



HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO PIAUÍ
Campus Universitario Petrônio Portela, s/nº - Bairro Ininga
Teresina-PI, CEP 64049-550
- <https://hupi.hubrasil.gov.br>

RCC 3.0 - Ata de Registro de Preços - Bens

* MINUTA DE DOCUMENTO

CONJUR - Ata de Registro de Preços - RCC 3.0

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº XXX/20XX

A Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - Ebserh, **HOSPITAL UNIVERSITÁRIO UNIVERSIDADE FEDERAL DO PIAUÍ - HU-UFPI**, inscrita no CNPJ sob o nº 15.126.437/0002-24, com sede no Campus Universitário Ministro Petrônio Portela, Bairro Ininga, CEP 64.049-550, Teresina (PI), neste ato representada pelo seu Superintendente, Sr. André Gonçalves da Silva, matrícula funcional nº 3482913, nomeado por meio da Portaria nº 20 de 13 de Janeiro de 2025, publicada no Boletim de Serviço nº 9, seção 2, pág. 28, de 14/01/2025 e por seu Gerente Administrativo, Gerente Administrativo Sr. Acácio Salvador Veras e Silva, matrícula funcional nº 3482913, nomeado pela Portaria-SEI nº 83, de 06 de fevereiro de 2025, publicada no boletim de Serviço nº 1982, de 07 de fevereiro de 2025, ambos no uso das atribuições conferidas pelo art. 277 do Regulamento de Compras e Contratos da Ebserh, versão 3.0, aprovado por meio da Resolução n.º 297/2025 do Conselho de Administração, considerando o julgamento do **Pregão Eletrônico nº XXX/20XX**, publicado no Diário Oficial da União - DOU de XX/XX/20XX, processo administrativo nº 23524.038718/2025-21, resolve registrar os preços da empresa XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, inscrita no CNPJ sob o nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, situada na XX, CEP: XXXXX-XXX, Telefone: (XX) XXXX-XXXX, endereço eletrônico: XXXXXXXXX@XXXXXXXXXX, neste ato representada por XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, inscrito(a) no CPF XXX.XXX.XXX-XX, de acordo com a classificação por ela alcançada e nas quantidades cotadas, atendendo as condições previstas no instrumento convocatório e no Termo de Referência, sujeitando-se as partes às normas constantes no Regulamento de Compras e Contratos da Ebserh versão 3.0 (RCC 3.0), na Lei n.º 13.303, de 30 de junho de 2016, no Decreto n.º 8.945, de 27 de dezembro de 2016 e, de forma subsidiária, no Decreto n.º 11.462, de 31 de março de 2023, observando ainda as disposições a seguir:

1. OBJETO

1.1. A presente Ata de Registro de Preços - ARP tem por objeto o registro de preços para a eventual aquisição de Produtos para Saúde - **CURATIVOS E OSTOMIA**, a fim de atender às necessidades do Hospital Universitário da Universidade Federal do Piauí, (HU-UFPI), conforme especificado no Termo de Referência, anexo do Edital do Pregão XXX/20XX, que é parte integrante desta ARP, assim como a proposta registrada, independentemente de transcrição.

2. ÓRGÃO GERENCIADOR

2.1. O órgão gerenciador desta ARP será o Hospital Universitário da Universidade Federal do Piauí, inscrito no CNPJ sob o nº 15.126.437/0002-24, UG: 155008..

3. ÓRGÃOS PARTICIPANTES

3.1. Não há órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços.

4. PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

4.1. Os preços registrados, as especificações do objeto, quantidades totais e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) estão contidas no Anexo desta ARP.

4.2. Fica vedado efetuar acréscimos nos quantitativos estabelecidos na ARP.

5. VIGÊNCIA

5.1. A ARP terá prazo de vigência de 12 (doze) meses, contado a partir do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no PNCP, podendo ser prorrogado por igual período, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso.

5.2. Para prorrogação da ARP, deverá ocorrer acordo específico entre as partes, observando-se os seguintes parâmetros:

- I - com renovação total do quantitativo e/ou itens;
- II - com renovação parcial do quantitativo e/ou itens;

5.3. Não será permitida a renovação de quantitativos antes da conclusão da vigência da ARP.

5.4. A vigência da ARP será automaticamente encerrada pelo decurso de seu prazo ou quando não restarem mais fornecedores registrados aptos a serem contratados.

6. FORMALIZAÇÃO DO INSTRUMENTO CONTRATUAL

6.1. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Ebserh a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.

6.2. Em sendo realizada a contratação, será firmado Termo de Contrato ou instrumento equivalente.

6.3. O fornecedor registrado terá o prazo de 05 (cinco) dias úteis, para assinar o Termo de Contrato ou aceitar instrumento equivalente, conforme o caso, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital.

6.3.1. Alternativamente à convocação para comparecer perante a Ebserh para a assinatura do Termo de Contrato ou aceite do instrumento equivalente, a Ebserh poderá encaminhá-lo para assinatura ou aceite do fornecedor, mediante correspondência postal com aviso de recebimento (AR) ou meio eletrônico, para que seja assinado ou aceito no prazo de 5 (cinco) dias úteis, a contar da data de seu recebimento.

6.3.2. O prazo de convocação poderá ser prorrogado 1 (uma) vez, por igual período, por solicitação justificada do fornecedor e aceita pela Ebserh.

6.4. O Aceite da Nota de Empenho ou do instrumento equivalente, emitida à empresa fornecedora, implica o reconhecimento de que:

6.4.1. referida Nota está substituindo o contrato;

6.4.2. a contratada se vincula à sua proposta e às previsões contidas no Edital e seus Anexos;

6.4.3. a contratada reconhece que as hipóteses de rescisão são aquelas previstas nos arts. 227 e 228 do RCC 3.0.

6.5. Previamente à contratação, a Ebserh realizará consulta ao Sicaf para identificar possível suspensão temporária de participação em licitação, no âmbito da Ebserh, proibição de contratar com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas, observado o disposto no art. 29 da Instrução Normativa SEGES/MP n.º 03/2018 e, nos termos do art. 6º, inciso III, da Lei n.º 10.522/2002, consulta prévia ao Cadin.

6.5.1. Nos casos em que houver necessidade de assinatura do instrumento de contrato, e o fornecedor não estiver inscrito no Sicaf, este deverá proceder ao seu cadastramento, sem ônus, antes da contratação.

6.5.2. Na hipótese de irregularidade do registro no Sicaf, o contratado deverá regularizar a sua situação perante o cadastro no prazo de até 05 (cinco) dias úteis, sob pena de aplicação das penalidades previstas no Edital e Anexos.

6.5.3. A existência de registro no Cadin constitui fator impeditivo para a celebração do contrato ou instrumento equivalente, nos termos do art. 6º, inciso III, e art. 6º-A, da Lei n.º 10.522/2002.

6.5.4. Pode ser realizada diligência para oportunizar a comprovação de regularização da situação que deu causa à inclusão no Cadin, nos termos do art. 2º, §§ 5º e 6º, da Lei n.º 10.522/2002.

6.6. Nas contratações com valores acima de R\$ 200.000.000,00 (duzentos milhões de reais), o fornecedor deverá apresentar programa de integridade, no prazo de 6 (seis) meses, contado a partir da formalização do contrato.

6.6.1. A existência prévia de programa de integridade do fornecedor, seguida de apresentação sobre sua construção, seus dispositivos e seus resultados no referido prazo, supre o requisito.

6.6.2. Na assinatura do contrato, será exigida a comprovação das condições de habilitação consignadas no Edital, que deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a sua vigência.

6.7. Na hipótese de o fornecedor registrado se recusar a assinar o contrato ou não aceitar ou não retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Ebserh, a Ebserh poderá convocar os remanescentes, respeitada a ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas mesmas condições propostas pelo primeiro classificado, inclusive quanto aos preços atualizados em conformidade com este instrumento convocatório.

