de carvão, recortável. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	UN
6	35784	485057	CURATIVO COM CARVÃO ATIVADO E PRATA 10,5 CM X 10,5 CM, SACHÊ, ESTÉRIL. Aplicação: Controle de infecção da ferida. Material: Composto de uma manta externa de não tecido e uma camada interna de carvão ativado impregnado com íons de prata. Características adicionais: selado em toda sua extensão para que não haja extravasamento de carvão, não recortável. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	UN

7	36552	483363	CURATIVO ANTISSEPTICO CIRCULAR PRONTO PARA USO, ESTÉRIL. Aplicação: curativo para finalização do procedimento de punção venosa ou injeções. Composição: poliéster com algodão natural e papel siliconado. Características adicionais: a embalagem do produto deverá conter o número do lote, data de fabricação, prazo de validade, composição, forma de armazenamento e procedência. Processo de esterilização: estéril. Unidade de estoque: unidade. Apresentação: caixa com 500 unidades.	UN
8	37974	485067	CURATIVO ESTERIL NAO ADERENTE IMPREGNADO COM PRATA - Aplicação: adjuvante no tratamento de lesões infectadas. Composição: malha de poliéster ou nylon em material recortável. Características adicionais: área mínima de 200cm². Apresentação: embalagem individual em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica.	UN
9	91120	484753	CURATIVO COM FILME TRANSPARENTE PARA CATETER VASCULAR 7 CM x 8 CM (+ ou - 1 cm), ESTÉRIL. Aplicação: cobertura de inserção de cateter vascular. Material: película transparente com adesivo hipoalergênico, fenestra aerada e fita estabilizadora estéril. Características adicionais: impermeável à água e com barreira bacteriana, permeável ao oxigênio e ao vapor da água. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	UM
10	91124	484750	CURATIVO COM FILME TRANSPARENTE PARA CATETER VASCULAR 4 CM x 5 CM (+ ou - 1 cm), ESTÉRIL. Aplicação: cobertura de inserção de cateter vascular. Material: película transparente com adesivo hipoalergênico, fenestra aerada e fita estabilizadora estéril. Características adicionais: impermeável à água e com barreira bacteriana. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	UM
11	91137	484840	CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO 10 CM x 10 CM, ESTÉRIL. Aplicação: controle de excesso de exsudato, desbridante, hemostasia. Material: Alginato de cálcio derivado de algas marinhas. Características adicionais: não aderente, com alta capacidade de absorção de exsudato. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	UM
12	91139	484841	CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO 10 CM x 20 CM, ESTÉRIL. Aplicação: controle de excesso de exsudato, desbridante, hemostasia. Material: Alginato de cálcio derivado de algas marinhas. Características adicionais: não aderente, com alta capacidade de absorção de exsudato. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	UM
			CURATIVO DE HIDROFIBRA, ESTERIL. Composição: carboximetilcelulose associada à prata,	

13	91207	484870	estéril, não aderente. Tamanho: 15x15cm. Apresentação: embalagem individual.	UM
14	92240	437860	ESPARADRAPO CIRURGICO 10CM x 4,5M EM CARRETEL PLASTICO COM CAPA PROTETORA. Aplicação: fixação de curativos, cateteres e outros. Material: 100% em algodão, adesivo em borracha atóxica. Características Adicionais: impermeável, que apresente excelente adesividade, fixação e resistência, que apresente facilidade de corte sem utilização de instrumentos de corte, que não cause trauma a pele quando da remoção, em carretel plástico com capa protetora que ofereça proteção ao produto. Unidade De Estoque: rolo (RL) acondicionado em caixa.	RL
15	38716	454554	MÁSCARA DE VENTURI PEDIÁTRICA. Aplicação: Oxigenoterapia. Material: Máscara: Vinil transparente. Tubo: PVC flexível. Conectores: Misturados. Características Adicionais: A máscara confeccionada em material macio e flexível, com rigidez adequada, resistente, transparente, que permita limpeza por métodos usuais de desinfecção e esterilização, com elástico resistente para adequar ao diâmetro da cabeça. Com conexões adequadas que se adaptam à máscara e ao sistema de nebulização, anatômica, e com acabamento perfeito para evitar lesões, sem rebarbas com extensão transparente para umidificador de oxigênio, com conexão padrão universal. Acompanhada de seis diluidores codificados em seis cores diferentes concentração de oxigênio 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, e 50%. Apresentação: embalagem individual. Unidade de Estoque: unidade.	UN

6. Documentos necessários

A documentação a ser apresentada no momento da formalização da contratação são os seguintes:

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;

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;

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.

7. Exigência da 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 e relacionados no **APÊNDICE III (Protocolo de Avaliação)**;

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;

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.

8. Exigência de qualif 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.

9. Indicação de marcas ou modelos:

Não há necessidade de indicação de marcas ou modelos.

10. Da vedação de utilização de marca/produto

Não há necessidade de vedação de utilização de marca/produtos.

11. Da exigência de carta de solidariedade

Não há necessidade de exigência de carta de solidariedade.

12. 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.

- A proposta deve conter correio eletrônico (e-mail) válido para eventuais comunicações, inclusive notificações financeiras.

