



Estado da Paraíba
Município de Alagoa Nova
Prefeitura Municipal
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Centro Administrativo Municipal "Prefeito Rogério Martins da Costa",
Praça Santa Ana, s/n, Alagoa Nova – PB, CEP: 58.125-000
E-mail: secsaudean@gmail.com

Ofício nº 259/2024 – SMS – PMAN.

Alagoa Nova – PB, 1 de outubro de 2024.

À Comissão Permanente de Licitações - CPL
Prefeitura Municipal de Alagoa Nova – PB

Assunto: **Pregão eletrônico nº 00050/2024.**

Senhores membros da CPL,

Considerando o edital do pregão eletrônico nº 00050/2024, e em resposta ao recurso da empresa MERCANTEX em relação ao **item 24 – Oxímetro de Pulso**, destaco os seguintes aspectos:

- O modelo **Marca ROSENDA modelo VT200B** da empresa **Endomed Comercio e Representações de Medicamentos** (1ª colocada) não atende o requisito de tamanho de tela que se apresenta em 3,5 polegadas, diferente do edital estipula entre 5 a 10 polegadas. Igualmente, para a empresa **Odontomed Com. Prod Med hosp** (3ª colocada) – anexo pág. 53 do manual disponível no sítio da ANVISA:
<https://consultas.anvisa.gov.br/#/saude/25351260361202359/>;
- Em relação a empresa **M CARREGA comércio de produtos hospitalares** (2ª colocada) – que oferta o aparelho MEDMAX modelo SP20, não atende o solicitado igualmente o item anterior, conforme descrição no sítio:
<https://medmax.com.br/oximetro-de-pulso-sp-20/>;
- a empresa **TREMED materiais e equipamentos hospitalares** (4ª colocada), modelo ENDOBAX não especifica o modelo do produto, em pesquisa ao site da ANVISA os modelos encontrados são de dedo e não de mesa, e portanto, em desacordo com o edital;



Estado da Paraíba
Município de Alagoa Nova
Prefeitura Municipal

SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Centro Administrativo Municipal "Prefeito Rogério Martins da Costa",

Praça Santa Ana, s/n, Alagoa Nova – PB, CEP: 58.125-000

E-mail: secsaudean@gmail.com

- o **modelo oxímetro de pulso PC-66B**, da empresa **C e C importação e comércio de produtos médicos LTDA** (5ª colocada), está em desacordo com o edital em relação a tela que é de 2,2 polegadas, am anexo a descrição do produto, conforme pesquisa na internet;
- a empresa **NEWMED produtos para saúde LTDA** (6ª colocada), modelo G-Tech não especifica o modelo do produto, e portanto, não podendo aferir a compatibilidade com o edital, segue anexo os modelos disponíveis no site da ANVISA.

Atenciosamente,


PEDRO FLÁVIO ALMEIDA DE ALMEIDA

Secretário Municipal de Saúde

Pedro Flávio A. de Almeida
SECRETARIO DE SAUDE
CPF: 073.271.134-79



Ministério da Saúde
Secretaria-Executiva
Diretoria-Executiva do Fundo Nacional de Saúde



Sistema de Informação e Gerenciamento de Equipamentos e Materiais

FICHA TÉCNICA – ITEM SUGERIDO

Equipamento: Oxímetro de Pulso

ESPECIFICAÇÃO SUGERIDA:

PREÇO SUGERIDO: R\$ 4.913,00

TIPO|TELA|MEDIÇÃO|LEITURA|PERFUSÃO|ALIMENTAÇÃO: DE MESA COM 1 SENSOR REUTILIZAVEL|LCD
COLORIDO DE 5 A 10 POL|30 A 250BPM| 0 A 100|NA TELA|BIVOLT E BATERIA

SIGEM

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	CIRURGICA CERON IMPORTADORA E EXPORTADORA DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES E VETERINARIOS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	18.258.209/0001-15
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.10.136-4
Nome do Dispositivo Médico	Oxímetro de pulso portátil e mesa
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Oxímetro de Pulso
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81013649004
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351260361202359
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: RONSEDA ELECTRONICS CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C008120 - Endereço: 6F, BUILDING 1, WANXIANG TIANCHENG, SHENGLONG ROAD, LONGGANG, DISTRICT, SHENZHEN CITY, GUANGDONG, CHINA , FABRICANTE: CIRURGICA CERON IMPORTADORA E EXPORTADORA DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES E VETERINARIOS LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 18258209000115 - Endereço: Rua Alberto Laureano Henrich nº 50 FRENTE Passa Vinte 88132230
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	15/05/2023
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de Inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções Técnicas Usuário Oxímetro de Mesa Ronseda VT200B.pdf	0996338241 - 22/07/2024 14:22:13

Modelo Produto Médico
VT200B

Capítulo VII Especificações

• Classificação de equipamentos (IEC 60601-1)

De acordo com o tipo de proteção contra choque elétrico: Classe II (com alimentação CA) alimentado internamente (com bateria)

De acordo com o grau de proteção contra choque elétrico: Tipo BF Aplicado

Exibição: 3,5 "TFT colorido

Dimensão: 146 mm * 67 mm * 30 mm

Peso: 250g com bateria recarregável

Ambiente de trabalho :

Temperatura

Operacional: 5°C ~ 40°C

Armazenamento / Transporte: -20°C ~ + 55°C



[HOME](#) [QUEM SOMOS](#) [PRODUTOS](#) [BLOG](#) [VÍDEOS](#) [CONTATO](#) [COLABORADORES](#)

OXÍMETRO DE PULSO SP-20



OXÍMETRO DE PULSO SP-20

O O SP-20 é um oxímetro portátil que opera com bateria recarregável. É compacto, fácil de manusear com transmissão de dados via Wireless e USB. É adequado para verificação pontual de saturação de oxigênio no sangue de pacientes adultos, pediátricos e neonatos e temperatura (opcional). É um dispositivo amplamente utilizado em clínicas, ambulatórios, enfermarias, no tratamento de emergências, nas organizações de recuperação e assistência médica, ou na enfermagem familiar e no processo de transporte de pacientes.

FALE COM UM REPRESENTANTE

(Preencha o formulário e converse por WhastApp ou E-mail)

Seu nome Seu e-mail WhatsApp (Obrigatório)

Qual o seu tipo de negócio?

Fale mais do que precisa...

Enviar

DIFERENCIAIS DO OXÍMETRO SP-20

- Proteção de silicone, e suporte estável para uso de mesa;
- Suporta sensor de oximetria para adultos, crianças e neonatos;
- Tela TFT LCD colorida de 3,5 polegadas exibindo SpO2/ FP/ Gráfico de barras de pulso/ Índice de Perfusão/Pletismográfica/Temperatura
- Rotação automática;
- Alertas indicativos visuais e sonoros;
- Padrão bateria de lítio recarregável.

MATRIZ

Av. Santa Cruz, 249
Bairro: Santa Cruz - Fátima
Belo Horizonte - MG

FILIAL

Av. Santa Cruz, 249 - Fátima
Bairro: Santa Cruz - Fátima
Belo Horizonte - MG

FALÉ CONOSCO

31 3333 4444
Fale conosco pelo WhatsApp
31 3333 4444

 vendas18@medmaxnet.com.br

NEWSLETTER

Assine nossa newsletter

Nome

E-mail

CADASTRAR

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	ENDOBRAx COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	07.427.470/0001-85
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.03.939-1
Nome do Dispositivo Médico	Oxímetro de Pulso de Dedo
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Oxímetro
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80393910033
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Inválido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351481365202026
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SHEN ZHEN ZHENG KANG TECHNOLOGU CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C007775 - Endereço: 2-3/F, BUILDING A, NO. 3, LANE 1, FUXING, HEHUA, COMMUNITY, PINGHU STREET, LONGGANG DISTRICT, SHENZHEN CITY, GUANGDONG PROVINCE, CHINA.
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	18/06/2020
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Cancelado em 04/07/2022

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MANUAL DO USUÁRIO - OXÍMETRO DE PULSO DE DEDO - SÉRIE JZK.PDF	4309760210 - 31/10/2021 10:46:58

Modelo Produto Médico
JZK-301
JZK-302
JZK-303

Oxímetro de Pulso PC-66B

Referência: 11346_ProdPai

★★★★★

Modelo

Universal

Adulto

Para adicionar este produto a sua cotação, clique no botão **Adicionar a cotação**.