6.8. Caso nenhum dos remanescentes aceite a contratação nos termos do item anterior, observados o valor estimado e sua eventual atualização nos termos do Edital, a Ebserh poderá:

6.8.1. convocar os remanescentes para negociação, na ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do vencedor;

6.8.2. adjudicar e celebrar o contrato nas condições ofertadas pelos remanescentes, atendida a ordem classificatória, quando frustrada a negociação de melhor condição;

6.8.3. revogar a licitação.

6.9. Os fornecedores convocados terão, em momento anterior à assinatura do contrato, as suas propostas e eventuais documentos complementares analisados, negociarão sua proposta com a Ebserh, bem como deverão comprovar os requisitos para habilitação.

6.10. A recusa injustificada do fornecedor registrado em assinar o contrato ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Ebserh caracterizará descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades estabelecidas no instrumento convocatório e à imediata perda da garantia de proposta, quando exigida, em favor da Ebserh.

7. OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

7.1. São obrigações da CONTRATANTE:

- I - exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pela CONTRATADA, de acordo com o presente instrumento e seus anexos;
- II - receber o objeto nas condições e nos prazos estabelecidos no Termo de Referência;
- III - prestar à CONTRATADA, em tempo hábil, as informações eventualmente necessárias ao cumprimento do objeto.
- IV - notificar a CONTRATADA, por escrito, sobre vícios, defeitos, incorreções, imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas na execução do objeto, fixando prazo para que seja substituído, reparado ou corrigido, total ou parcialmente, às suas expensas, certificando-se de que as soluções por ela propostas sejam as mais adequadas;
- V - acompanhar e fiscalizar a execução do presente instrumento e o cumprimento das obrigações pela CONTRATADA, através de equipe especialmente designada;
- VI - efetuar o pagamento à CONTRATADA do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no Termo de Referência;
- VII - aplicar à CONTRATADA as sanções previstas na lei e no presente instrumento;
- VIII - cientificar a Consultoria Jurídica da Ebserh para adoção das medidas cabíveis quando o assunto exceder as competências próprias da Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços;
- IX - explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução do presente instrumento, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste;
- X - notificar os emitentes das garantias, quando for o caso, quanto ao início de processo administrativo para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais;
- XI - responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro apresentados pela CONTRATADA.

7.2. A Administração não responderá por quaisquer compromissos assumidos pela CONTRATADA com terceiros, ainda que vinculados à execução do objeto, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato da CONTRATADA, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

8. OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

8.1. CONTRATADA deve cumprir todas as obrigações constantes do presente instrumento e de seus anexos, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas:

- I - atender às determinações regulares emitidas pela Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços ou autoridade superior e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;
- II - reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, às suas expensas, no total ou em parte, no prazo fixado pela Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, os bens nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução ou dos materiais empregados;
- III - responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, bem como por todo e qualquer dano causado à CONTRATANTE ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pela CONTRATANTE, que ficará autorizada a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;
- IV - quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores - Sicafe, a CONTRATADA deverá entregar à Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, junto com a Nota Fiscal para fins de pagamento, os seguintes documentos:

- a) prova de regularidade da inscrição no Cadastro de Pessoas Físicas (CPF) ou no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ);

- b) prova de regularidade relativa à Seguridade Social;
- c) certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;
- d) Certidão de Regularidade do FGTS - CRF; e
- e) Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas - CNDT.

V - responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, sociais, previdenciárias, tributárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade à CONTRATANTE e não poderá onerar o objeto do presente instrumento;

VI - paralisar, por determinação da CONTRATANTE, qualquer atividade que não esteja sendo executada de acordo com a boa técnica ou que ponha em risco a segurança de pessoas ou bens de terceiros;

VII - manter, durante toda a vigência da ARP, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação na licitação;

VIII - guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento da ARP;

IX - arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 196, inciso VI, do RCC 3.0;

X - cumprir, além dos postulados legais vigentes de âmbito federal, estadual ou municipal, as normas de segurança da CONTRATANTE;

XI - fornecer todos os produtos, em quantidade, qualidade e tecnologia adequadas, com a observância às recomendações aceitas pela boa técnica, normas e legislação de regência;

XII - conduzir os trabalhos com estrita observância às normas da legislação pertinente, cumprindo as determinações dos Poderes Públicos, mantendo sempre limpo o local de execução do objeto e nas melhores condições de segurança, higiene e disciplina;

XIII - receber e dar o tratamento adequado a denúncias de discriminação, violência e assédio no ambiente de trabalho;

XIV - entregar o objeto, quando for o caso, acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português, e da relação da rede de assistência técnica autorizada;

XV - responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor (Lei n.º 8.078/90), bem como por danos causados diretamente a terceiros ou à Ebserh independentemente da comprovação de sua culpa ou dolo na execução do contrato;

XVI - comunicar à CONTRATANTE, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação.

9. EXECUÇÃO DO OBJETO

9.1. A execução do objeto está definida no Termo de Referência.

10. GESTÃO DAS ATAS DE REGISTROS DE PREÇOS

10.1. A Ebserh designará formalmente um conjunto de colaboradores, empregados públicos, servidores efetivos cedidos ou em exercício na Ebserh, para compor a Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços - EFARP, que será responsável pela gestão e fiscalização da ARP e respectivas Notas de Empenho, na qualidade de titulares ou substitutos.

10.2. O acompanhamento e a fiscalização da execução das ARPs consistem na verificação da conformidade da execução do objeto, com o objetivo de assegurar o fiel e perfeito cumprimento do ajuste, sendo executados da seguinte forma:

I - Abertura de processo administrativo específico: Será realizada a abertura de processo administrativo próprio, vinculado ao processo principal, destinado à consolidação da documentação referente à fiscalização contratual, viabilizando a juntada dos documentos relativos à execução da ARP.

II - Composição documental: O processo administrativo deverá conter o documento de designação da Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços, bem como os demais documentos relacionados à gestão e fiscalização da ata.

III - Atuação da Equipe de Fiscalização: O trabalho da EFARP deverá pautar-se na verificação da conformidade da execução da ARP, com base nos critérios previstos no Termo de Referência, observando-se ainda o Regulamento de Compras e Contratos (RCC 3.0) e demais normas aplicáveis. A

equipe deverá promover o registro das ocorrências verificadas, adotando as providências necessárias ao fiel cumprimento das cláusulas contratuais.

IV - Consolidação das informações: O processo administrativo deverá consolidar todos os documentos relacionados à gestão da ARP, incluindo o controle de saldos, emissão de notas de empenho, registros de intercorrências na execução do objeto, bem como demais manifestações pertinentes.

V - Conteúdo mínimo do processo administrativo: O processo deverá contemplar, no mínimo, os seguintes pontos:

- a) Informações acerca da solicitação de alocação orçamentária e emissão de notas de empenho;
- b) Informações acerca do envio das ordens de fornecimento;
- c) Informações acerca da realização do recebimento dos bens;
- d) Informações acerca das aberturas dos processos de pagamento;
- e) Informações acerca da realização e/ou apoio nas atividades de armazenamento, movimentação interna, distribuição e dispensação dos produtos;
- f) Controle de saldos;
- g) Informações acerca de manifestação preliminar sobre solicitações de troca ou substituição de marcas e produtos;
- h) Informações acerca de manifestação preliminar sobre impactos decorrentes de alterações de preços ou cancelamento da ARP/Contrato;
- i) Informações acerca de manifestação preliminar sobre solicitações de remanejamento de saldos;
- j) Informações acerca de notificação preliminar dos fornecedores acerca de possíveis irregularidades no cumprimento de obrigações contratuais;
- k) Informações acerca de encaminhamento de abertura de processo sancionador, quando cabível;
- l) Gestão de riscos na execução contratual.

10.3. A Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços e a empresa contratada utilizarão os seguintes mecanismos de comunicação: reuniões remotas (videochamada/videoconferência) de trabalho, telefones, mensagens eletrônicas (e-mail) e/ou correspondências oficiais, adotando o critério de razoabilidade para definir o meio utilizado e respeitando à devida formalização.