13. Sustentabilidade

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.

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.

8. Levantamento de Mercado

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.

10. 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	32464	484757	FILME ADESIVO TRANSPARENTE NAO ESTERIL. Aplicação: impermeabilização na cobertura secundária de lesões. Composição: filme de poliuretano, não estéril e adesivo hipoalergênico. Características adicionais: dimensões de 10cmx10m, aproximadamente. Apresentação: rolo acondicionado em caixa.	16.797
			CURATIVO NÃO ADERENTE COM PETROLATUM 7,6 CM X 7,6 CM, ESTÉRIL. Aplicação: proteção do leito da ferida e proteção	

2	35775	485086	de área doadora de enxerto. Material: tela em tecido de malha de acetato de celulose impregnada com emulsão de petrolatum, estéril. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixas. Unidade de estoque: Unidade (UN).	113.757
3	35777	477873	CURATIVO BOTA DE UNNA, NÃO ESTÉRIL. Aplicação: tratamento de úlceras vasculares venosas e edema linfático. Material: bandagem flexível com aproximadamente 70% de poliéster e 30% de algodão, impregnada com pasta de óxido de zinco, podendo ter adição de acácia, glicerina, óleo de rícino (ou óleo de castor) e pretolato branco. Tamanho: 10 cm (variação + ou - 0,5 cm) x 9 m (variação de + ou - 20 cm). Características Adicionais: apresentação em rolo, não estéril, embalado individualmente. Unidade de estoque: unidade (UN).	14.102
4	35782	484809	CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL. Aplicação: prevenção de lesões, manutenção do meio úmido, estimulação da angiogênese, não aderência à ferida, desbridamento autolítico e manutenção da temperatura. Características adicionais: extra fino com camada interna composta por hidrocolóides (carboximetilcelulose e/ou gelatina e/ou pectina) e/ou polisobutileno e camada externa composta por poliuretano impermeável a líquidos e microrganismos. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	41.678
5	35783	485058	CURATIVO COM CARVÃO ATIVADO E PRATA 10,5 CM X 19,5 CM, ESTÉRIL, RECORTÁVEL. Aplicação: Controle de infecção da ferida. Material: Composto de uma manta externa de não tecido e uma camada interna de carvão ativado impregnado com íons de prata. Características adicionais: selado em toda sua extensão para que não haja extravasamento de carvão, recortável. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	23.603
6	35784	485057	CURATIVO COM CARVÃO ATIVADO E PRATA 10,5 CM X 10,5 CM, SACHÊ, ESTÉRIL. Aplicação: Controle de infecção da ferida. Material: Composto de uma manta externa de não tecido e uma camada interna de carvão ativado impregnado com íons de prata. Características adicionais: selado em toda sua	24.453

			extensão para que não haja extravasamento de carvão, não recortável. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	
7	36552	483363	CURATIVO ANTISSEPTICO CIRCULAR PRONTO PARA USO, ESTÉRIL. Aplicação: curativo para finalização do procedimento de punção venosa ou injeções. Composição: poliéster com algodão natural e papel siliconado. Características adicionais: a embalagem do produto deverá conter o número do lote, data de fabricação, prazo de validade, composição, forma de armazenamento e procedência. Processo de esterilização: estéril. Unidade de estoque: unidade. Apresentação: caixa com 500 unidades.	666.774
8	37974	485067	CURATIVO ESTERIL NAO ADERENTE IMPREGNADO COM PRATA - Aplicação: adjuvante no tratamento de lesões infectadas. Composição: malha de poliéster ou nylon em material recortável. Características adicionais: área mínima de 200cm². Apresentação: embalagem individual em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica.	19.055
9	91120	484753	CURATIVO COM FILME TRANSPARENTE PARA CATETER VASCULAR 7 CM x 8 CM (+ ou - 1 cm), ESTÉRIL. Aplicação: cobertura de inserção de cateter vascular. Material: película transparente com adesivo hipoalergênico, janela aerada e fita estabilizadora estéril. Características adicionais: impermeável à água e com barreira bacteriana, permeável ao oxigênio e ao vapor da água. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	142.225
10	91124	484750	CURATIVO COM FILME TRANSPARENTE PARA CATETER VASCULAR 4 CM x 5 CM (+ ou - 1 cm), ESTÉRIL. Aplicação: cobertura de inserção de cateter vascular. Material: película transparente com adesivo hipoalergênico, janela aerada e fita estabilizadora estéril. Características adicionais: impermeável à água e com barreira bacteriana. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	104.507
			CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO 10 CM x 10 CM, ESTÉRIL. Aplicação: controle de	