Ao adicionar **todos os produtos desejados**, clique em Finalizar Cotação.

Por fim, você será redirecionado a uma página para finalizar o preenchimento dos dados para envio da cotação.

ADICIONAR A COTAÇÃO

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

AVALIAÇÕES DO PRODUTO

PERGUNTAS E RESPOSTAS

Descrição do produto

Oxímetro de Pulso PC-66B

O PC-66B é um oxímetro portátil que opera com bateria recarregável. É compacto e fácil de manusear. É adequado para verificação pontual de saturação de oxigênio no sangue de pacientes adultos, pediátricos e neonatos.

Especificações Gerais:

Os parâmetros medidos pelo oxímetro incluem: saturação de oxigênio arterial (SpO2), frequência de pulso (FP), gráficos de barras, índice de perfusão e pletismograma. O oxímetro mede esses parâmetros através de um sensor de SpO2 e os exibe na tela colorida LCD.

- É leve para transporte e fácil de usar;
- Suporta sensor de oximetria para adultos, crianças e neonatos (consulte modelos disponíveis no ato da compra);
- Tela TFT LCD colorida de 2,2 polegadas exibindo SpO2/FP/Gráfico de Barras de Pulso/Índice de Perfusão/Pletismográfica;
- Alertas indicativos visuais e sonoros, com limites ajustáveis e programáveis;
- Limites máximo e mínimo ajustáveis e programáveis para SpO2 e frequência cardíaca;
- Alerta indicativo quando em ausência do sensor e sensor fora do dedo;
- Alerta indicativo de tensão de bateria fraca;
- Desliga automaticamente dentro de 1 minuto se não houver nenhum sinal ou acionamento de botão;
- Memória interna pode armazenar o resultado do teste por até 384 horas;
- O cabo USB carrega os dados no computador e analisa os dados do histórico com o software no PC;
- Padrão bateria de lítio recarregável.

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	ACCUMED PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06.105.362/0001-23	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.02.753-1
Nome do Dispositivo Médico	Oxímetro de Pulso G-Tech		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Oxímetro de Pulso		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80275310062		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.033127/2016-01</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	- FABRICANTE: BEIJING CHOICE ELECTRONIC TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C004120 - Endereço: 2ND AND 3RD FLOORS, NO. 2 BUILDING, NO. 9 SHUANGYUAN ROAD, SHIJINGSHAN DISTRICT, 100041 BEIJING		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06/06/2016		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IM_OXIOLCM_REV09_210823.pdf	1075748/23-2 - 09/10/2023 - 03:01
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IM_OXIOLPED_REV04_210823.pdf	1075748/23-2 - 09/10/2023 - 03:01

Modelo Produto Médico

- OXILED1 - Oxímetro de Pulso G-Tech Modelo LED
- OXIOLCM - Oxímetro de Pulso G-Tech Modelo OLED GRAPH
- OXIOLCM2 - Oxímetro de Pulso G-Tech Modelo OLED GRAPH 2
- OXIOLPED - Oxímetro de Pulso G-Tech Modelo OLED GRAPH PEDIÁTRICO

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Estado da Paraíba
Município de Alagoa Nova
Prefeitura Municipal
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Centro Administrativo Municipal "Prefeito Rogério Martins da Costa",
Praça Santa Ana, s/n, Alagoa Nova – PB, CEP: 58.125-000
E-mail: secsaudcan@gmail.com

Ofício nº 260/2024 – SMS – PMAN.

Alagoa Nova – PB, 1 de outubro de 2024.

À Comissão Permanente de Licitações - CPL
Prefeitura Municipal de Alagoa Nova – PB

Assunto: **Pregão eletrônico nº 00050/2024.**

Senhores membros da CPL,

Considerando o edital do pregão eletrônico nº 00050/2024, e em resposta ao recurso da empresa MERCANTEX em relação ao **item 26 – Oftalmoscópio**, destacando os seguintes aspectos:

- o modelo da **marca MD, modelo OMNI3000** ofertado pelas empresas Equipsul comércio e assistência técnica de equipamentos a saúde (1ª colocada) e Odontomed comércio de produtos médico hospitalares LTDA (2ª colocada), atenderão o estabelecido em edital, **caso seja ofertado na versão regarregável**, conforme o manual – pág. 8 e 9, em anexo, disponível no endereço eletrônico: <https://consultas.anvisa.gov.br/#/saude/25351023783202183/>;

Sem mais para o momento, coloco-me à disposição para quaisquer esclarecimentos.

Atenciosamente,


PEDRO FLÁVIO ALMEIDA DE ALMEIDA
Secretário Municipal de Saúde

Pedro Flávio A. de Almeida
SECRETARIO DE SAUDE
CPF: 073.271.134-79

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA		
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	95.433.397/0001-11	Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.702-1
Nome do Dispositivo Médico	Oftalmoscópio MD 2.5V OMNI		
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Oftalmoscopio		
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80070210091		
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido		
Processo da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	<u>25351.023783/2021-83</u>		
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	- FABRICANTE: MEDICAL DEVICES PVT LTD. - PAQUISTÃO - CNPJ / Código Único: C011491 - Endereço: WAZIRABAD ROAD, UGOKI, SIALKOT, 51310		
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO		
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	06/01/2022		
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE		
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão	
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Oftalmoscópio MD 2.5V OMNI.pdf	0846010/24-1 - 21/06/2024 - 08:51	
Modelo Produto Médico			

OMNI LED OMNI LED com Estojo Luxo
OMNI LED-R Cabo Recarregável
OMNI XENON
OMNI XENON Estojo Luxo e Lâmpada SS
OMNI XENON-R Cabo Recarregáve

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)

3.4. Especificações Técnicas do Cabo

O cabo OMNI MD somente pode ser utilizado como fonte de alimentação para os instrumentos da série OMNI MD. O cabo possui uma tampa na extremidade permitindo inserir ou remover as pilhas (modelo convencional) ou bateria (modelo recarregável).

3.4.1 Características Gerais do Cabo OMNI

- Disponível em duas versões: padrão e recarregável.
- Cabo rosqueável compatível com todas as cabeças diagnósticas da série OMNI.
- Cabo em aço inox (AISI 303) com revestimento termoplástico (Nylon PA6) reforçado, um material rígido e resistente a impactos.
- Clip em aço inox (AISI 304) com interruptor integrado proporciona desligamento automático ao ser fixado no bolso.
- Alimentação através de 2 pilhas alcalinas tipo AA (pilhas alcalinas são recomendadas para iluminação ideal) ou bateria recarregável, dependendo da configuração do cabo.

3.4.2 Cabo Recarregável 2.5V OMNI

Possui todas as características do cabo padrão exceto a base da extremidade em aço inox que converte o cabo padrão em uma versão recarregável.



NOTA:

A tampa em metal para Cabo Recarregável MD 2.5V OMNI pode ser adquirida separadamente, convertendo o cabo convencional em cabo recarregável.



Essa versão do cabo opera igualmente tanto com pilhas AA quanto com baterias recarregáveis.

Especificação da bateria recarregável: Li-ion 2.5V/ 1000Ma

Especificações do carregador de mesa por USB do cabo recarregável:
Entrada 5 VDC/ Saída 4.2 V; 500 mA.

3.4.2.1 Base Carregadora de Mesa ZI-MINI MD

- Entrada 5 VDC/ Saída 4.2VDC; 500 mA.
- Proteção contra choque elétrico: Classe II.

Especificações da fonte de alimentação:

- Entrada 100-240 VAC, 50/60 Hz
- Saída 5.0 VDC, 1A
- Proteção contra choque elétrico: Classe II
- Cabo com conector USB tipo C



A Base Carregadora de Mesa Zi-mini MD ser conectada ao computador ou notebook via cabo USB padrão, sem necessidade de uso da fonte de alimentação direta à rede elétrica.

Possui circuito inteligente para uma carga constante, automática e segura que proporciona uma ótima performance e otimização da vida útil da bateria.