10.4. O descumprimento total ou parcial das demais obrigações e responsabilidades assumidas pela Contratada ensejará a aplicação de sanções administrativas, previstas neste instrumento e na legislação vigente, podendo culminar em rescisão contratual, conforme disposto no Regulamento de Compras e Contratos - RCC 3.0.

10.5. A fiscalização de que trata esta cláusula não exclui nem reduz a responsabilidade da Contratada, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas, vícios redibitórios, ou emprego de material inadequado ou de qualidade inferior e, na ocorrência desta, não implica em corresponsabilidade da Contratante ou de seus agentes e prepostos.

11. ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

11.1. Será permitida a ARP oriunda desta contratação, durante sua validade, para os seguintes órgãos e entidades que não tenham participado na origem do processo licitatório:

- I - Hospitais Universitários vinculados à Rede Ebserh;
- II - Hospitais Universitários que operam Unidades Gestoras vinculadas às Instituições Federais de Ensino Superior durante o período de transição de gestão para a Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - Ebserh;
- III - Qualquer órgão ou entidade responsável pela execução das atividades contempladas no art. 1º da Lei nº 13.303/2016, desde que o órgão ou entidade operacionalize seus processos de contratação e execução contratual por meio do sítio gov.br;

11.2. A autorização da adesão está condicionada ao cumprimento dos seguintes requisitos:

11.2.1. apresentação de justificativa da vantagem da adesão, inclusive em situações de provável desabastecimento ou descontinuidade de serviço público;

11.2.2. demonstração de que os valores registrados estão compatíveis com os valores praticados pelo mercado;

11.2.3. consulta e aceitação prévias da Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, bem como do fornecedor.

11.3. A autorização da Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, apenas será realizada após a aceitação da adesão pelo fornecedor.

11.3.1. O fornecedor beneficiário, ao optar pela aceitação ou não do fornecimento, deve avaliar previamente se a adesão não prejudicará as obrigações anteriormente assumidas com o gerenciador e demais órgãos/entidades participantes.

11.3.2. A consulta ao fornecedor beneficiário da ata sobre a aceitação do fornecimento deve conter a solicitação de informação sobre eventual direito a reajuste ou revisão de preços sobre o contrato a ser firmado, decorrente de fatos ocorridos em momento anterior à consulta, sob pena de configuração de preclusão do respectivo direito, por se tratar de informação essencial à análise da vantajosidade quanto ao uso do registro de preços.

11.3.3. A Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, poderá rejeitar adesões caso elas possam acarretar prejuízo à execução de seus próprios contratos ou à sua capacidade de gerenciamento.

11.3.4. Tratando-se de item exclusivo para microempresas e empresas de pequeno porte e cooperativas enquadradas no art. 34 da Lei n.º 11.488, de 2007, o gerenciador a Administração Central ou o Hospital Universitário somente autorizará a adesão caso o valor da contratação pretendida pelo aderente, somado aos valores das contratações já previstas para a Administração Central ou o Hospital Universitário gerenciador e participantes ou já destinadas a aderentes anteriores, não ultrapasse o limite de R\$ 80.000,00 (oitenta mil reais) (Acórdão TCU n.º 2957/2011 - Plenário).

11.4. Após a autorização da Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, o órgão ou entidade não participante deverá efetivar a aquisição ou a contratação solicitada em até noventa dias, observado o prazo de vigência da ata.

11.5. Caberá à Administração Central ou ao Hospital Universitário, na condição de gerenciador, autorizar, excepcional e justificadamente, a prorrogação do prazo para efetivação da contratação, respeitado o prazo de vigência da ata, desde que solicitada pelo órgão ou entidade não participante.

11.6. O órgão ou a entidade poderá aderir a item da ARP da qual seja integrante, na qualidade de não participante, para aqueles itens para os quais não tenha quantitativo registrado, observados os requisitos do item 11.2.

11.7. O órgão gerenciador observará as seguintes regras de controle para a adesão à ARP:

I - As aquisições adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cinquenta por cento (50%) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório registrados na ARP para a Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, e para os órgãos ou as entidades participantes;

II - o quantitativo decorrente das adesões não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ARP para a Administração Central ou do Hospital Universitário, na condição de gerenciador, e os órgãos ou as entidades participantes, independentemente do número de órgãos ou entidades não participantes que aderirem à ARP.

11.8. Compete ao órgão ou entidade não participante os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observados os princípios da ampla defesa e do contraditório, das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado na ARP, em relação à sua demanda, ou do descumprimento das obrigações contratuais, em relação às suas próprias contratações, informando as ocorrências à Administração Central ou ao Hospital Universitário, na condição de gerenciador.

12. REMANEJAMENTO DAS QUANTIDADES REGISTRADAS

12.1. As quantidades previstas para os itens com preços registrados na ARP poderão ser remanejadas pela Ebserh, enquanto gerenciadora, para os Hospitais Universitários sob sua gestão e para os não participantes do registro de preços.

12.2. Competirá ao órgão gerenciador autorizar o remanejamento solicitado.

12.3. O remanejamento somente será feito:

I - da Administração Central para os Hospitais Universitários;

II - de Hospitais Universitários para Hospitais Universitários;

III - dos Hospitais Universitários para Administração Central;

IV - da Administração Central ou dos Hospitais Universitários para a entidade participante; ou

V - da Administração Central ou dos Hospitais Universitários para a entidade não participante.

12.4. Na hipótese de existência de Reserva Técnica estabelecida para a Administração Central da Ebserh, o remanejamento de saldos da ARP para os Hospitais Universitários da Ebserh participantes deverá ter autorização do

órgão gerenciador, sendo necessária a anuência do fornecedor.

12.5. Para o remanejamento de saldos da ARP em que um órgão ou entidade sofrer redução dos quantitativos informados, necessitará de concordância direta deste órgão ou entidade.

12.6. Para as demais situações, caso o remanejamento seja feito entre órgãos ou entidades de Estados, do Distrito Federal ou de Municípios distintos, caberá ao fornecedor beneficiário da ARP, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento decorrente do remanejamento dos itens.

12.7. Para fins operacionais, o remanejamento dos saldos da ARP para órgão ou entidade não participante, só ocorrerá quando o órgão ou entidade não participante tiver realizado pelo menos uma Adesão à ARP.

12.8. O remanejamento para órgão ou entidade não participante deverá observar os limites previstos para Adesão às ARPs.

13. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS

13.1. Os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, nas seguintes situações:

I - em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos do art. 196, inciso VI, do RCC 3.0;

II - em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou a superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;

III - na hipótese de previsão no edital de cláusula de reajustamento sobre os preços registrados.

13.2. No caso de reajustamento, deve-se respeitar a contagem da anualidade e o índice previsto na contratação, qual seja, o IPCA - Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo.

13.3. O pedido de restabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro da ARP deverá ser formulado pela empresa contratada durante a sua vigência e antes de eventual prorrogação.

14. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS

14.1. Na hipótese de o preço registrado se tornar superior ao preço praticado no mercado por motivo superveniente, a Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, convocará o fornecedor para negociar a redução do preço registrado.

14.1.1. Caso não aceite reduzir seu preço aos valores praticados pelo mercado, o fornecedor será liberado do compromisso assumido quanto ao item registrado, sem aplicação de penalidades administrativas.

14.1.2. Na hipótese prevista no item anterior, o gerenciador convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam reduzir seus preços aos valores de mercado e não convocará os licitantes ou fornecedores que tiveram seu registro cancelado.

14.1.3. Se não obtiver êxito nas negociações, o gerenciador procederá ao cancelamento da ARP, adotando as medidas cabíveis para obtenção de contratação mais vantajosa.

14.1.4. Na hipótese de redução do preço registrado, o gerenciador comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ARP para que avaliem a conveniência e a oportunidade de diligenciarem negociação com vistas à alteração contratual, observado o disposto no art. 196 do RCC 3.0.