11	91137	484840	excesso de exsudato, desbridante, hemostasia. Material: Alginato de cálcio derivado de algas marinhas. Características adicionais: não aderente, com alta capacidade de absorção de exsudato. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	56.106
12	91139	484841	CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO 10 CM x 20 CM, ESTÉRIL. Aplicação: controle de excesso de exsudato, desbridante, hemostasia. Material: Alginato de cálcio derivado de algas marinhas. Características adicionais: não aderente, com alta capacidade de absorção de exsudato. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	44.889
13	91207	484870	CURATIVO DE HIDROFIBRA, ESTERIL. Composição: carboximetilcelulose associada à prata, estéril, não aderente. Tamanho: 15x15cm. Apresentação: embalagem individual.	103.984
14	92240	437860	ESPARADRAPO CIRURGICO 10CM x 4,5M EM CARRETEL PLASTICO COM CAPA PROTETORA. Aplicação: fixação de curativos, cateteres e outros. Material: 100% em algodão, adesivo em borracha atóxica. Características Adicionais: impermeável, que apresente excelente adesividade, fixação e resistência, que apresente facilidade de corte sem utilização de instrumentos de corte, que não cause trauma a pele quando da remoção, em carretel plástico com capa protetora que ofereça proteção ao produto. Unidade De Estoque: rolo (RL) acondicionado em caixa.	142.633
15	38716	454554	MÁSCARA DE VENTURI PEDIÁTRICA. Aplicação: Oxigenoterapia. Material: Máscara: Vinil transparente. Tubo: PVC flexível. Conectores: Misturados. Características Adicionais: A máscara confeccionada em material macio e flexível, com rigidez adequada, resistente, transparente, que permita limpeza por métodos usuais de desinfecção e esterilização, com elástico resistente para adequar ao diâmetro da cabeça. Com conexões adequadas que se adaptam à máscara e ao sistema de nebulização, anatômica, e com acabamento perfeito para evitar lesões, sem rebarbas com extensão transparente para umidificador de oxigênio, com conexão padrão universal. Acompanhada de seis diluidores codificados em seis cores diferentes concentração de oxigênio 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, e 50%. Apresentação: embalagem individual. Unidade de Estoque: unidade.	1.200

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.

13. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

Não se aplica.

13. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 17.000.423,34

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 2089/2023 - SES/SUAG/DIAQ/GEPP (101531581), 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.

Cabe ressaltar que, os item 38716 é recém-padronizado e que, portanto, não há registro de Pesquisa de Preço anterior, uma vez que essa será a sua primeira licitação. Assim, a estimativa de valor unitário foi baseada no Formulário de Padronização 112193343, Processo SEI nº 00060-00250437/2023-73 , no momento de sua incorporação pela CPPS.

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO	VALOR UNITÁRIO ESTIMADO	VALOR TOTAL ESTIMADO
1	32464	484757	FILME ADESIVO TRANSPARENTE NAO ESTERIL. Aplicação: impermeabilização na cobertura secundária de lesões. Composição: filme de poliuretano, não estéril e adesivo hipoalergênico. Características adicionais: dimensões de 10cmx10m, aproximadamente. Apresentação: rolo acondicionado em caixa.	16.797	R\$ 31,8500	R\$ 534.984,4500

2	35775	485086	CURATIVO NÃO ADERENTE COM PETROLATUM 7,6 CM X 7,6 CM, ESTÉRIL. Aplicação: proteção do leito da ferida e proteção de área doadora de enxerto. Material: tela em tecido de malha de acetato de celulose impregnada com emulsão de petrolatum, estéril. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixas. Unidade de estoque: Unidade (UN).	113.757	R\$ 3,7283	R\$ 424.120,2231
3	35777	477873	CURATIVO BOTA DE UNNA, NÃO ESTÉRIL. Aplicação: tratamento de úlceras vasculares venosas e edema linfático. Material: bandagem flexível com aproximadamente 70% de poliéster e 30% de algodão, impregnada com pasta de óxido de zinco, podendo ter adição de acácia, glicerina, óleo de rícino (ou óleo de castor) e pretolato branco. Tamanho: 10 cm (variação + ou - 0,5 cm) x 9 m (variação de + ou - 20 cm). Características Adicionais: apresentação em rolo, não estéril, embalado individualmente. Unidade de estoque: unidade (UN).	14.102	R\$ 17,9043	R\$ 252.486,4386
			CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15 CM X 15 CM, ESTÉRIL. Aplicação: prevenção de lesões, manutenção do meio úmido, estimulação da angiogênese, não aderência à ferida, desbridamento autolítico e manutenção da temperatura.			

4	35782	484809	Características adicionais: extra fino com camada interna composta por hidrocolóides (carboximetilcelulose e /ou gelatina e/ou pectina) e/ou polisobutileno e camada externa composta por poliuretano impermeável a líquidos e microrganismos. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	41.678	R\$ 10,6867	R\$ 445.400,2826
5	35783	485058	CURATIVO COM CARVÃO ATIVADO E PRATA 10,5 CM X 19,5 CM, ESTÉRIL, RECORTÁVEL. Aplicação: Controle de infecção da ferida. Material: Composto de uma manta externa de não tecido e uma camada interna de carvão ativado impregnado com íons de prata. Características adicionais: selado em toda sua extensão para que não haja extravasamento de carvão, recortável. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	23.603	R\$ 41,7533	R\$ 985.503,1399
6	35784	485057	CURATIVO COM CARVÃO ATIVADO E PRATA 10,5 CM X 10,5 CM, SACHÊ, ESTÉRIL. Aplicação: Controle de infecção da ferida. Material: Composto de uma manta externa de não tecido e uma camada interna de carvão ativado impregnado com íons de prata. Características adicionais: selado em	24.453	R\$ 25,7225	R\$ 628.992,2925