Após conectar o cabo USB na base carregadora e a fonte de alimentação à rede elétrica, a Base Carregadora de Mesa Zi-Mini MD está pronta para uso. A indicação da cor vermelha no anel da base indica a posição "Stand By".

Ao colocar o cabo recarregável OMNI na base, a carga inicia automaticamente e a cor do anel se altera de acordo com o estado de carga da bateria, entre 0-100%:



0-40%

Vermelho

40-60%

Laranja

60-80%

Amarelo

80-100%

Verde

A carga completa de uma bateria completamente vazia leva aproximadamente 2.5h.



Estado da Paraíba
Município de Alagoa Nova
Prefeitura Municipal
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Centro Administrativo Municipal "Prefeito Rogério Martins da Costa",
Praça Santa Ana, s/n, Alagoa Nova – PB, CEP: 58.125-000
E-mail: secsaudean@gmail.com

Ofício nº 261/2024 – SMS – PMAN.

Alagoa Nova – PB, 1 de outubro de 2024.

À Comissão Permanente de Licitações - CPL
Prefeitura Municipal de Alagoa Nova – PB

Assunto: **Pregão eletrônico nº 00050/2024.**

Senhores membros da CPL,

Considerando o edital do pregão eletrônico nº 00050/2024, e em resposta ao recurso da empresa MERCANTEX em relação ao **item 28 – Detector Fetal**, evidenciando as seguintes características:

- o modelo da **marca MD modelo FD200B** ofertado pela empresa M carrega comércio de produtos hospitalares (1ª colocada), não atende o estabelecido em edital, pois o modelo apresentado é portátil, conforme anexo, e o edital exige que seja tipo de mesa;
- os modelos **marca CONTEC SONOSOUND e MD modelo FD200D** das empresas Itapemed Importadora (2ª colocada) e Exportadora de Equipamentosc E C Imp Com Prod Med (3ª colocadas), respectivamente, não atendem pelo mesmo motivo especificado anteriormente.

Sem mais para o momento, coloco-me à disposição para quaisquer esclarecimentos.

Atenciosamente,


PEDRO FLÁVIO ALMEIDA DE ALMEIDA
Secretário Municipal de Saúde

Pedro Flavio A. de Almeida
SECRETARIO DE SAÚDE
CPF: 073.271.134-79



Empresa
▼

Produtos
▼

Novidades
▼

Contato
▼



Home > > Sinais Vitais > Detector Fetal



Doppler Fetal Portátil Digital FD-200B MD

Os detectores fetais MD da linha FD-200 são compactos e cabem facilmente no bolso. A tecnologia integrada de alta sensibilidade permite uma rápida identificação do batimento cardíaco desde as primeiras semanas até o final da gravidez.

Home > Equipamentos Médicos > Doppler > Monitor Cardíaco Doppler Fetal Portátil Sonosound | Contec

Monitor Cardíaco Doppler Fetal Portátil Sonosound | Contec

Monitor de Batimentos Cardíacos Portátil de Uso Clínico ou Pessoal da Gestante para acompanhar Saúde do Bebê [Ver descrição](#)



Avalie Agora!

Ref.: 008028

Modelo: SonoSound

Marca: Contec

Por Apenas **R\$ 450,0**

ou 6x de R\$ 75,00 sem juros

ou R\$ 427,50 à vista no boleto

COMPRA 100% S

Calcular Frete

00000-000

Calcular

Formas de Pagamento

Compartilhar no Whatsapp

Descrição	Tabela de Medidas	Itens Inclusos	Informações Técnicas
Classificação: • Tipo anti-eletrochoque: Equipamento alimentado internamente; • Grau de anti-eletrochoque: Parte Aplicada Tipo CF; • Grau de proteção de entrada: - Unidade Principal: IP22; - Sonda: Previne respingos de água, grau IP24. • Grau de segurança na presença de gases inflamáveis: Equipamento não adequado para uso na presença de gases inflamáveis; • Sistema de Trabalho: Equipamento de corrente contínua. Faixa de Uso Adequada: Adequado para uso após a 12ª semana de gravidez; Consumo de Energia: <1W; Auto Desligamento: Após 1 minuto sem sinal, desliga automaticamente; Tipo de Alimentação: 2x Pilhas Alcalinas 1,5V AA; Performance de FCF (Frequência Cardíaca Fetal): • Intervalo de Exibição FCF: 50 BPM ~ 240 BPM; • Resolução: 1 BPM; • Precisão: ± 2 BPM. Sonda: • Frequência Nominal: 2 MHz; • Frequência de Trabalho: 2 MHz (± 10%);			



Empresa
▼

Produtos
▼

Novidades
▼

Contato
▼



Home > > Sinais Vitais > Detector Fetal



Doppler Fetal Portátil Digital FD-200D MD

Os detectores fetais MD da linha FD-200 são compactos e cabem facilmente no bolso. A tecnologia integrada de alta sensibilidade permite uma rápida identificação do batimento cardíaco desde as primeiras semanas até o final da gravidez.



Estado da Paraíba
Município de Alagoa Nova
Prefeitura Municipal

SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Centro Administrativo Municipal "Prefeito Rogério Martins da Costa",
Praça Santa Ana, s/n, Alagoa Nova – PB, CEP: 58.125-000

E-mail: secsaudean@gmail.com

Ofício nº 262/2024 – SMS – PMAN.

Alagoa Nova – PB, 1 de outubro de 2024.

À Comissão Permanente de Licitações - CPL
Prefeitura Municipal de Alagoa Nova – PB

Assunto: **Pregão eletrônico nº 00050/2024.**

Senhores membros da CPL,

Considerando o edital do pregão eletrônico nº 00050/2024, e em resposta ao recurso da empresa MERCANTEX em relação ao **item 29 – Otoscópio Simples**, evidenciando as seguintes características:

- o modelo da **MIKATOS, Modelo portátil** ofertado pela empresa M carrega comércio de produtos hospitalares (1ª colocada), não especifica o modelo cotado, logo não é possível avaliar se é o recarregável (como especifica o edital de licitação) ou modelo com uso de pilhas; Segue anexo manual encontrado na versão pilhas alcalinas tipo C, o qual não especifica se há possibilidade de modelo recarregável, disponível em: [tk.indd\(mikatos.com.br\)](http://tk.indd(mikatos.com.br)). O mesmo aplica-se para a empresa **Odontomed Comércio de Produtos Médico Hospitalares LTDA – ME** (2ª colocada);
- o modelo da **Marca MD modelo 3100 LED** ofertado pela empresa EQUIPSUL comércio e assistência técnica de (3ª colocada) atenderá o estabelecido em edital, **caso seja ofertado na versão regarregável**, conforme o manual – pág. 7, 8 e 9, em anexo, disponível no endereço eletrônico: [Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária\(anvisa.gov.br\)](http://Consultas-Agência Nacional de Vigilância Sanitária(anvisa.gov.br)). Não foi possível verificar se o modelo especificado pela empresa corresponde aos modelos encontradoa no sítio acima citado.

Atenciosamente,


PEDRO FLÁVIO ALMEIDA DE ALMEIDA
Secretário Municipal de Saúde

Pedro Flavio A. de Almeida
SECRETARIO DE SAÚDE
CPF: 073.271.134-79

INSTRUÇÕES GERAIS

- A limpeza e desinfecção de produtos médicos servem para proteger o paciente, o usuário e terceiros e para maior precaução dos produtos hospitalares;
- A validade dos produtos hospitalares é estipulada pelo desempenho correto e pelo manuseio cuidadoso.

LIMPEZA E DESINFECÇÃO

- O **Otoscópio TK®** pode ser limpo externamente com um pano úmido até que seja completada a limpeza;
- A desinfecção de limpeza deve ser efetuada de acordo com especificações do fabricante do desinfetante neutro;
- Somente deve ser considerado utilizar meios com eficácia comprovada de acordo com as exigências nacionais;
- Depois da desinfecção, limpar o objeto com um pano macio e seco para remover os eventuais resíduos do desinfetante neutro.