14.2. Na hipótese de o preço de mercado se tornar superior ao preço registrado e o fornecedor não puder cumprir as obrigações estabelecidas na ata, será facultado ao fornecedor requerer ao gerenciador a alteração do preço registrado, mediante comprovação de fato superveniente que supostamente o impossibilite de cumprir o compromisso.

14.2.1. Nesse caso, o fornecedor encaminhará, com o pedido de alteração, a documentação comprobatória ou a planilha de custos que demonstre a inviabilidade do preço registrado em relação às condições inicialmente pactuadas.

14.2.2. Na hipótese de não comprovação da existência de fato superveniente que inviabilize o preço registrado, o pedido será indeferido pela Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, e o fornecedor deverá cumprir as obrigações estabelecidas na ARP, sob pena de cancelamento do seu registro, sem prejuízo das sanções previstas no RCC 3.0 e na legislação aplicável.

14.2.3. Na hipótese de cancelamento do registro do fornecedor, nos termos do item anterior, o gerenciador convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam manter seus preços registrados.

14.2.4. Se não obtiver êxito nas negociações, a Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, procederá ao cancelamento da ARP, e adotará as medidas cabíveis para a obtenção da contratação mais vantajosa.

14.2.5. Na hipótese de comprovação da majoração do preço de mercado que inviabilize o preço registrado, a Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, atualizará o preço registrado, de

acordo com a realidade dos valores praticados pelo mercado.

14.2.6. A Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ARP sobre a efetiva alteração do preço registrado, para que avaliem a necessidade de alteração contratual.

15. CANCELAMENTO

15.1. O registro de preços do fornecedor poderá ser cancelado pelo gerenciador, quando o fornecedor:

- I - descumprir as condições da ARP, sem motivo justificado;
- II - não retirar a nota de empenho, ou instrumento equivalente, no prazo estabelecido pela Ebserh, sem justificativa razoável;
- III - não aceitar manter seu preço registrado, na hipótese de o preço de mercado tornar-se superior ao preço registrado e não houver comprovação da existência de fato superveniente que inviabilize o preço registrado;
- IV - enquadrar-se em uma das hipóteses previstas no art. 70 do RCC 3.0; ou
- V - estiver inscrito no Cadastro Informativo de créditos não quitados do setor público federal (Cadin) e não regularizar sua situação após transcurso de prazo indicado em notificação formal expedida pela Ebserh.

15.2. Na hipótese de impedimento de participar de licitações e de ser contratado, caso a penalidade aplicada ao fornecedor não ultrapasse o prazo de vigência da ARP, a Ebserh poderá, mediante decisão fundamentada, decidir pela manutenção do registro de preços, vedadas novas contratações derivadas enquanto perdurarem os efeitos da sanção.

15.3. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas no item 15.2 será formalizado por despacho do gerenciador, garantidos os princípios do contraditório e da ampla defesa.

15.4. Na hipótese de cancelamento do registro do fornecedor, a Administração Central ou o Hospital Universitário, na condição de gerenciador, poderá convocar os licitantes que compõem o cadastro de reserva, observada a ordem de classificação.

15.5. O cancelamento dos preços registrados poderá ser realizado pela Administração Central ou pelo Hospital Universitário, na condição de gerenciador, de forma total ou parcial, nas seguintes hipóteses, desde que devidamente comprovadas e justificadas:

- I - por razão de interesse público;
- II - a pedido do fornecedor, decorrente de caso fortuito ou força maior; ou
- III - se não houver êxito nas negociações de preços registrados.

16. CADASTRO DE RESERVA

16.1. Na hipótese de impossibilidade de atendimento pelo signatário da ARP, poderá ser utilizado o cadastro de reserva, que conterá o registro dos fornecedores que aceitarem cotar os produtos com preços iguais aos do vencedor, observada a classificação na licitação, e dos fornecedores que mantiverem sua proposta original.

16.2. A convocação observará a ordem de classificação dos fornecedores registrados na ata.

16.3. O cadastro de reserva contendo a relação dos fornecedores nele incluídos estará disponível no Anexo desta ARP, conforme Relatório Final do Processo Licitatório.

17. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

17.1. O descumprimento da ARP ensejará aplicação das sanções conforme estabelecidas no RCC 3.0.

17.2. As sanções também se aplicam aos integrantes do cadastro de reserva no registro de preços que, convocados, não honrarem o compromisso assumido injustificadamente após terem assinado a ata.

17.3. É da competência do gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ARP, exceto nas hipóteses em que o descumprimento disser respeito às contratações dos órgãos ou entidades participantes ou não participantes, caso no qual caberá ao respectivo órgão ou entidade participante ou não participante a aplicação da penalidade.

17.4. O órgão ou entidade participante ou não participante deverá comunicar ao órgão gerenciador qualquer das ocorrências previstas, dada a necessidade de instauração de procedimento para cancelamento do registro do fornecedor.

17.5. Pela inexecução total ou parcial da ARP, a CONTRATANTE poderá, garantido o regular processo administrativo, aplicar à CONTRATADA as seguintes sanções:

17.5.1. Advertência por escrito, quando do não cumprimento de quaisquer das obrigações consideradas faltas leves, assim entendidas aquelas que não acarretam prejuízos significativos para a CONTRATANTE;

17.5.2. Multa:

17.5.2.1. Moratória de 0,1% (um décimo por cento) até 0,2% (dois décimos por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 15 (quinze) dias. Após o 15º dia e a critério da Ebserh, no caso de execução com atraso, poderá ocorrer a não aceitação do objeto, de forma a configurar, nessa hipótese, inexecução total da obrigação assumida, sem prejuízo da rescisão unilateral da avença;

17.5.2.2. Moratória de 0,2% (dois décimos por cento) até 1% (um por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, em caso de atraso na execução do objeto, por período superior ao previsto no subitem acima;

17.5.2.3. Moratória de 0,07% (sete centésimos por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor anual do instrumento substitutivo de termo de contrato, até o máximo de 2% (dois por cento), pela inobservância do prazo fixado para apresentação, suplementação ou reposição da garantia;

17.5.2.4. O atraso superior a 25 (vinte e cinco) dias para apresentação, suplementação ou reposição da garantia autoriza a Ebserh a promover a extinção do instrumento substitutivo de termo de contrato por descumprimento ou cumprimento irregular de suas cláusulas, conforme dispõe o art. 227, inciso I, do RCC 3.0;

17.5.2.5. Compensatória, para a inexecução parcial do instrumento substitutivo de termo de contrato, de 0,5% (cinco décimos por cento) a 10% (dez por cento) do valor anual da contratação;

17.5.2.6. Compensatória, para a inexecução total do instrumento substitutivo de termo de contrato, de 10% (dez por cento) a 30% (trinta por cento) do valor anual da contratação.

17.5.3. Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Ebserh, por prazo não superior a 2 (dois) anos.

17.5.3.1. A sanção de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar poderá também ser aplicada à empresa que:

17.5.3.1.1. tenha sofrido condenação definitiva por praticar, por meios dolosos, fraude fiscal no recolhimento de quaisquer tributos;

17.5.3.1.2. demonstre não possuir idoneidade para contratar com a Ebserh em virtude de atos ilícitos praticados;

17.5.3.1.3. convocado dentro do prazo de validade da sua proposta ou da vigência da ata de registro de preços, não celebrar o contrato;

17.5.3.1.4. prestar declaração falsa durante a execução da ARP;

17.5.3.1.5. ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto, sem motivo justificado;

17.5.3.1.6. não manter a proposta, salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado;

17.5.3.1.7. praticar ato fraudulento na execução da ARP;

17.5.3.1.8. após manifestar formalmente interesse na prorrogação da ARP, não celebrar o aditivo de prorrogação;

17.6. As sanções de advertência e de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Ebserh poderão ser aplicadas juntamente com multa.

17.7. As penalidades de multa decorrentes de fatos diversos serão consideradas independentes entre si.

17.8. A aplicação das sanções previstas neste instrumento não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado à Ebserh.