			toda sua extensão para que não haja extravasamento de carvão, não recortável. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).			
7	36552	483363	CURATIVO ANTISSEPTICO CIRCULAR PRONTO PARA USO, ESTÉRIL. Aplicação: curativo para finalização do procedimento de punção venosa ou injeções. Composição: poliéster com algodão natural e papel siliconado. Características adicionais: a embalagem do produto deverá conter o número do lote, data de fabricação, prazo de validade, composição, forma de armazenamento e procedência. Processo de esterilização: estéril. Unidade de estoque: unidade. Apresentação: caixa com 500 unidades.	666.774	R\$ 0,0500	R\$ 33.338,7000
8	37974	485067	CURATIVO ESTERIL NAO ADERENTE IMPREGNADO COM PRATA - Aplicação: adjuvante no tratamento de lesões infectadas. Composição: malha de poliéster ou nylon em material recortável. Características adicionais: área mínima de 200cm². Apresentação: embalagem individual em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica.	19.055	R\$ 170,0000	R\$ 3.239.350,0000
			CURATIVO COM FILME TRANSPARENTE PARA CATETER VASCULAR 7			

9	91120	484753	CM x 8 CM (+ ou - 1 cm), ESTÉRIL. Aplicação: cobertura de inserção de cateter vascular. Material: película transparente com adesivo hipoalergênico, fenestra aerada e fita estabilizadora estéril. Características adicionais: impermeável à água e com barreira bacteriana, permeável ao oxigênio e ao vapor da água. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	142.225	R\$ 1,1583	R\$ 164.739,2175
10	91124	484750	CURATIVO COM FILME TRANSPARENTE PARA CATETER VASCULAR 4 CM x 5 CM (+ ou - 1 cm), ESTÉRIL. Aplicação: cobertura de inserção de cateter vascular. Material: película transparente com adesivo hipoalergênico, fenestra aerada e fita estabilizadora estéril. Características adicionais: impermeável à água e com barreira bacteriana. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	104.507	R\$ 0,9800	R\$ 102.416,8600
11	91137	484840	CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO 10 CM x 10 CM, ESTÉRIL. Aplicação: controle de excesso de exsudato, desbridante, hemostasia. Material: Alginato de cálcio derivado de algas marinhas. Características adicionais: não aderente, com alta capacidade de absorção de exsudato. Apresentação: embalado	56.106	R\$ 5,0000	R\$ 280.530,0000

			individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).			
12	91139	484841	CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO 10 CM x 20 CM, ESTÉRIL. Aplicação: controle de excesso de exsudato, desbridante, hemostasia. Material: Alginato de cálcio derivado de algas marinhas. Características adicionais: não aderente, com alta capacidade de absorção de exsudato. Apresentação: embalado individualmente. Unidade de Estoque: unidade (UN).	44.889	R\$ 9,5533	R\$ 428.838,0837
13	91207	484870	CURATIVO DE HIDROFIBRA, ESTERIL. Composição: carboximetilcelulose associada à prata, estéril, não aderente. Tamanho: 15x15cm. Apresentação: embalagem individual.	103.984	R\$ 79,9900	R\$ 8.317.680,1600
14	92240	437860	ESPARADRAPO CIRURGICO 10CM x 4,5 M EM CARRETEL PLASTICO COM CAPA PROTETORA. Aplicação: fixação de curativos, cateteres e outros. Material: 100% em algodão, adesivo em borracha atóxica. Características Adicionais: impermeável, que apresente excelente adesividade, fixação e resistência, que apresente facilidade de corte sem utilização de instrumentos de corte, que não cause trauma a pele quando da remoção, em carretel plástico com capa protetora que ofereça proteção ao	142.633	R\$ 8,0150	R\$ 1.143.203,4950

			produto. Unidade De Estoque: rolo (RL) acondicionado em caixa.			
15	38716	454554	MÁSCARA DE VENTURI PEDIÁTRICA. Aplicação: Oxigenoterapia. Material: Máscara: Vinil transparente. Tubo: PVC flexível. Conectores: Misturados. Características Adicionais: A máscara confeccionada em material macio e flexível, com rigidez adequada, resistente, transparente, que permita limpeza por métodos usuais de desinfecção e esterilização, com elástico resistente para adequar ao diâmetro da cabeça. Com conexões adequadas que se adaptam à máscara e ao sistema de nebulização, anatômica, e com acabamento perfeito para evitar lesões, sem rebarbas com extensão transparente para umidificador de oxigênio, com conexão padrão universal. Acompanhada de seis diluidores codificados em seis cores diferentes concentração de oxigênio 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, e 50%. Apresentação: embalagem individual. Unidade de Estoque: unidade.	1.200	R\$ 15,7000	R\$ 18.840,0000
TOTAL GERAL					R\$ 17.000.423,34	

20. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

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

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

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 - SRP, e a consequente formalização de Ata de Registro de Preço - ARP, como o melhor meio de aquis

Considerando que a licitação por Sistema de Registro de Preço não acarreta comprometimento 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 19/01/2024 às 10:25:44.

