

PARECER TÉCNICO PARA LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL
Nº 383/2025

Setor: CENTRO CIRURGICO

Data: 22/09/2025

<u>MATERIAL TESTADO</u>	<u>EMPRESA/MARCA</u>	<u>QUANTIDADE FORNECIDA</u>
LUVAS CIRURGICA ESTÉRIL	VALFARMA / ABL	02 UNID DE CADA ITEM

PE 90138/2025 / P130256/2025
ESPECIFICAÇÃO:

ANVISA: 81788089032

ITEM	DESCRIÇÃO	APROVADO	REPROVADO
01	LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL DESCARTAVEL Nº 6,5 - confeccionada em látex natural com tratamento hipoalergênico (apresentar baixa concentração de sais e proteínas do látex - abaixo de 100mcg/g, comprovado por teste executado por entidade competente). Texturizada, formato anatômico com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência à tração, punho com bainha ou frisos ou outros dispositivos de sustentação. Comprimento mínimo de 26 cm. Lubrificada com material atóxico e apirogênico. Isenta ou com baixa quantidade de pó bioabsorvível, acondicionada em invólucro interno com dobras para abertura asséptica, com indicação da mão direita e esquerda. Dobradas de forma a permitir a manutenção da técnica asséptica. Contendo no punho, as informações: fabricante, tamanho da luva, lote de fabricação e CA (certificado de aprovação no ministério do trabalho - NR. 6), conforme NBR 13391:95. Envelopadas aos pares. Estéril. Ter registro na ANVISA e no ministério do trabalho. Embalagem adequada, segura, íntegra, compatível com o processo de esterilização, que permita abertura e transferência com técnica asséptica. Contendo externamente: identificação do fabricante, nome e marca do produto, número do lote, data de fabricação, data e processo de esterilização, a indicação de que é de uso único, prazo de validade, dimensões, composição, nome do responsável técnico, número do registro na ANVISA e a empresa responsável pela esterilização (quando se aplicar).	/	X
07	LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL DESCARTAVEL Nº 8,0 - confeccionada em látex natural com tratamento hipoalergênico (apresentar baixa concentração de sais e proteínas do látex - abaixo de 100mcg/g, comprovado por teste executado por entidade competente). Texturizada, formato anatômico com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência à tração, punho com bainha ou frisos ou outros dispositivos de sustentação. Comprimento mínimo de 26 cm. Lubrificada com material atóxico e apirogênico. Isenta ou com baixa quantidade de pó bioabsorvível, acondicionada em invólucro interno com dobras para abertura asséptica, com indicação da mão direita e esquerda. Dobradas de forma a permitir a manutenção da técnica asséptica. Contendo no punho, as informações: fabricante, tamanho da luva, lote de fabricação e CA (certificado de aprovação no ministério do trabalho - NR. 6), conforme NBR 13391:95. Envelopadas aos pares. Estéril. Ter registro na ANVISA e no ministério do trabalho. Embalagem adequada, segura, íntegra, compatível com o processo de esterilização, que permita abertura e transferência com técnica asséptica. Contendo externamente: identificação do	/	X

	fabricante, nome e marca do produto, número do lote, data de fabricação, data e processo de esterilização, a indicação de que é de uso único, prazo de validade, dimensões, composição, nome do responsável técnico, número do registro na ANVISA e a empresa responsável pela esterilização (quando se aplicar).	
--	---	--

1. O produto apresentado está de acordo com o especificado?

☒ Sim ☐ Não

Justificativa: O produto apresentado corresponde ao descrito, atendendo às especificações técnicas exigidas

2. Quanto à Identificação do material?

☒ Boa ☐ Ruim

3. Quanto à embalagem?

☒ Abertura fácil ☐ Abertura irregular

4. Quanto à regularidade e integridade unitária do produto?

☐ Presença de luvas aderidas e com imperfeições

☒ Luvas soltas e íntegras

5. Quanto à quantidade de lubrificante?

☒ Quantidade suficiente ☐ Quantidade insuficiente

6. Quanto à sensibilidade tátil?

☒ Boa sensibilidade ☐ Sensibilidade ruim

7. Quanto à elasticidade?

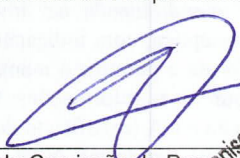
☒ Boa elasticidade/Não rasga ☐ Elasticidade ruim/Rasga com facilidade

Observação, caso seja necessário:

Data: 23 / 09 / 25


Jordana Maria de Oliveira Lima
Coord. Bloco Cirúrgico - IJF
COREN-CE 477041

Ass./Carimbo do Responsável Técnico


Membro da Comissão de Parecer Técnico

J. S. de O. Couto Ribeiro
Diretor Técnico - IJF
CRM 19375

Data da entrega da amostra no IJF: 19/09/2025 Hora: 15:44 h