17.9. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa à CONTRATADA, observando-se o procedimento previsto no RCC 3.0 e, subsidiariamente, a Lei n.º 9.784/1999, não podendo o prazo concedido para apresentação de defesa prévia ser inferior a 10 (dez) dias úteis.

17.9.1. A comunicação do ato para fins de contagem de prazos será feita, preferencialmente, na forma eletrônica, desde que haja confirmação de recibo por parte da CONTRATADA.

17.10. Aplicada a sanção de multa, deverão ser adotadas as seguintes medidas de cobrança administrativa do débito:

17.10.1. emissão de Guia de Recolhimento da União (GRU) e envio para pagamento pelo fornecedor sancionado;

17.10.2. não realizado o pagamento da GRU, compensação total ou parcial do débito com eventuais créditos, inclusive pagamentos pendentes, que o fornecedor sancionado possua com a Ebserh, ainda que decorrentes de outros ajustes;

17.10.3. na hipótese de não existirem créditos disponíveis ou se forem insuficientes para quitar o débito, execução da garantia prestada pelo fornecedor sancionado, se houver;

17.10.4. não havendo garantia a ser executada, parcelamento total ou parcial do débito, mediante negociação entre a Ebserh e o fornecedor sancionado.

17.10.4.1. O parcelamento não se aplica à parcela do débito a ser compensada com eventuais créditos ou executada da garantia prestada, se houver.

17.11. A CONTRATANTE deverá consultar, antes de cada pagamento, o cadastro único de multas de que trata o art. 225, § 2º do RCC 3.0, devendo-se proceder à compensação total ou parcial caso seja identificada a existência de débito não quitado pelo credor do pagamento, com a respectiva atualização ou baixa no cadastro.

17.12. Poderá ser suspensa a cobrança de multas, em caráter excepcional, pelo período de até noventa dias, nas situações que envolvem o enfrentamento de impactos decorrentes de calamidade pública ou de emergência de saúde pública.

17.13. Esgotadas as medidas administrativas sem a integral quitação do débito, os autos serão remetidos à Consultoria Jurídica da Ebserh, para análise da viabilidade de cobrança judicial.

17.14. A autoridade competente, na aplicação das sanções, levará em consideração a gravidade da conduta do infrator, o caráter educativo da pena, bem como o dano causado à Ebserh, observados os princípios da proporcionalidade e da razoabilidade.

17.15. No caso de infração que possa acarretar a sanção de multa ou de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar, pode ser firmado Termo de Ajustamento de Conduta como medida alternativa à instauração ou ao prosseguimento do processo administrativo sancionador, nos termos do art. 221 do RCC 3.0.

17.16. É admitida a reabilitação do fornecedor sancionado, desde que atendidos, cumulativamente, os requisitos do art. 226 do RCC 3.0.

17.17. Se, durante o processo de aplicação de penalidade, houver indícios de prática de infração administrativa tipificada pela Lei n.º 12.846/2013, como ato lesivo à administração pública nacional ou estrangeira, cópias do processo administrativo necessárias à apuração da responsabilidade da empresa deverão ser remetidas à autoridade competente, com despacho fundamentado, para ciência e decisão sobre a eventual instauração de investigação preliminar ou Processo Administrativo de Responsabilização - PAR.

17.18. A apuração e o julgamento das demais infrações administrativas não consideradas como ato lesivo à Administração Pública nacional ou estrangeira nos termos da Lei n.º 12.846/2013, seguirão seu rito normal na unidade administrativa.

17.19. O processamento do PAR não interfere no seguimento regular dos processos administrativos específicos para apuração da ocorrência de danos e prejuízos à Administração Pública Federal resultantes de ato lesivo cometido por pessoa jurídica, com ou sem a participação de agente público.

17.20. Após o trânsito em julgado do processo, as sanções administrativas aplicadas pela Ebserh deverão ser registradas e publicadas no Sicaf, no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (Ceis) e, no caso de sanção de multa, no Cadin, nos termos da Lei n.º 10.522/2002.

17.20.1. Quando a sanção aplicada decorrer de Processo Administrativo de Responsabilização - PAR, os dados relativos à penalidade deverão ser incluídos no Cadastro Nacional de Empresas Punidas - CNEP, nos termos da Lei n.º 12.846/2013, ou em outras plataformas de cadastro de inadimplentes de pessoas jurídicas autorizadas pela Ebserh.

17.21. As sanções aplicadas pelos Hospitais Universitários e pela Administração Central terão abrangência no âmbito de toda a Rede Ebserh.

18. CONDIÇÕES GERAIS

18.1. A formalização de cada contratação e os demais atos inerentes à presente ARP serão autorizados, caso a caso, pela autoridade responsável do órgão gerenciador, e, no caso dos órgãos participantes, pela respectiva autoridade responsável.

18.2. Integram este instrumento, o Edital do Pregão Eletrônico, seus anexos, bem como a proposta da empresa vencedora dos itens relacionados a essa ARP e demais anexos.

18.3. As condições gerais de execução do objeto, tais como os prazos para entrega e recebimento, e demais condições do ajuste, encontram-se definidos no Termo de Referência.

18.4. A Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços conduzirá o gerenciamento de riscos durante toda execução da ARP.

18.5. No caso de adjudicação por preço global de grupo de itens, só será admitida a contratação de parte de itens do grupo se houver prévia pesquisa de mercado e demonstração de sua vantagem para o órgão ou a entidade.

18.6. Os casos omissos serão decididos pela CONTRATANTE, segundo as disposições contidas na Lei n.º 13.303/2016, no Decreto n.º 8.945/2016, no RCC 3.0 e nas demais normas federais aplicáveis e, subsidiariamente, segundo as disposições contidas na Lei n.º 8.078/1990 (Código de Defesa do Consumidor) e normas e princípios gerais

dos contratos.

18.7. É eleito o Foro da Justiça Federal, Seção Judiciária da Justiça Federal do Piauí para dirimir os litígios que decorrerem da execução deste instrumento, para os casos em que não possam ser compostos pela conciliação.

(data da assinatura eletrônica pelo Órgão Gerenciador)

HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO PIAUÍ - HU-UFPI
EMPRESA BRASILEIRA DE SERVIÇOS HOSPITALARES - EBSEH

(assinado eletronicamente)

ANDRÉ GONÇALVES DA SILVA
Superintendente

(assinado eletronicamente)

ACÁCIO SALVADOR VERAS E SILVA
Gerente Administrativo

(assinado eletronicamente)

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
Representante da Empresa

Anexo I - Descrição Detalhada do Objeto

Item	Código AGHU	Descritivo completo	Apresentação	Quant.	Valor Unitário	Valor Total
ITENS INDEPENDENTES - CURATIVOS						
1	2127	BOTA DE UNNA 11 cm (L) x 9 m(C). Atadura impregnada com pasta à base de zinco, com trama e acabamento regular. Todo material deve conter impregnação segura de pasta, atóxico, isento de irritantes dérmicos, resíduos e impurezas, proporcionar aplicação e utilização segura e fácil manuseio. NÃO ESTÉRIL, uso único. Embalagem individual com identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 1 (baixo risco).	Unidade	350		
2	406987	BANDAGEM ELÁSTICA MULTICAMADAS- sistema de bandagem compressiva, COM MEDIDA DE TORNOZELO DE 18 a 25 cm. Pacote com sistema multicamadas, com no mínimo 2 camadas. Embalagem individual, ESTÉRIL, compatível com o processo de esterilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica. Com dados de identificação, procedência, número de lote, data e tipo de esterilização, prazo de validade, atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.	Unidade	350		
3	285088	Curativo COMPRESSA COM ACETATO DE CELULOSE COM EMULSÃO DE PETROLATUM, NÃO ADERENTE. TAMANHO: 7 a 8 cm x 7 a 8 cm. Para tratamento de feridas. Todo o material deve ser atóxico, macio, maleável, indolor, isento de irritantes dérmicos, poroso, permitindo que o exsudato passe para a cobertura secundária, e não aderente ao leito da ferida, propiciar conforto, fácil aplicação asséptica, permitir retirada sem trauma, sem liberação de resíduos na pele. Biocompatível, ESTÉRIL, uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS.	Unidade	1.000		
4	405949	Curativo COMPRESSA COM ACETATO DE CELULOSE COM EMULSÃO DE PETROLATUM, NÃO ADERENTE. TAMANHO: 7 a 8 cm x 20 a 21 cm. Para tratamento de feridas. Todo o material deve ser atóxico, macio, maleável, indolor, isento de irritantes dérmicos, poroso, permitindo que o exsudato passe para a cobertura secundária, e não aderente ao leito da ferida, propiciar conforto, fácil aplicação asséptica, permitir retirada sem trauma, sem liberação de resíduos na pele. Biocompatível, ESTÉRIL, uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS.	Unidade	750		
		Curativo COMPRESSA COM ACETATO DE CELULOSE COM EMULSÃO DE PETROLATUM, NÃO ADERENTE.				