ESTERILIZAÇÃO

A esterilização somente pode ser efetuada nos espelhos reutilizáveis (com preta) em autoclave a 134°C por 03 (três) minutos.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- ⚠ - Nunca colocar o **Otoscópio TK®** imerso em líquidos! Assegurar que nenhum líquido penetre no interior do produto!
- ⚠ - O produto não está liberado para utilização de máquinas. Isso causa danos irreparáveis!
- ⚠ - A higienização é primordial para evitar contaminações que podem prejudicar o profissional e o paciente.

ARMAZENAMENTO

- ⚠ - Para preservar o aparelho contra deterioração, o mesmo deve ser conservado em local protegido do calor, umidade e das intempéries atmosféricas.
- ⚠ - Manter o aparelho longe do alcance de crianças ou animais.

CERTIFICADO DE GARANTIA

A MIKATOS INDÚSTRIA, COMÉRCIO, SERVIÇOS E IMPORTAÇÃO EIRELI, assegura ao proprietário do produto garantia contra eventuais defeitos de fabricação pelo prazo de 01 ano a contar da data da **Nota Fiscal** de compra do cliente.

Estão cobertas pela garantia, as peças que comprovadamente apresentarem defeitos de fabricação ou fadiga anormal de material. **A garantia não se aplica às lâmpadas.**

A garantia será **perdida** nos casos de: uso indevido ou desacordo com as instruções do fabricante, utilização de acessórios, partes e peças não autorizadas, reparos não efetuados pela Assistência Técnica Autorizada ou qualquer outro. Eventuais despesas de transportes entre domicílio e Assistência Técnica e outras que se façam necessárias ocorrerão por conta do cliente.

Acessar o site mikatos.com.br, através de seu computador ou smartphone



Decodificar o QR Code ao lado:

1. Abra o aplicativo para leitura do QR Code;
2. Aponte a câmera;
3. Aguarde a decodificação;
4. Acesse a página

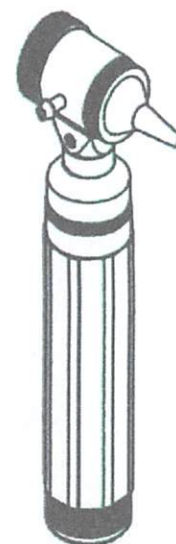
Fabricado e distribuído por:

MIKATOS INDÚSTRIA, COMÉRCIO, SERVIÇOS E IMPORTAÇÃO EIRELI

CNPJ: 05.030.501/0001-34 - INDÚSTRIA BRASILEIRA
 ESTRADA DE SÃO JUDAS N° 325 - PARQUE ESPLANADA - EMBU DAS ARTES/SP
 CEP: 06817-170 - SAC - (11) 4781-8001
 RESPONSÁVEL TÉCNICO - ENGENHEIRO CAIO ALMEIDA DE PÁDUA
 CONFEA - CREA/SP - N° 5071125702
 REGISTRO DE PRODUTO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE - ANVISA - 80218930006
 VALIDADE: INDETERMINADA

mikatos

MANUAL DE INSTRUÇÕES E GARANTIA



Otoscópio TK®

- 📖 Ler cuidadosamente as instruções de uso antes de colocar o aparelho em funcionamento.

rev. 00-02-21

Imagens meramente ilustrativas

APLICAÇÃO

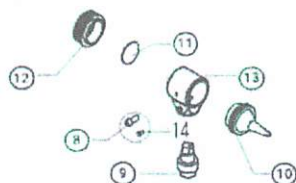
O **Otoscópio TK** foi desenvolvido para que profissionais da saúde possam avaliar as condições internas dos ouvidos de seus pacientes. Para obter a avaliação precisa é necessário escolher o espéculo adequado para cada paciente. Esse espéculo deve ser utilizado em apenas um procedimento. E então, após o uso, descarte-o, ou se for reutilizável, faça a esterilização recomendada.

Os Otoscópios possuem uma geometria que permite a introdução anatômica no canal auditivo a ser avaliado. O formato cilíndrico é confortável para o manuseio do aparelho, possui iluminação LED e uma lente com aumento de 2,5 vezes, possibilitando visão mais clara e avaliação mais precisa.

Os exames podem ser realizados em adultos e crianças, basta efetuar a alteração do espéculo, para cada procedimento clínico.

O aparelho possui também um bico na lateral do cabeçote que é utilizado para Otoscopia Pneumática.

COMPONENTES DO PRODUTO



- 1 Cabo em metal com capa em PVC
- 2 Tampa do cabo
- 3 Mola da resistência
- 4 Resistência
- 5 Parafuso do engate fêmea
- 6 Corpo da resistência
- 7 Interruptor L/D (Liga/Desliga)
- 8 Bico para Otoscopia Pneumática
- 9 Suporte da lâmpada
- 10 Espéculo
- 11 Lente redonda
- 12 Suporte da lente
- 13 Cabeçote (corpo) em plástico ABS
- 14 Parafuso lateral do cabeçote
- 15 Trava do botão da resistência

* O aparelho não vem acompanhado de pilhas!

PROCEDIMENTOS OPERACIONAIS E INSTRUÇÕES DE USO

- Desrosquear o cabeçote do instrumento girando no sentido anti-horário;
- Inserir duas pilhas alcalinas médias (Tamanho C) de modo que o polo positivo aponte para o lado superior do cabo;
- Para conseguir eficiência ideal de luz, recomendamos sempre utilizar pilhas alcalinas para o melhor funcionamento;
- Desrosquear o cabeçote do instrumento do cabo girando no sentido anti-horário, caso seja necessário;

- Rosquear o cabeçote do instrumento do cabo girando no sentido horário até a completa fixação;

* Cuidado ao rosquear o cabeçote do instrumento, pois não se deve segurar o dial de luz (**regulador de luminosidade**). Isso causa danos irreparáveis!

- Colocar o espéculo no cabeçote, fazendo uma leve pressão girando no sentido horário até obter o perfeito encaixe;

- O aparelho é ligado ao girar o dial de luz (regulador) no sentido anti-horário e ele é desligado ao girar no sentido horário;

- As pilhas alcalinas devem ser retiradas após cada utilização para não serem danificadas (nesse caso o circuito passa pela corrente elétrica).

ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

- **Lente:** Fixa redonda em Policarbonato cristal com aumento de 2,5 x;
- **Cabeçote:** Termoplástico cromado;
- **Cabo:** Metal Cromado para duas pilhas médias alcalinas ou recarregáveis (Tamanho C) com capa protetora antideslizante em PVC preto;

• LED

- Iluminação: Luz Amarelada (LED Branco Quente)
Opcional: Iluminação Luz Branca (LED Branco Frio);
- Tensão Elétrica: 2,5 V (volto);
- Corrente Elétrica: 20 mA (miliAmperes);
- Fluxo Luminoso: 15.000 mCd (miliCandelas);
- Temperatura de Cor: 3.000 K (Kelvin) - Branco Quente,
Opcional: 5.000 K (Kelvin) - Branco Frio;
- Vida Útil (mínima): 20.000 h (horas).

EMBALAGEM CONTENDO

- 01 - Otoscópio TK®
- 01 - Espéculos reutilizáveis nº 01 - 2,5 mm (diâmetro)
- 01 - Espéculos reutilizáveis nº 02 - 4,0 mm (diâmetro)
- 01 - Espéculos reutilizáveis nº 03 - 5,0 mm (diâmetro)
- 01 - Espéculos reutilizáveis nº 04 - 7,0 mm (diâmetro)
- 01 - Espéculos reutilizáveis nº 05 - 9,0 mm (diâmetro)

01 - Manual de instruções com Certificado de Garantia;

01 - Bolsa de acondicionamento com fecho velcro.

INFORMAÇÕES DE SEGURANÇA

A sua segurança e a de terceiros é muito importante!

Para garantir o uso correto do produto, siga sempre as orientações básicas de segurança, incluindo as advertências, cuidados e limpeza contidos neste manual de instruções.

SÍMBOLO DE SEGURANÇA



ADVERTENCIA

Aponta uma circunstância perigosa em potencial que, se não for evitada, pode suceder em ferimentos leves e medianos ao usuário ou paciente, ou danos ao produto.



PRECAUÇÃO

Aponta uma circunstância perigosa em potencial que, se não for evitada, pode suceder em ferimentos graves.