JULIANA BARBOSA LACERDA

Gerente da Gerência de Programação de Insumos para Saúde



Assinou eletronicamente em 18/01/2024 às 15:39:48.

FERNANDA COLACO ASSUNCAO FREITAS

Enfermeira da Gerência de Programação de Insumos para Saúde



Assinou eletronicamente em 18/01/2024 às 15:42:26.

GABRIELA NOLETO FERNANDES SOBREIRA

Diretora de Enfermagem



Assinou eletronicamente em 17/01/2024 às 12:08:11.

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 - Protocolo de Avaliação ETP 378_2023 - Página1 (1).pdf (170.68 KB)

**Anexo I - Protocolo de Avaliação ETP 378_2023 - Página1
(1).pdf**

PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE FILME ADESIVO TRANSPARENTE NÃO ESTÉRIL			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto: _____	Lote: _____		
Tamanho: _____	Nº de amostras: _____		
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra	☐ SIM	☐ NÃO	
Identificação completa	☐ SIM	☐ NÃO	
Impressão Gráfica Legível	☐ SIM	☐ NÃO	
Favorece o manuseio	☐ SIM	☐ NÃO	
Protege o produto, mantendo sua integridade	☐ SIM	☐ NÃO	
Data de fabricação	☐ SIM	☐ NÃO	
Data de validade	☐ SIM	☐ NÃO	
2.2- Produto			
Tamanho compatível com o solicitado (10cm x 10m)	☐ SIM	☐ NÃO	
Composto por filme de poliuretano	☐ SIM	☐ NÃO	
Apresenta boa adesividade	☐ SIM	☐ NÃO	
Apresenta boa fixação e resistência	☐ SIM	☐ NÃO	
Mantém a integridade da pele quando da remoção	☐ SIM	☐ NÃO	
Hipoalergênico	☐ SIM	☐ NÃO	
Proporciona conforto ao paciente	☐ SIM	☐ NÃO	
Impermeável	☐ SIM	☐ NÃO	
Permite economia de material	☐ SIM	☐ NÃO	
Boa durabilidade	☐ SIM	☐ NÃO	
Permite economia de horas de trabalho de enfermagem	☐ 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 CURATIVO NÃO ADERENTE COM PETROLATUM			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto: _____	Lote: _____		
Tamanho: ☐ 7,5 cm x 150 cm ☐ 7,6 cm x 7,6 cm Nº de amostras: _____			
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra e oferece proteção ao produto desde a fabricação até o uso, mantendo sua esterilidade	☐ SIM	☐ NÃO	
Favorece abertura em técnica asséptica	☐ SIM	☐ NÃO	
Possui identificação completa	☐ SIM	☐ NÃO	
Impressão Gráfica Legível	☐ SIM	☐ NÃO	
Recomendações para o uso na embalagem, espectro ou similar	☐ SIM	☐ NÃO	
Favorece o manuseio	☐ SIM	☐ NÃO	
Data de fabricação	☐ SIM	☐ NÃO	
Data de validade	☐ SIM	☐ NÃO	
2.2- Produto			
Tamanho compatível com solicitado	☐ SIM	☐ NÃO	
Composição compatível com solicitado	☐ SIM	☐ NÃO	
Fácil manuseio	☐ SIM	☐ NÃO	
Recortável	☐ SIM	☐ NÃO	
Permite a fácil remoção, atraumático	☐ SIM	☐ NÃO	
Não aderente ao leito da lesão	☐ SIM	☐ NÃO	
Material hipoalergênico	☐ SIM	☐ NÃO	
Apresenta boa hidratação ao leito da ferida	☐ SIM	☐ NÃO	
Apresenta boa flexibilidade permitindo o ajuste aos contornos da lesão	☐ SIM	☐ NÃO	
Proporciona conforto ao paciente	☐ SIM	☐ NÃO	
Proporciona economia de material e horas de trabalho de enfermagem	☐ SIM	☐ NÃO	
Atende a finalidade que se destina	☐ SIM	☐ NÃO	
TEMPO MÉDIO DA TROCA DO PRODUTO: _____			
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 CURATIVO DE BOTA DE UNNA			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto: _____ Lote: _____ Tamanho: ☐ 10 cm (+ ou - 0,5cm) X 9 m (+ ou - 20 cm) N° de amostras: _____			
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra e oferece proteção ao produto desde a fabricação até o uso, mantendo sua esterilidade	☐ SIM	☐ NÃO	
Favorece abertura em técnica asséptica	☐ SIM	☐ NÃO	
Possui identificação completa	☐ SIM	☐ NÃO	
Impressão Gráfica Legível	☐ SIM	☐ NÃO	
Recomendações para o uso na embalagem, espectro ou similar	☐ SIM	☐ NÃO	
Favorece o manuseio	☐ SIM	☐ NÃO	
Data de fabricação	☐ SIM	☐ NÃO	
Data de validade	☐ SIM	☐ NÃO	
2.2- Produto			
Tamanho compatível com solicitado	☐ SIM	☐ NÃO	
Composição compatível com solicitado	☐ SIM	☐ NÃO	
Fácil manuseio e aplicação	☐ SIM	☐ NÃO	
Permite a fácil remoção	☐ SIM	☐ NÃO	
Material hipoalergênico	☐ SIM	☐ NÃO	
Permite flexibilidade durante a deambulação	☐ SIM	☐ NÃO	
Umidade adequada para manter a hidratação	☐ SIM	☐ NÃO	
Trama previne lesões	☐ SIM	☐ NÃO	
Durabilidade satisfatória após aplicação	☐ SIM	☐ NÃO	
Proporciona conforto ao paciente	☐ SIM	☐ NÃO	
Proporciona economia de material e horas de trabalho de enfermagem	☐ SIM	☐ NÃO	
Atende a finalidade que se destina	☐ SIM	☐ NÃO	
TEMPO MÉDIO DA TROCA DO PRODUTO: _____			
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 CURATIVO ADESIVO DE HIDROCOLÓIDE, ESTÉRIL			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto: _____ Lote: _____ Tamanho: ☐ 15 cm x 15 cm N° de amostras: _____			
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra e oferece proteção ao produto desde a fabricação até o uso, mantendo sua esterilidade	☐ SIM	☐ NÃO	
Indicações claras de abertura, não permitindo o selamento posterior à sua abertura	☐ SIM	☐ NÃO	
Possui identificação completa	☐ SIM	☐ NÃO	
Impressão Gráfica Legível	☐ SIM	☐ NÃO	
Recomendações para o uso na embalagem, espectro ou similar	☐ SIM	☐ NÃO	
Favorece o manuseio	☐ SIM	☐ NÃO	
Permite a abertura em técnica asséptica	☐ SIM	☐ NÃO	
Data de fabricação	☐ SIM	☐ NÃO	
Data de validade e esterilidade	☐ SIM	☐ NÃO	
2.2- Produto			
Tamanho compatível com o solicitado	☐ SIM	☐ NÃO	
Composição compatível com solicitado	☐ SIM	☐ NÃO	
Composto de material hipoalergênico	☐ SIM	☐ NÃO	
Fácil manuseio	☐ SIM	☐ NÃO	
Mantém o leito da ferida úmido	☐ SIM	☐ NÃO	
Impermeável à água	☐ SIM	☐ NÃO	
Apresenta boa aderência	☐ SIM	☐ NÃO	
Controle de exsudato adequada	☐ SIM	☐ NÃO	
Atraumático ao ser removido	☐ SIM	☐ NÃO	
Maleável, favorecendo a aplicação aos contornos do corpo	☐ SIM	☐ NÃO	
Proporciona conforto ao paciente	☐ SIM	☐ NÃO	
Proporciona economia de material e horas de trabalho de enfermagem	☐ SIM	☐ NÃO	
Atende a finalidade que se destina	☐ SIM	☐ NÃO	
TEMPO MÉDIO DA TROCA DO PRODUTO: _____			