5	410695	<p>TAMANHO: 7 a 8 cm x 150 a 153 cm.</p> <p>Para tratamento de feridas. Todo o material deve ser atóxico, macio, maleável, indolor, isento de irritantes dérmicos, poroso, permitindo que o exsudato passe para a cobertura secundária, e não aderente ao leito da ferida, propiciar conforto, fácil aplicação asséptica, permitir retirada sem trauma, sem liberação de resíduos na pele.</p> <p>Biocompatível, ESTÉRIL, uso único.</p> <p>Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS.</p>	Unidade	500		
6	407085	<p>Curativo GAZE DE RAYON EMBEBIDA COM ÓLEO DERMOPROTETOR (ácidos graxos essenciais, copaíba e malaleuca), MEDINDO 7,5 x 7,5 cm. ESTÉRIL.</p> <p>Apresentar alta absorção. Embalagem resistente, segura, asséptica e sem liberação de partículas, contendo identificação do produto, validade e lote de fácil visualização. Registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.</p>	Unidade	1.200		
7	405811	<p>Curativo GAZE DE RAYON EMBEBIDA COM ÓLEO DERMOPROTETOR (ácidos graxos essenciais, copaíba e malaleuca), MEDINDO 7,5 x 15 cm. ESTÉRIL.</p> <p>Apresentar alta absorção. Embalagem resistente, segura, asséptica e sem liberação de partículas, contendo identificação do produto, validade e lote de fácil visualização. Registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.</p>	Unidade	1.500		
8	407081	<p>Curativo ABSORVENTE COM 100% fibra de CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA + PRATA IÔNICA E COM AÇÃO QUELANTE E SURFACTANTE CONTRA O BIOFILME.</p> <p>TAMANHO: 10 cm x 10 cm. Para tratamento de feridas cavitárias, altamente exsudativas, colonizadas e ou infectadas. Material atóxico, isento de irritantes dérmicos, indolor, maleável, moldável, com ação antimicrobiana efetiva, devendo propiciar alta absorção, manutenção de umidade fisiológica no leito da ferida, e retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único.</p> <p>Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).</p>	Unidade	1.200		
9	403249	<p>Curativo ABSORVENTE COM 100% fibra de CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA + PRATA IÔNICA E COM AÇÃO QUELANTE E SURFACTANTE CONTRA O BIOFILME.</p> <p>TAMANHO: 15 cm x 15 cm. Para tratamento de feridas cavitárias, altamente exsudativas, colonizadas e ou infectadas. Material atóxico, isento de irritantes dérmicos, indolor, maleável, moldável, com ação antimicrobiana efetiva, devendo propiciar alta absorção, manutenção de umidade fisiológica no leito da ferida, e retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único.</p> <p>Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).</p>	Unidade	1.200		

10	410696	Curativo COM ALGINATO DE CÁLCIO + ALGINATO DE SÓDIO. TAMANHO: 15 cm x 15 cm. Para tratamento de feridas cavitárias, altamente exsudativas. Material atóxico, isento de irritantes dérmicos, indolor, maleável, moldável, devendo propiciar alto poder de absorção vertical, manutenção de umidade fisiológica no leito da ferida, e retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).	Unidade	600		
11	410699	Curativo COM CARBOXIMETILCELULOSE + ALGINATO DE CÁLCIO. TAMANHO: 18 cm x 20 cm Para tratamento de feridas cavitárias, altamente exsudativas, colonizadas e ou infectadas. Material atóxico, isento de irritantes dérmicos, indolor, maleável, moldável, com ação antimicrobiana efetiva, devendo propiciar alta absorção, manutenção de umidade fisiológica no leito da ferida, e retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).	Unidade	100		
12	153109	CURATIVO COMPOSTO NO MÍNIMO POR FIBRAS DE ALGINATO DE CÁLCIO E SÓDIO ASSOCIADA À PRATA. Tamanho aproximado: 10 x 10 cm.que realiza drenagem vertical do exsudado, permitem a remoção sem trauma ao tecido neoformado e promovem hemostasia.	Unidade	1.200		
13	288107	Curativo COM CARVÃO ATIVADO + PRATA. TAMANHO: 10 cm x 20 cm, RECORTÁVEL. Para tratamento de feridas infectadas e com odor. Material absorvente, atóxico, maleável, isento de irritantes dérmicos, indolor, devendo propiciar absorção do exsudato e controle efetivo do odor, mantendo o leito da ferida com umidade fisiológica, propiciando retirada sem trauma tecidual. Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).	Unidade	350		
14	406989	Curativo EM ESPUMA DE POLIURETANO REVESTIDO COM SILICONE. TAMANHO: 10 a 12 cm x 10 a 12 cm. COM BORDA ADESIVA afilada, para pele sensível. Formato: quadrado. Para tratamento de feridas planas, de moderada a alta exsudação. Espuma de poliuretano ou similar, com absorção vertical de exsudato, bordas adesivas de silicone que propicie aderência e retirada suave, com o mínimo de tração em peles sensíveis, e película externa semipermeável a vapores/gases e impermeável à bactérias e água. Todo material deve ser atóxico, indolor, macio, maleável, isento de irritantes dérmicos, propiciar conforto, fácil aplicação de forma asséptica, absorção e umidade segura no leito da ferida, permitir retirada sem trauma.	Unidade	1.200		

		Biocompatível, ESTÉRIL, e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).			
15	410701	Curativo EM ESPUMA DE POLIURETANO REVESTIDO COM SILICONE. TAMANHO: 15 a 17 cm x 15 a 17 cm. COM BORDA ADESIVA afilada, para pele sensível. Modelo: quadrado. Para tratamento de feridas planas, de moderada a alta exsudação. Espuma de poliuretano ou similar, com absorção vertical de exsudato, bordas adesivas de silicone que propicie aderência e retirada suave, com o mínimo de tração em peles sensíveis, e película externa semipermeável a vapores/gases e impermeável à bactérias e água. Todo material deve ser atóxico, indolor, macio, maleável, isento de irritantes dérmicos, propiciar conforto, fácil aplicação de forma asséptica, absorção e umidade segura no leito da ferida, permitir retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL, e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).	Unidade	600	
16	407082	Curativo EM ESPUMA DE POLIURETANO REVESTIDO COM SILICONE. TAMANHO: 18 a 20 cm x 22 a 26 cm. COM BORDA ADESIVA afilada, formato CALCÂNEO. Para pele sensível. Para tratamento de feridas planas, de moderada a alta exsudação. Espuma de poliuretano ou similar, com absorção vertical de exsudato, bordas adesivas de silicone que propicie aderência e retirada suave, com o mínimo de tração em peles sensíveis, e película externa semipermeável a vapores/gases e impermeável à bactérias e água. Todo material deve ser atóxico, indolor, macio, maleável, isento de irritantes dérmicos, propiciar conforto, fácil aplicação de forma asséptica, absorção e umidade segura no leito da ferida, permitir retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL, e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).	Unidade	1.600	
17	405805	Curativo HIDROPOLÍMERO, COM SILICONE, material ESPUMA HIDROCELULAR COM REVESTIMENTO em POLIURETANO, formato SACRAL, TAMANHO: 20 a 24 cm x 20 a 24 cm. Permeável a gases e impermeável a líquidos, com borda aderente, uma película absorvente e uma película exterior à prova de água, resistente ao vapor, indolor, isento de irritantes dérmicos, deverá propiciar conforto, fácil aplicação asséptica, adesividade segura, permitir retirada sem trauma, sem liberação de resíduos na pele. Biocompatível, ESTÉRIL, uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e	Unidade	3.500	