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES MACROSUL LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	95.433.397/0001-11
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.00.702-1
Nome do Dispositivo Médico	OTOSCÓPIO FIBRA ÓPTICA 3.5V MD
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Otoscopio
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80070210041
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351002968201247
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: ZUMAX MEDICAL CO, LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	I - BAIXO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	14/05/2012
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Otoscópio Fibra Óptica 3,5V MD OT8K.pdf	1418098230 - 13/12/2023 10:45:49
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Otoscópio Fibra Óptica 3,5V MD OT8D.pdf	1418098230 - 13/12/2023 10:45:47

Modelo Produto Médico
OT8D
OT8K

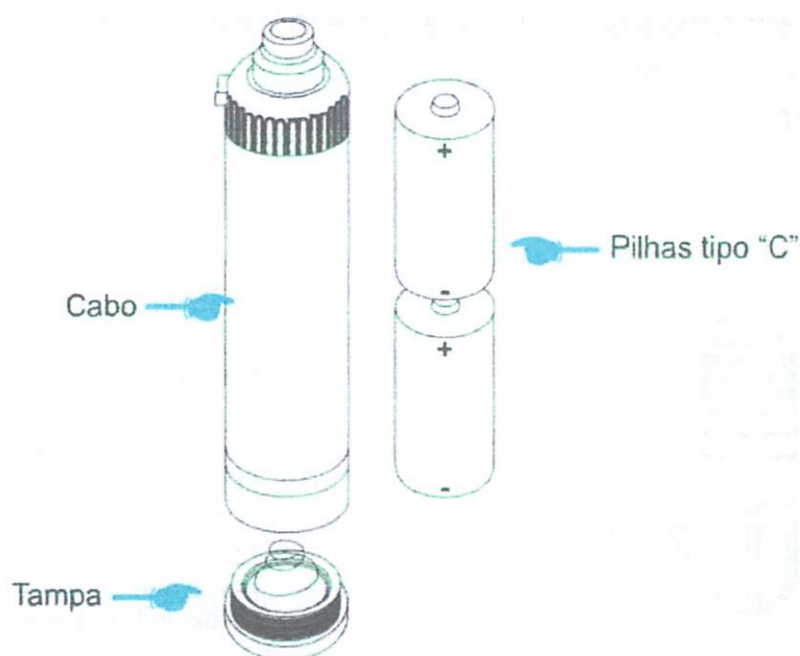
Atenção!

- Certifique que o aparelho está desligado quando estiver trocando a lâmpada.
- Descarte as lâmpadas com cuidado em local apropriado de acordo com a regulamentação local.
- As lâmpadas podem estar quentes. Espere até que esfriem para removê-las.
- Para garantir o bom desempenho, use somente lâmpadas originais ou recomendados pelo fabricante.

3.2 SUBSTITUIÇÃO DAS PILHAS (CABO TIPO "C")

Aplicável apenas para o cabo em metal alimentado por duas pilhas tipo "C".

1. Desligue o dispositivo.
2. Remova a tampa inferior do cabo de alimentação.
3. Retire as pilhas usadas e descarte-as em local adequado.
4. Em seguida, insira as pilhas novas, posicionando-as corretamente respeitando as respectivas polaridades.
5. Rosqueie novamente a tampa inferior do cabo de alimentação.



3.3 RECARGA DA BATERIA (CABO RECARREGÁVEL)

3.3.1 Cabo recarregável em Metal

Para realizar a recarga do cabo recarregável 3.5V em Metal:

1. Desligue o dispositivo.
2. Conecte o cabo USB na entrada USB localizada na região inferior do cabo de alimentação.
3. Em seguida, conecte a extremidade livre do cabo USB no adaptador ou diretamente em uma fonte elétrica.

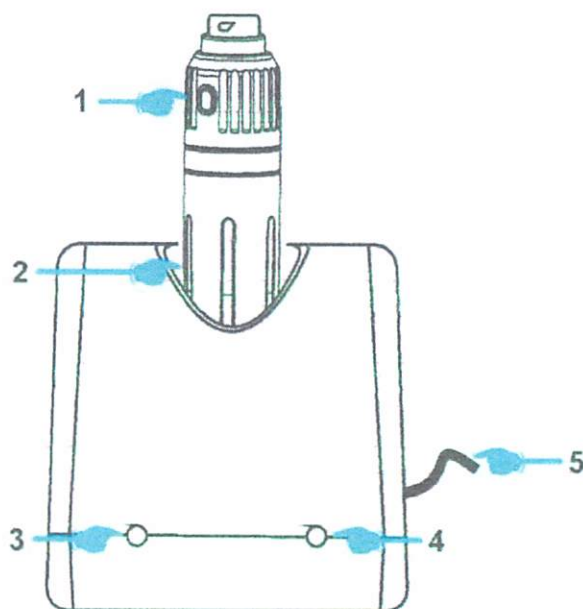
! Atenção!

- Para este tipo de recarga, não é necessário remover a tampa inferior do cabo de alimentação.

3.3.2 Cabo recarregável em plástico ABS

Para realizar a recarga do cabo recarregável 3.5V em plástico ABS, utilize a base carregadora da seguinte forma:

1. Conecte a base carregadora a uma fonte de energia.
2. Posteriormente, posicione corretamente o cabo na base carregadora, de modo que a região inferior do cabo encaixe na base, conforme a imagem abaixo:



- 1 Cabo de alimentação.
- 2 Encaixe para o cabo de alimentação.
- 3 LED: O LED verde indica que o carregador está ligado à rede elétrica.
- 4 LED Indicador de carga: O LED quando amarelo, indica que o cabo está carregando. Já o LED verde, indica que o cabo está carregado.
- 5 Cabo de Energia Elétrica: Para conectar a base carregadora à fonte elétrica.

3. Ao conectar a base carregadora na fonte elétrica, o LED esquerdo (3) acenderá na cor verde.
4. Durante a recarga do cabo, a cor do LED direito (4) irá alterar conforme o status do carregamento.
5. Assim que o LED direito (4) alterar para a cor verde, indica que o cabo está completamente carregado.

4. ESPECIFICAÇÕES

4.1 ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

ILUMINAÇÃO	Luz transmitida por fibra óptica
MAGNIFICAÇÃO DA LENTE	1.5X
DIÂMETRO DOS ESPÉCULOS	2.0mm, 3.0mm, 4.0mm, 5.0mm e 9.0mm
LÂMPADA	Xenon Halógena ou LED 3.5V
FONTES DE ALIMENTAÇÃO	Bateria recarregável Li-íon 3.7V Duas pilhas tipo "C"
TENSÃO NOMINAL DE ENTRADA	100V-240VAC 50Hz/60Hz
ADAPTADOR DE ENERGIA	Saída 9V-12V/ 2.0A
POTÊNCIA MÁXIMA DE ENTRADA	3VA + 15%
AUTONOMIA DE CARGA	≤ 3.0 horas
TEMPO DE CARREGAMENTO	≤ 4.0 horas
TEMPO DA PRIMEIRA CARGA	Normalmente 24 horas
PESO DO CABO	Aproximadamente 120 gramas



Estado da Paraíba
Município de Alagoa Nova
Prefeitura Municipal
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Centro Administrativo Municipal "Prefeito Rogério Martins da Costa",
Praça Santa Ana, s/n. Alagoa Nova – PB, CEP: 58.125-000
E-mail: secsaudean@gmail.com

Ofício nº 263/2024 – SMS – PMAN.

Alagoa Nova – PB, 1 de outubro de 2024.

À Comissão Permanente de Licitações - CPL
Prefeitura Municipal de Alagoa Nova – PB

Assunto: Pregão eletrônico nº 00050/2024.