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 CURATIVO COM CARVÃO ATIVADO E PRATA, ESTÉRIL - 35783 e 35784			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto: _____ Lote: _____ Nº de amostras: _____ Tamanho: ☐ 10,5 cm x 10,5 cm(sachê) ☐ 10,5 cm x 19,5 cm (recortável)			
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra e oferece proteção ao produto desde a fabricação até o uso, mantendo sua esterilidade		() SIM	() NÃO
Indicações claras de abertura, não permitindo o selamento posterior à sua abertura		() SIM	() NÃO
Possui identificação completa		() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível		() SIM	() NÃO
Recomendações para o uso na embalagem, espectro ou similar		() SIM	() NÃO
Favorece o manuseio		() SIM	() NÃO
Permite a abertura em técnica asséptica		() SIM	() NÃO
Data de fabricação		() SIM	() NÃO
Data de validade e esterilidade		() SIM	() NÃO
2.2- Produto			
Formato e tamanho compatível com o solicitado		() SIM	() NÃO
Composição compatível com solicitado		() SIM	() NÃO
Bordas ou trama que previnem o extravasamento de carvão		() SIM	() NÃO
Fácil manuseio		() SIM	() NÃO
Apresenta capacidade de adsorção adequada com controle de exsudato		() SIM	() NÃO
Atraumático ao ser removido		() SIM	() NÃO
Maleável, favorecendo a aplicação aos contornos do corpo (sachê)		() SIM	() NÃO
Apresenta efetivo controle da infecção local (ação bactericida/bacteriostática)		() SIM	() NÃO
Apresenta efetivo controle do odor		() SIM	() NÃO
Proporciona conforto ao paciente		() SIM	() NÃO
Proporciona economia de material e horas de trabalho de enfermagem		() SIM	() NÃO
Atende a finalidade que se destina		() SIM	() NÃO
TEMPO MÉDIO DA TROCA DO PRODUTO: _____			
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 CURATIVO ANTisséPTICO CIRCULAR			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto: _____ Lote: _____ Nº de amostras: _____			
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra		() SIM	() NÃO
Identificação completa		() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível		() SIM	() NÃO
Favorece o manuseio		() SIM	() NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade		() SIM	() NÃO
2.2- Produto			
Composição compatível com descritivo		() SIM	() NÃO
Apresenta adesividade adequada		() SIM	() NÃO
Mantém a integridade da pele quando da remoção		() SIM	() NÃO
Proporciona conforto ao paciente		() SIM	() NÃO
Indicação compatível com o solicitado		() SIM	() NÃO
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 CURATIVO NÃO ADERENTE IMPREGNADO COM PRATA					
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:					
Marca do Produto: _____ Lote: _____					
Tamanho: área mínima de 200cm² N° de amostras: _____					
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:					
2.1- Embalagem:					
Íntegra e oferece proteção ao produto desde a fabricação até o uso, mantendo sua esterilidade		() SIM	() NÃO		
Favorece a abertura em técnica asséptica		() SIM	() NÃO		
Possui identificação completa		() SIM	() NÃO		
Impressão Gráfica Legível		() SIM	() NÃO		
Recomendações para o uso na embalagem, espectro ou similar		() SIM	() NÃO		
Data de fabricação		() SIM	() NÃO		
Data de validade		() SIM	() NÃO		
2.2- Produto					
Tamanho compatível com o solicitado		() SIM	() NÃO		
Composição compatível com solicitado		() SIM	() NÃO		
Hipoalergênico		() SIM	() NÃO		
Recortável e maleável, permitindo ajuste aos contornos da lesão		() SIM	() NÃO		
Não aderente ao leito da ferida, permitindo a retirada sem causar lesões		() SIM	() NÃO		
Proporciona conforto ao paciente		() SIM	() NÃO		
Proporciona economia de material e horas de trabalho de enfermagem		() SIM	() NÃO		
Atende a finalidade que se destina		() SIM	() NÃO		
TEMPO MÉDIO DA TROCA DO PRODUTO: _____					
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 CURATIVO FILME TRANSPARENTE ADESIVO - ESTÉRIL - 91120 - 91124					
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:					
Marca do Produto: _____ Lote: _____ N° de amostras: _____ Tipo: ☐ Simples ☐ Gel					
Tamanho: ☐ 4 cm x 5 cm ☐ 7 cm x 8 cm ☐ 8 cm x 11 cm					
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:					
2.1- Embalagem:					