		lote.			
18	405803	<p>Curativo COM ESPUMA DE POLIURETANO + PRATA. TAMANHO: 15 x 15 cm. Para tratamento de feridas colonizadas e ou infectadas e com moderada exsudação, com barreira protetora contra bactérias e água, permeável ao vapor/gases. Todo o material deve ser atóxico, macio, maleável, com ação antimicrobiana efetiva, indolor, isento de irritantes dérmicos, propiciar conforto, fácil aplicação asséptica, adesividade segura, absorção e umidade segura no leito da ferida, permitir retirada sem trauma, sem liberação de resíduos na pele, com alto poder de absorção vertical.</p> <p>Biocompatível, ESTÉRIL, uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).</p>	Unidade	150	
19	410698	<p>Curativo COMPRESSA COM GAZE 100% ALGODÃO IMPREGNADA COM PHMB (poliexametileno biguanida). TAMANHO APROXIMADO: 11 cm x 3,7 metros. Para cobertura de feridas colonizadas e/ou infectadas. Material atóxico, isento de irritantes dérmicos, indolor, maleável, moldável, devendo propiciar alta absorção, manutenção de umidade fisiológica no leito da ferida, e retirada sem trauma em uma única peça.</p> <p>Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS.</p>	Unidade	700	
20	406129	<p>Curativo COMPRESSA COM GAZE 100% ALGODÃO IMPREGNADA COM PHMB (poliexametileno biguanida). TAMANHO: 14 a 18 cm x 16 a 19 cm. Para cobertura de feridas colonizadas e/ou infectadas.</p> <p>Material atóxico, isento de irritantes dérmicos, indolor, maleável, moldável, devendo propiciar alta absorção, manutenção de umidade fisiológica no leito da ferida, e retirada sem trauma em uma única peça. Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS.</p>	Unidade	500	
21	406853	<p>CURATIVO DE ESPUMA DE POLIURETANO COM PHMB 0,5%, NÃO ADERENTE, HIDROFÍLICA, REALIZA ABSORÇÃO VERTICAL. TAMANHO APROXIMADO: 20 cm x 20 cm</p>	Unidade	300	
22	406855	<p>HIDROGEL TRANSPARENTE EM PLACA OU IMPREGNADO EM GAZE NÃO ADERENTE QUE AJUDA A MANTER O MEIO ÚMIDO. TAMANHO APROXIMADO: 10 cm x 10 cm</p>	Unidade	50	
23	410702	<p>Curativo DE MALHA POROSA DE ACETATO DE CELULOSE REVESTIDA COM SILICONE. TAMANHO: 10 a 13 cm x 12 a 15 cm. Não aderente, laminado em duas faces por filme de polietileno. Todo material deve ser atóxico, indolor, macio, maleável, isento de irritantes dérmicos, propiciar conforto, fácil aplicação em forma asséptica, absorção e umidade</p>	Unidade	50	

		segura no leito da ferida, permitir retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL, e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote.			
24	405787	<p>CURATIVO DE BIOCELULOSE ESTÉRIL - 16 CM X 21 CM</p> <p>Curativo primário constituído por membrana de biocelulose / celulose bacteriana, porosa, estéril, atóxica, flexível e de alta conformabilidade anatômica, permeabilidade seletiva, permitindo trocas gasosas adequadas e manutenção do ambiente úmido fisiológico. Aderência suave ao leito da ferida. Indicado para tratamento de feridas agudas e crônicas. Deve permitir drenagem do exsudato para cobertura secundária quando necessário. Deve possibilitar permanência prolongada na lesão, conforme avaliação clínica, podendo ser mantido até a cicatrização completa em lesões superficiais estáveis. Embalado individualmente, contendo identificação de lote, validade e número de registro ou notificação na ANVISA, conforme legislação vigente.</p> <p>Tamanho aproximado: 16 cm x 21 cm</p> <p>Classificação: Dispositivo Médico, conforme RDC nº 751/2022</p>	Unidade	250	
25	410703	<p>Curativo COBERTURA QUE PERMITE VISIBILIDADE DA FERIDA SEM REMOÇÃO DO CURATIVO, com almofada de espuma cortada EM FORMA DE REDE E FILME TRANSPARENTE. TAMANHO: 20 x 10 cm. COMPOSTO POR UM FILME DE POLIURETANO HIDROFÍLICO (impermeável a líquidos e permeável a gases) com superfície interna adesiva nas bordas, protegida por duas tiras de papel destacável. Na região central há ALMOFADA DE ESPUMA HIDROCELULAR DE POLIURETANO, que é cortada em forma de rede. ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.</p>	Unidade	1.200	
26	410705	<p>Curativo COBERTURA QUE PERMITE VISIBILIDADE DA FERIDA SEM REMOÇÃO DO CURATIVO, com almofada de espuma cortada EM FORMA DE REDE E FILME TRANSPARENTE. TAMANHO: 25 x 10 cm. COMPOSTO POR UM FILME DE POLIURETANO HIDROFÍLICO (impermeável a líquidos e permeável a gases) com superfície interna adesiva nas bordas, protegida por duas tiras de papel destacável. Na região central há ALMOFADA DE ESPUMA HIDROCELULAR DE POLIURETANO, que é cortada em forma de rede. ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação,</p>	Unidade	750	

		validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.			
27	412213	<p>Curativo COBERTURA QUE PERMITE VISIBILIDADE DA FERIDA SEM REMOÇÃO DO CURATIVO, com almofada de espuma cortada EM FORMA DE REDE E FILME TRANSPARENTE. TAMANHO: 10 x 15 cm. COMPOSTO POR UM FILME DE POLIURETANO HIDROFÍLICO (impermeável a líquidos e permeável a gases) com superfície interna adesiva nas bordas, protegida por duas tiras de papel destacável. Na região central há ALMOFADA DE ESPUMA</p> <p>HIDROCELULAR DE POLIURETANO, que é cortada em forma de rede. ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual em papel grau cirúrgico com abertura em pétala, contendo dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, número do lote, data de fabricação, validade do produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.</p>	Unidade	250	
28	412214	<p>Curativo COBERTURA QUE PERMITE VISIBILIDADE DA FERIDA SEM REMOÇÃO DO CURATIVO, COMPOSTO POR FILME ADESIVO TRANSPARENTE DE POLIURETANO semipermeável (impermeável a água e permeável a vapores úmidos). TAMANHO: 10 x 35 cm.</p> <p>Barreira bacteriana, flexível, hipoalergênico, compressa central não aderente, absorvente, porosa, com capacidade moderada de absorção de secreções. Indicado para ferida pós-operatórias que cicatrizam por primeira intenção, deve possuir bordas arredondadas, aplicação em moldura, flexível, com capacidade de se conformar às diversas partes do corpo e em áreas de dobras e articulações, permitir que o paciente se banhe com o curativo aplicado. ESTÉRIL e de uso único. Todo material deve ser resistente, isento de agentes alergizantes e irritantes dérmicos, LIVRE DE LÁTEX, resíduos e impurezas, atóxico, propiciar fixação asséptica e adesividade segura, e durabilidade, manuseio fácil e seguro, biocompatível e atender a legislação vigente. Embalagem resistente, com abertura asséptica, com identificação do produto, lote e validade de fácil visualização.</p>	Unidade	500	
29	403269	<p>Cobertura PARA CURATIVO, TIPO FILME TRANSPARENTE EM ROLO, TAMANHO 10 CM X 10 M, ação: fixar e impermeabilizar curativos. Material poliuretano, transparente, hipoalergênica, livre de látex, não estéril, permeável ao oxigênio, a vapor de gases úmidos; à prova d'água, com barreira bacteriana, flexível e moldável para oferecer maior conforto ao paciente. Contendo escala centimetrada em toda extensão, com bordas sem adesivo para facilitar a aplicação. Todo material deve ser resistente, maleável, isento de agentes alergizantes, resíduos e impurezas, propiciar aplicação e adesividade segura, durabilidade, fácil manuseio e retirada da proteção não adesiva. Uso único.</p> <p>Embalagem segura com identificação do produto, data de fabricação, validade e</p>	Unidade	1.200	