Senhores membros da CPL,

Considerando o edital do pregão eletrônico nº 00050/2024, e em resposta ao recurso da empresa MERCANTEX em relação ao **item 30 – Aspirador de Secreções Elétrico Móvel**, destaca-se as seguintes características:

- o modelo da **MARCA NEVONI** ofertado pelas empresas Endomed Comercio e Representações de Medicamentos Ltda (1ª colocada) e **NEWMED produtos para saúde LTDA** (7ª colocada) não especificam o tipo de modelo cotado, logo não é possível avaliar se atende o edital, dado que apresenta vários modelos, conforme anexo retirado do sítio eletrônico da ANVISA: [Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária \(anvisa.gov.br\)](https://consultas.anvisa.gov.br).
- o modelo **MULTILASER modelo HC074**, empresa ITAPEMED importadora e exportadora de equipamentos não há informações no manual se o aparelho possui ou não bateria recarregável, pág. 10 e 11, disponível em: [Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária \(anvisa.gov.br\)](https://consultas.anvisa.gov.br);
- o modelo da **MARCA ASPIRATEX, modelos HR6005 e SAM5004C** ofertado pelas empresas C e C importação e comércio de produtos médicos LTDA (3ª colocada) e DIONAL distribuidora de produtos LTDA (5ª colocada), respectivamente, conforme anexo, o modelo HR6005, pág. 16 e 19 do manual em anexo, não atende os requisitos do edital em relação ao peso e por não ser recarregável. Já o modelo SAM5004C não foi encontrado na lista anexa, e portanto, não pode ser avaliado. Informações do sítio eletrônico da ANVISA: [Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária \(anvisa.gov.br\)](https://consultas.anvisa.gov.br);



Estado da Paraíba
Município de Alagoa Nova
Prefeitura Municipal

SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Centro Administrativo Municipal "Prefeito Rogério Martins da Costa",

Praça Santa Ana, s/n. Alagoa Nova – PB, CEP: 58.125-000

E-mail: secsaudean@gmail.com

- o modelo da **marca ASPIRAVIDA**, das empresas M carrega comércio de produtos hospitalares (4ª colocada) e MRM hospitalar LTDA (6ª colocada) não pode ser avaliado, pois as empresas não especificaram o **modelo MRM cotado**, a depender do modelo terá bateria ou será sem bateria; Em caso de ser sem bateria não atende ao edital de licitação;
- a empresa Odontomed comércio de produtos médico hospitalares LTDA (8ª colocada) apresenta o **modelo ASPIRADOR ASPIRATEX HR** sem especificar o modelo, logo não poderá ser avaliado, pois há modelos com opção de bateria e ou outros que usam apenas a energia elétrica.

Sem mais para o momento, coloco-me à disposição para quaisquer esclarecimentos.

Atenciosamente


PEDRO FLÁVIO ALMEIDA DE ALMEIDA

Secretário Municipal de Saúde

Pedro Flávio A. de Almeida
SECRETARIO DE SAUDE
CPF: 073.271.134-79

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	NSR INDÚSTRIA, COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA.
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	50.885.268/0001-26
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.01.125-5
Nome do Dispositivo Médico	BOMBA VACUO ASPIRADOR NEVONI
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Bomba de Vacuo
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	80112550003
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351027740200395
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: NSR INDÚSTRIA, COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA. - BRASIL - CNPJ / Código Único: 50885268000126 - Endereço: AVENIDA GUPE, 10767 - BLOCO C - GALPÃO 16 ITAQUITI 06420000
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	17/11/2003
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	gar_17017 POS.pdf	1342723244 - 30/09/2024 17:28:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	gar_17017.pdf	1342723244 - 30/09/2024 17:28:30
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	gar_14014POC.PDF	1342723244 - 30/09/2024 17:28:29
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	gar_5005.PDF	1342723244 - 30/09/2024 17:28:29
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	gar_3003PO.PDF	1342723244 - 30/09/2024 17:28:28
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	gar_1001 PO.pdf	1342723244 - 30/09/2024 17:28:27
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	gar_1001 VF-PE.PDF	1342723244 - 30/09/2024 17:28:27
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	gar_2002 PO.pdf	1342723244 - 30/09/2024 17:28:27

Modelo Produto Médico
1001 PO
1001 VF-PE
14014POC

2002 PO
3003PO
5005
17017
17017 POS

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	MULTILASER INDUSTRIAL S.A.
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	59.717.553/0001-02
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.15.963-2
Nome do Dispositivo Médico	Aspirador Cirúrgico Para fluídos das vias aéreas
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Bomba de Vacuo
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81596329025
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351330877202114
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SHENZHEN HOMED MEDICAL DEVICE CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CNPJ / Código Único: C010393 - Endereço: 3RD FLOOR, BLOCK 1, LONGQUAN INDUSTRIAL ZONE, HUARONG ROAD, DALANG STREET, LONGUA NEW DISTRICT, SHENZHEN 518109
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	23/09/2021
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	hc074_manual.pdf	5042747222 - 12/12/2022 16:26:49

Modelo Produto Médico
HC074 - Aspirador Cirúrgico Para fluídos das vias aéreas

graves à bomba de vácuo.

- O lixo no frasco de coleta pode causar infecção respiratória, e deve ser tratada de acordo com o regulamento de descarte de lixo médico. O operador deve usar luvas e máscara de classe médica antes de limpar o frasco de coleta, tubos e manusear a unidade de descarte e / ou acessórios.
- A tubulação de sucção é para uso único, NÃO a reutilize e também NÃO use a tubulação se a embalagem estiver quebrada antes de ser fechada.

Troca do filtro de bactérias:

O filtro de bactérias deve ser substituído a cada dois meses. Se ocorrer estouro, troque o filtro imediatamente.

Remova o filtro desconectando-o da tubulação conectada à válvula de ajuste de pressão e da tubulação conectada ao conjunto da tampa do frasco de coleta.

Substitua por um novo filtro de bactérias e conecte aos dois tubos acima. Filtros adicionais podem ser adquiridos em um revendedor autorizado, ou junto a Multilaser.

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

Peso (g): 2600

Dimensões (mm): 246 x 120 x 229

Frequência: 60Hz

Consumo de energia: $\leq 200\text{VA}$

Tensão: 127/220V

Capacidade do copo: 1LT

Material do copo: ABS

Comprimento do Tubo conector: 1,2 M



Comprimento do Tubo de sucção: 1M

Comprimento do Tubo conector de sucção: 2,4 M

Vazão: 20 L/min

Vácuo máximo: 450 mmHg

Ruído: 65 dBA

Faixa de temperatura para armazenamento e transporte:

-40 a 60°C

Umidade para transporte/armazenamento: 10 - 95%

Umidade para operação: 10 - 95%

Faixa de temperatura operacional sem condensação:

10 a 40°C

Pressão atmosférica: 860 hPa - 1060hPa

AMBIENTE PARA OPERAÇÃO

Faixa de temperatura operacional: 10°C ~40°C

INFORMAÇÕES EMC

Este dispositivo é fabricado pela HOMED está em conformidade com este padrão EN60601-1-2: 2007 para imunidade e emissões. No entanto, precauções especiais devem ser observadas:

Nota: Não use telefones móveis (celulares) e outros dispositivos que geram fortes campos elétricos ou eletromagnéticos, perto do dispositivo médico.

Isso pode resultar na operação incorreta da unidade e criar uma situação potencialmente insegura.

A recomendação é manter uma distância mínima de 7 m.

Verifique o funcionamento correto do dispositivo caso a

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	HR HOSPITALAR LTDA - ME
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	26.052.170/0001-03
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.17.317-4
Nome do Dispositivo Médico	ASPIRADOR ASPIRATEX
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Aspirador Cirurgico
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	81731749002
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351138330202151
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: HR HOSPITALAR LTDA - ME - BRASIL - CNPJ / Código Único: 26052170000103 - Endereço: Av. Manoel Gomes Qd.04 Lt.04 Santo André 74984550
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	18/03/2021
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

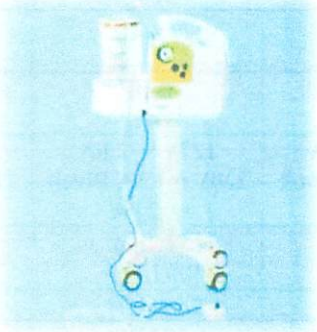
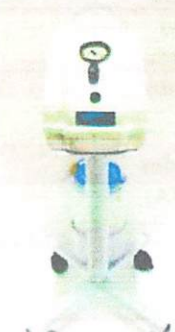
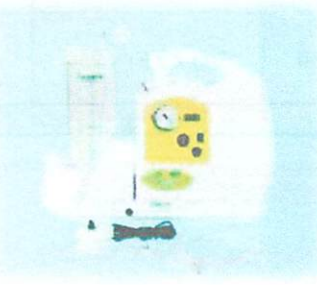
Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Manual_Aspiratex_Rev.00_Dez.2020.pdf	1992554218 - 24/05/2021 00:39:07

Modelo Produto Médico
HR-6001, HR-6001-C
HR-6001-BE
HR-6002
HR-6002-BE
HR-6002-C
HR-6002-CBE
HR-6002-CL
HR-6002-L
HR-6003
HR-6003-BE
HR-6003-CBE
HR-6003-C2

HR-6003-C2BE
HR-6003-C
HR-6004-CL
HR-6004-CL2
HR-6004-L
HR-6005
HR-6005-BE
HR-6005-C
HR-6005-CBE
HR-6005-C2

- Localização das peças e componentes dentro do Equipamento EM que contém energia armazenada: os modelos HR-6001-BE / HR-6002-BE / HR-6002-CBE / HR-6003-BE / HR-6003-CBE / HR-6003-C2BE / HR-6005-BE / HR-6005-CBE são fornecidos com uma bateria interna de 12 Vdc.