Íntegra e oferece proteção ao produto desde a fabricação até o uso, mantendo sua esterilidade		() SIM	() NÃO		
Favorece abertura em técnica asséptica		() SIM	() NÃO		
Possui identificação completa		() SIM	() NÃO		
Impressão Gráfica Legível		() SIM	() NÃO		
Recomendações para o uso na embalagem, espectro ou similar		() SIM	() NÃO		
Favorece o manuseio		() SIM	() NÃO		
Data de fabricação		() SIM	() NÃO		
Data de validade		() SIM	() NÃO		
2.2- Produto					
Tamanho compatível com solicitado (+ ou – 1 cm)		() SIM	() NÃO		
Composição compatível com solicitado		() SIM	() NÃO		
Fácil manuseio e aplicação		() SIM	() NÃO		
Permite a fácil remoção, atraumático		() SIM	() NÃO		
Boa aderência		() SIM	() NÃO		
Permeabilidade seletiva		() SIM	() NÃO		
Material hipoalergênico		() SIM	() NÃO		
Proporciona visualização do sítio de punção		() SIM	() NÃO		
Durabilidade satisfatória após aplicação		() SIM	() NÃO		
Apresenta boa flexibilidade permitindo o ajuste aos contornos do corpo		() SIM	() NÃO		
Proporciona conforto ao paciente		() SIM	() NÃO		
Proporciona economia de material e horas de trabalho de enfermagem		() SIM	() NÃO		
Atende a finalidade que se destina		() SIM	() NÃO		
TEMPO MÉDIO DA TROCA DO PRODUTO: _____					
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 CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO - 91137: 91139					
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:					
Marca do Produto: _____ Lote: _____ Tamanho: 10 cm x 10 cm □ 10 cm x 20 cm Nº de amostras: _____					
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:					
2.1- Embalagem:					
Íntegra e oferece proteção ao produto desde a fabricação até o uso, mantendo sua esterilidade	☐ SIM	☐ NÃO			
Indicações claras de abertura, não permitindo o selamento posterior à sua abertura	☐ SIM	☐ NÃO			
Possui identificação completa	☐ SIM	☐ NÃO			
Impressão Gráfica Legível	☐ SIM	☐ NÃO			
Recomendações para o uso na embalagem, espectro ou similar	☐ SIM	☐ NÃO			
Favorece o manuseio	☐ SIM	☐ NÃO			
Permite a abertura em técnica asséptica	☐ SIM	☐ NÃO			
Data de fabricação	☐ SIM	☐ NÃO			
Data de validade e esterilidade	☐ SIM	☐ NÃO			
2.2- Produto					
Formato e tamanho compatível com o solicitado	☐ SIM	☐ NÃO			
Composição compatível com solicitado	☐ SIM	☐ NÃO			
Fácil manuseio	☐ SIM	☐ NÃO			
Apresenta capacidade de absorção adequada com controle de exsudato	☐ SIM	☐ NÃO			
Apresenta gelificação satisfatória	☐ SIM	☐ NÃO			
Maleável, favorecendo a aplicação aos contornos da ferida	☐ SIM	☐ NÃO			
Não desintegra totalmente a fibra, proporcionando a sua retirada	☐ SIM	☐ NÃO			
Proporciona conforto ao paciente	☐ SIM	☐ NÃO			
Proporciona economia de material e horas de trabalho de enfermagem	☐ SIM	☐ NÃO			
Atende a finalidade que se destina	☐ SIM	☐ NÃO			
TEMPO MÉDIO DA TROCA DO PRODUTO:					
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 CURATIVO DE HIDROFIBRA, ESTÉRIL					
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:					
Marca do Produto: _____ Lote: _____ Tamanho: □ 15 cm x 15 cm Nº de amostras: _____					
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:					
2.1- Embalagem:					
Íntegra e oferece proteção ao produto desde a fabricação até o uso, mantendo sua esterilidade	☐ SIM	☐ NÃO			
Favorece abertura em técnica asséptica	☐ SIM	☐ NÃO			
Possui identificação completa	☐ SIM	☐ NÃO			
Impressão Gráfica Legível	☐ SIM	☐ NÃO			
Recomendações para o uso na embalagem, espectro ou similar	☐ SIM	☐ NÃO			
Favorece o manuseio	☐ SIM	☐ NÃO			
Data de fabricação	☐ SIM	☐ NÃO			
Data de validade	☐ SIM	☐ NÃO			
2.2- Produto					
Tamanho compatível com solicitado	☐ SIM	☐ NÃO			
Composição compatível com solicitado	☐ SIM	☐ NÃO			
Fácil manuseio e aplicação	☐ SIM	☐ NÃO			
Permite a fácil remoção, evitando traumas na pele	☐ SIM	☐ NÃO			
Material hipoalergênico	☐ SIM	☐ NÃO			
Mantém o leito da ferida úmido	☐ SIM	☐ NÃO			
Alta capacidade de absorção e retenção, proporcionando controle adequado do exsudato	☐ SIM	☐ NÃO			
Permite flexibilidade durante a deambulação	☐ SIM	☐ NÃO			
Promove desbridamento autolítico	☐ SIM	☐ NÃO			
Possui ação bactericida e bacteriostática	☐ SIM	☐ NÃO			
Durabilidade satisfatória após aplicação	☐ SIM	☐ NÃO			
Proporciona conforto ao paciente	☐ SIM	☐ NÃO			

Proporciona economia de material e horas de trabalho de enfermagem		() SIM	() NÃO
Atende a finalidade que se destina		() SIM	() NÃO
TEMPO MÉDIO DA TROCA DO PRODUTO:			
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 ESPARADRAPO CIRURGICO 10CM X 4.5M			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto: _____ Lote: _____ Tamanho: _____ Nº de amostras: _____			
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra		() SIM	() NÃO
Identificação completa		() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível		() SIM	() NÃO
Favorece o manuseio		() SIM	() NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade		() SIM	() NÃO
Apresentação em rolo plástico com capa		() SIM	() NÃO
Data de fabricação		() SIM	() NÃO
Data de validade		() SIM	() NÃO
2.2- Produto			
Tamanho compatível com o solicitado		() SIM	() NÃO
Composição compatível com descritivo		() SIM	() NÃO
Apresenta boa adesividade		() SIM	() NÃO
Apresenta boa fixação e resistência		() SIM	() NÃO
Mantém a integridade da pele quando da remoção		() SIM	() NÃO
Maleável, favorecendo a aplicação aos contornos do corpo		() SIM	() NÃO
Proporciona conforto ao paciente		() SIM	() NÃO
Impermeável		() SIM	() NÃO
Favorece o corte sem uso de instrumentos		() 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 MÁSCARA DE VENTURI			
1- CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL:			
Marca do Produto: _____ Lote: _____ Tamanho: □ adulto Nº de Amostras: _____			
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL:			
2.1- Embalagem:			
Íntegra		() SIM	() NÃO
Impressão Gráfica Legível		() SIM	() NÃO
Informação para manuseio/uso		() SIM	() NÃO
Protege o produto, mantendo sua integridade		() SIM	() NÃO
Data de fabricação		() SIM	() NÃO
Data de validade		() SIM	() NÃO
2.2- Produto			
Tamanho compatível com o solicitado		() SIM	() NÃO
Máscara em vinil macio e transparente		() SIM	() NÃO
Tubo de extensão flexível para o umidificador com conexão universal		() SIM	() NÃO
Material resistente		() SIM	() NÃO
Conexões que se encaixam à máscara e ao sistema de nebulização		() SIM	() NÃO
Presilha nasal para ajuste		() SIM	() NÃO
Elástico para ajuste à face		() SIM	() NÃO
Permite desinfecção e/ou esterilização		() SIM	() NÃO
Acompanha 6 difusores (24%, 28%, 31%, 35%, 40% e 50%)		() SIM	() NÃO

	Formato anatômico	() SIM	() NÃO
	Superfície lisa, livre de rebarbas e confortável	() 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: _____		