APRESENTAÇÃO

Alimentados pela rede elétrica e bateria	Alimentados somente pela rede elétrica
HR-6001-BE / HR-6002-BE / HR-6002-CBE HR-6003-BE / HR-6003-CBE / HR-6003-C2BE / HR-6005-BE / HR-6005-CBE	HR-6001 / HR-6001-C / HR-6002 / HR-6002-C / HR-6003 / HR-6003-C / HR-6003-C2 / HR-6005 / HR-6005-C / HR-6005-C2 / HR-6002-L / HR-6004-L / HR-6002-CL / HR-6004-CL / HR-6004-CL2
	
	



DESCRIÇÃO	HR-6003-C2	HR-6003-BE	HR-6003-CBE	HR-6003-C2BE
Tensão Alimentação	127/220Vac ou Bivolt Automático	Bateria de 12Vdc, 127/220Vac ou Bivolt Automático	Bateria de 12Vdc, 127/220Vac ou Bivolt Automático	Bateria de 12Vdc, 127/220Vac ou Bivolt Automático
Frequência	50/60 Hz	50/60 Hz	50/60 Hz	50/60 Hz
Consumo Aproximado	160 W	120 W	120 W	120 W
Potência do Motor	½ HP ¼ HP	½ HP ¼ HP	½ HP ¼ HP	½ HP ¼ HP
Corrente dos Modelos (A)	127V = 2,0A 220V = 1,1A Bivolt = 2,0A	Bateria de 12Vdc 127V = 2,0A 220V = 1,1A Bivolt = 2,0A	Bateria de 12Vdc 127V = 2,0A 220V = 1,1A Bivolt = 2,0A	Bateria de 12Vdc 127V = 2,0A 220V = 1,1A Bivolt = 2,0A
Vazão	15 L/min. a 100 L/min.	15 L/min. a 100 L/min.	15 L/min. a 100 L/min.	15 L/min. a 100 L/min.
Pressão Aspiração	25 pol./Hg	25 pol./Hg	25 pol./Hg	25 pol./Hg
Rotação do Motor	1.750 RPM	1.750 RPM	1.750 RPM	1.750 RPM
Ruído do Equipamento	50 dBA	50 dBA	50 dBA	50 dBA
Dimensões do Equipamento (mm) L x C x A	300 x 330 x 950	230 x 500 x 390	300 x 330 x 950	300 x 330 x 950
Peso	14 kg	5,5 kg	11 kg	14 kg

DESCRIÇÃO	HR-6005	HR-6005-C	HR-6005-C2	HR-6005-CL
Tensão Alimentação	127/220Vac ou Bivolt Automático	127/220Vac ou Bivolt Automático	127/220Vac ou Bivolt Automático	127/220Vac ou Bivolt Automático
Frequência	50/60 Hz	50/60 Hz	50/60 Hz	50/60 Hz
Consumo Aproximado	160 W	160 W	160 W	160 W
Potência do Motor	½ HP ¼ HP	½ HP ¼ HP	½ HP ¼ HP	½ HP
Corrente dos Modelos (A)	127V = 2,0A 220V = 1,1A Bivolt = 2,0A	127V = 2,0A 220V = 1,1A Bivolt = 2,0A	127V = 2,0A 220V = 1,1A Bivolt = 2,0A	127V = 2,0A 220V = 1,1A Bivolt = 2,0A
Vazão	15 L/min. a 100 L/min.	15 L/min. a 100 L/min.	15 L/min. a 100 L/min.	15 L/min. a 100 L/min.
Pressão Aspiração	25 pol./Hg	25 pol./Hg	25 pol./Hg	27 pol./Hg
Rotação do Motor	1.750 RPM	1.750 RPM	1.750 RPM	3.500 RPM
Ruído do Equipamento	50 dBA	50 dBA	50 dBA	50 dBA
Dimensões do Equipamento (mm) L x C x A	230 x 500 x 390	300 x 330 x 950	300 x 330 x 950	300 x 330 x 950
Peso	7,1 kg	12 kg	15 kg	12 kg

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa Detentora da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	SAM MEDIC INDUSTRIA DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ do Detentor da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	21.983.850/0001-27
Autorização de Funcionamento da Empresa	8.23.545-3
Nome do Dispositivo Médico	ASPIRADOR CIRÚRGICO SAM MEDIC - ASPIRATEX
Nome Técnico do Dispositivo Médico	Aspirador Cirurgico
Número da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	82354539001
Situação da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	Válido
Processo da Notificação ou Registro do Dispositivo Médico	25351024212202247
Fabricante Legal do Dispositivo Médico	FABRICANTE: SAM MEDIC INDUSTRIA DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL - CNPJ / Código Único: 21983850000127 - Endereço: Avenida Madrid n. 2152, quadra 82, lote 11 Setor Façalville 74350730
Classificação de Risco do Dispositivo Médico	II - MEDIO RISCO
Data de Início da Vigência da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	09/06/2022
Data de Vencimento da Notificação ou do Registro do Dispositivo Médico	VIGENTE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	7 - DSP N. 07 - MANUAL DO USUÁRIO FAMÍLIA ASPIRADOR CIRÚRGICO SAM MEDIC - 00.pdf	1072428245 - 06/08/2024 15:57:28

Modelo Produto Médico
SAM-6001
SAM-6001-BE
SAM-6001-C
SAM-6002
SAM-6002-BE
SAM-6002-C
SAM-6002-CBE
SAM-6002-CL
SAM-6002-L
SAM-6003
SAM-6003-BE

SAM-6003-C
SAM-6003-CBE
SAM-6003-C2
SAM-6003-C2BE
SAM-6004-CL
SAM-6004-CL2
SAM-6004-L
SAM-6005
SAM-6005-BE
SAM-6005-C
SAM-6005-CBE
SAM-6005-C2

MRM-600C2 – MODELO COM PEDESTAL ASPIRADOR CIRÚRGICO PODE SER USADO FRASCO DE 500 ML ATÉ 10000 ML, FRASCO EM POLICARBONATO AUTOCLAVÁVEL OU VIDRO AUTOCLAVÁVEL OU POLIVINIL OU POLIPROPILENO AUTOCLAVÁVEL, COM CARRO SUPORTE COM 4 RODÍZIOS OU 5 RODÍZIOS COM FREIOS, DE 1 ATÉ 6 POLEGADAS BIVOLT AUTOMATICO.

Acessórios para a família de aspiradores sem bateria:

PEDAL / KIT SISTEMA ANTI TRANSPORDAMENTO DE FRASCO CHEIO AUDIO VISUAL / BOIA / LAMPADA PILOTO / PEDAL / FILTRO BACTERIOLOGICO / FRASCO EM POLICARBONATO AUTOCLAVÁVEL OU VIDRO AUTOCLAVÁVEL OU POLIVINIL OU POLIPROPILENO AUTOCLAVÁVEL / CARRO SUPORTE COM 4 RODÍZIOS OU 5 RODÍZIOS COM FREIOS, DE 1 ATÉ 6 POLEGADAS / CANULA INOX / CANULA DESCARTAVEL.

Aspiradores elétricos com bateria - MOTOR 30 L/MIN ¼ HP:

MRM-500 – MODELO DE MESA ASPIRADOR DE EMERGÊNCIA ELÉTRICO E A BATERIA COM FRASCO DE 500 ML ATÉ 5000 ML, FRASCO EM POLICARBONATO AUTOCLAVÁVEL OU VIDRO AUTOCLAVÁVEL OU POLIVINIL OU POLIPROPILENO AUTOCLAVÁVEL E VOLTÍMETRO DIGITAL BIVOLT AUTOMATICO.

MRM-500C – MODELO COM PEDESTAL ASPIRADOR DE EMERGÊNCIA ELÉTRICO E A BATERIA COM FRASCO DE 500 ML ATÉ 5000 ML, FRASCO EM POLICARBONATO AUTOCLAVÁVEL OU VIDRO AUTOCLAVÁVEL OU POLIVINIL OU POLIPROPILENO AUTOCLAVÁVEL E VOLTÍMETRO DIGITAL, COM CARRO SUPORTE COM 4 RODÍZIOS OU 5 RODÍZIOS COM FREIOS, DE 1 ATÉ 6 POLEGADAS BIVOLT AUTOMATICO.

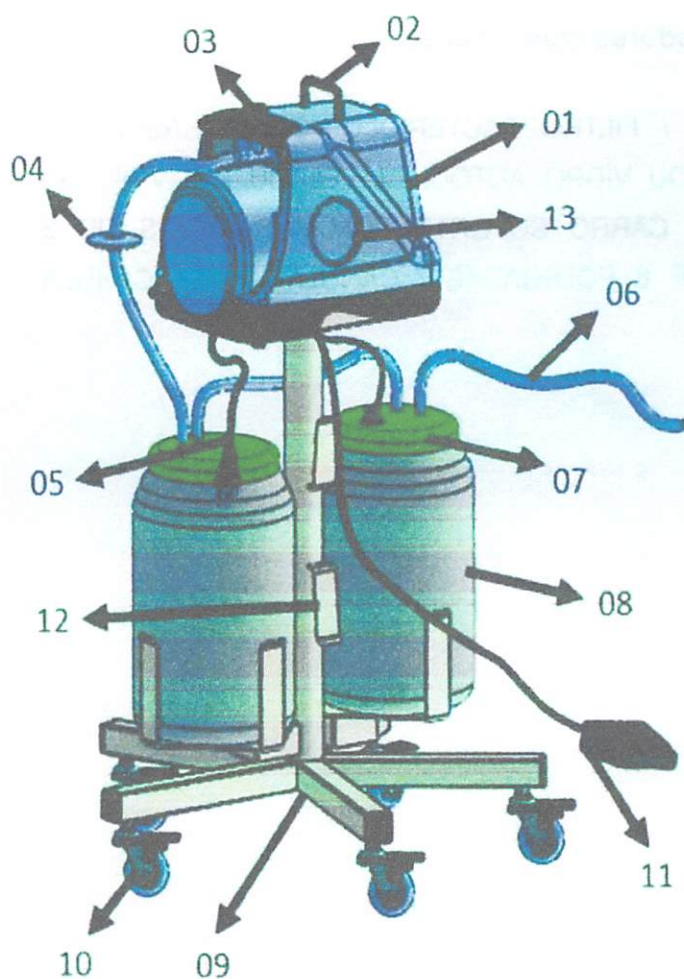
MRM-500C2 – MODELO COM PEDESTAL ASPIRADOR DE EMERGÊNCIA ELÉTRICO E A BATERIA COM FRASCO DE 500 ML ATÉ 10000 ML, FRASCO EM POLICARBONATO AUTOCLAVÁVEL OU VIDRO AUTOCLAVÁVEL OU POLIVINIL OU POLIPROPILENO

AUTOCLAVÁVEL E VOLTÍMETRO DIGITAL, COM CARRO SUPORTE COM 4 RODÍZIOS OU 5 RODÍZIOS COM FREIOS, DE 1 ATÉ 6 POLEGADAS BIVOLT AUTOMÁTICO.

Acessórios para a família de aspiradores com bateria:

PEDAL/ BOIA / LAMPADA PILOTO / FILTRO BACTERIOLOGICO / FRASCO EM POLICARBONATO AUTOCLAVÁVEL OU VIDRO AUTOCLAVÁVEL OU POLIVINIL OU POLIPROPILENO AUTOCLAVÁVEL / CARRO SUPORTE COM 4 RODÍZIOS OU 5 RODÍZIOS COM FREIOS, DE 1 ATÉ 6 POLEGADAS / CANULA INOX / CANULA DESCARTAVEL / BATERIA.

ASPIRAVIDA EM DETALHES



1. Gabinete
2. Alça auxiliar
3. Regulador da válvula
4. Filtro bacteriológico
5. Cabo de alimentação
6. Dreno para aspiração cirúrgica
7. Tampa do frasco coletor
8. Frasco coletor
9. Carrinho do aspirador
10. Rodízio com freio
11. Pedal de acionamento
12. Suporte do cabo de alimentação
13. Vacuômetro

Figura 01. Elementos do aspirador.

TRANSPORTE, ARMAZENAGEM E UTILIZAÇÃO

- Temperatura entre -40°C e $+70^{\circ}\text{C}$;
- Umidade Relativa do Ar entre 10 % e 80 % sem condensação;
- Pressão Atmosférica entre 375 mmHg e 795 mmHg.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Classificação de acordo coma IEC 60601-1	
Tipo de proteção contra choque elétrico	Equipamento Classe I
Grau de proteção contra choque elétrico	Parte Aplicada Tipo BF
Partes aplicadas consideradas	Cânulas de aspiração
Grau de proteção IP20	2 (Proteção contra penetração de partículas sólidas)
	0 (Proteção contra penetração de líquidos)
Modo de Operação	Contínuo
Uso em ambiente rico em oxigênio	Não adequado

Características físicas	
Altura	1050 mm
Largura	600 mm
Comprimento	600 mm
Massa do equipamento com carga máxima	11 Kg



Estado da Paraíba
Município de Alagoa Nova
Prefeitura Municipal
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Centro Administrativo Municipal "Prefeito Rogério Martins da Costa",
Praça Santa Ana, s/n, Alagoa Nova – PB, CEP: 58.125-000
E-mail: secsaudean@gmail.com

Ofício nº 266/2024 – SMS – PMAN.

Alagoa Nova – PB, 1 de outubro de 2024.

À Comissão Permanente de Licitações - CPL
Prefeitura Municipal de Alagoa Nova – PB

Assunto: Pregão eletrônico nº 00050/2024.

Senhores membros da CPL,

Considerando o edital do pregão eletrônico nº 00050/2024, e em resposta ao recurso da empresa **TECHNO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE ELETRÔNICOS LTDA** em relação ao **item 7 – Computador Portátil (Notebook)**, destaco que:

- A empresa Thomas José Beltrão de Araújo Albuquerque – oferta o **modelo ULTRA UB445** não atende o edital, pois possui resolução de tela de 1366 x 720 HD, sendo estipulado a resolução de tela FULL HD (1920 x 1080 pixels), também não possui conector RJ45. As informações podem ser averiguadas no sítio eletrônico da marca na aba ficha técnica, disponível em: <https://suporte.grupomulti.com.br/produtos/notebook-ultra-14-pol-core-i3-10a-ger-ub445/ficha-tecnica>.

Atenciosamente,


PEDRO FLÁVIO ALMEIDA DE ALMEIDA
Secretário Municipal de Saúde

Pedro Flávio A. de Almeida
SECRETÁRIO DE SAÚDE
CPF: 073.271.134-79

Multi

ULTRA



TELA
14,1" HD (1366 x 720)



PROCESSADOR
Intel® Core™ i3-10110U



MEMÓRIA RAM
4GB LPDDR4



ARMAZENAMENTO
120GB SSD
Com possibilidade de expansão



WEBCAM
Ideal para Videoconferências



TECLAS DE ATALHO
Netflix



PORTAS
2x USB3.0; 1x micro SD; 1x DC;
1x HDMI; 1x Audio Combo



SISTEMA OPERACIONAL
Linux



WI-FI
Dual-band



TOUCHPAD
5.5 polegadas