		lote de fácil visualização. Deve apresentar RMS classe 1 (baixo risco).				
30	410704	Curativo tipo COBERTURA NÃO ADESIVA PARA CURATIVO DE TRAQUEOSTOMIA E/OU DRENO, TAMANHO: CERCA DE 10 cm x 10 cm. Composta por camada de contato com a ferida de material não tecido, não aderente, porosa com a capacidade de absorver secreções com presença ou não de alumínio na sua composição, camada não tecido absorvente com capacidade de reter sangue e secreções e camada superior de não tecido cobrindo a camada absorvente. Hipoalergênica. Apresentar fenestra em Y ou circular que permita o contato com todos os lados da cânula de traqueostomia e/ou cateter tubular. Embalado individualmente, estéril. Deve permitir retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote.	Unidade	400		
31	408865	Protetor de CALCÂNEO e TORNOZELO, TIPO BOTA, TAMANHO ADULTO, em ESPUMA DE POLIETILENO densidade 23, face interna com espuma no formato piramidal, tipo caixa de ovo, anatômico, com fixador ajustável lateral em velcro ou similar. Material resistente, macio, isento de irritantes dérmicos, resíduos e impurezas, com acabamento regular, devendo manter o formato original durante o uso e propiciar ajuste seguro e conforto durante a utilização. Embalagem individual, segura, com identificação do produto, validade e lote.	Par	1.000		
32	410707	Curativo com Tecnologia Hidrofóbica à Base de Cloreto de Dialquil Carbamoil (DACC). TAMANHO: 7 CM X 9 CM. Curativo primário estéril, atóxico, de uso único, constituído por malha ou tecido impregnado com cloreto de dialquil carbamoil (DACC), tecnologia hidrofóbica destinada à remoção física de microrganismos do leito da ferida, sem ação farmacológica, química ou metabólica. Deve apresentar estrutura não aderente ou de baixa aderência ao leito da ferida. Indicado para feridas agudas e crônicas, colonizadas ou com risco de infecção, incluindo lesões cirúrgicas, traumáticas, úlceras e queimaduras superficiais. Deve permitir drenagem do exsudato para cobertura secundária quando necessário e ser compatível com diferentes tipos de coberturas complementares e terapia compressiva, quando indicada. Produto fornecido estéril, embalado individualmente, contendo identificação de lote, validade e número de registro ou notificação na ANVISA, conforme legislação vigente. DEVE PRESENTAR RMS CLASSE 3 (ALTO RISCO).	Unidade	200		
		CURATIVO COM 100% POLIÉSTER + MATRIZ CICATRIZANTE COM CARBOXIMETILCELULOSE E PARTÍCULAS LIPOFÍLICAS LIPOFÍLICAS COM SAIS DE PRATA E COM FIBRAS POLIABSORVENTES. TAMANHO: 15 CM X 15 CM. PARA TRATAMENTO DE FERIDAS COLONIZADAS E OU				

33	412215	INFECTADAS E COM MODERADA EXSUDAÇÃO, COM BARREIRA PROTETORA CONTRA BACTÉRIAS E ÁGUA, PERMEÁVEL AO VAPOR/GASES. TODO O MATERIAL DEVE SER ATÓXICO, MACIO, MALEÁVEL, COM AÇÃO ANTIMICROBIANA EFETIVA, INDOLOR, ISENTO DE IRRITANTES DÉRMICOS, PROPICIAR CONFORTO, FÁCIL APLICAÇÃO ASSÉPTICA, ADESIVIDADE SEGURA, ABSORÇÃO E UMIDADE SEGURA NO LEITO DA FERIDA, PERMITIR RETIRADA SEM TRAUMA, SEM LIBERAÇÃO DE RESÍDUOS NA PELE. BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL, USO ÚNICO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE. DEVE PRESENTAR RMS CLASSE 3 (ALTO RISCO).	Unidade	200		
34	412217	Rede tubular elástica para fixação de curativos em cabeça e pescoço, LARGURA cerca de 83 mm e COMPRIMENTO de 10 m (em descanso). Composto de FIBRAS ELÁSTICAS COM POLIAMIDA E/OU POLIÉSTER. Deve manter a elasticidade homogênea e segura propiciando pressão adequada e uniforme, com amoldamento e fixação adequada ao segmento do corpo. Aprs: rolo	Unidade	50		
35	412219	Rede tubular elástica para fixação de curativos, LARGURA cerca de 21 mm e COMPRIMENTO de 10 m (em descanso). Composto de FIBRAS ELÁSTICAS COM POLIAMIDA E/OU POLIÉSTER. Deve manter a elasticidade homogênea e segura propiciando pressão adequada e uniforme, com amoldamento e fixação adequada ao segmento do corpo. Aprs: rolo	Unidade	120		
36	401119	Curativo PELÍCULA TRANSPARENTE FENESTRADA. PARA FIXAÇÃO DE CATETER PERIFÉRICO, TAMANHO: 7,5 CM (largura) x 9,0 CM (comp) (+/- 1 cm em cada medida). COMPOSTO POR PELÍCULA TRANSPARENTE DE POLIURETANO SEMI-PERMEÁVEL, (impermeável a líquidos, bactéria e vírus, e alta permeabilidade ao vapor), estéril, hipoalergênico. Possui fendas e reforço nas bordas de tecido macio em toda a sua extensão para proporcionar uma fixação entorno dos cateteres e de outros dispositivos sobre a pele. Sistema avançado de fixação com exclusivo desenho para estabilização. Contém 02 tiras adesivas extras de tecido macio recoberta por filme, para promover reforço a estabilização do cateter e 01 tira para identificação, sistema de aplicação em moldura, facilitando a aplicação, reduzindo o número de perda do curativo. LIVRE DE LÁTEX. Embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, número do lote, data e tipo de esterilização, prazo de validade e atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde.	Unidade	18.000		

37	403268	<p>FENESTRADA. PARA FIXAÇÃO DE CATETER CENTRAL ADULTO: TAMANHO: 9,0 CM (largura) x 11,5 CM (comp) (+/- 1 cm em cada medida). COMPOSTO POR FILME DE POLIURETANO SEMI-PERMEÁVEL, (impermeável a líquidos, bactéria e vírus, e alta permeabilidade ao vapor), FILME DE POLIURETANO TRANSPARENTE, estéril, hipoalergênico. Possui fendas e reforço nas bordas de tecido macio em toda a sua extensão para proporcionar uma fixação entorno dos cateteres e de outros dispositivos sobre a pele. Sistema avançado de fixação com exclusivo desenho para estabilização. Contém 02 tiras adesivas extras de tecido macio recoberta por filme, para promover reforço a estabilização do cateter e 01 tira para identificação, sistema de aplicação em moldura, facilitando a aplicação, reduzindo o número de perda do curativo. LIVRE DE LÁTEX. Embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, número de lote, data e tipo de esterilização, prazo de validade, atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde.</p>	Unidade	15.000		
38	412204	<p>CAMPO CIRÚRGICO, INCISIONAL, ADESIVO HIPOALÉRGÊNICO, IMPERMEÁVEL, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ÁREA TOTAL MÍNIMA DE 65 CM X 45 CM, ÁREA ADESIVA INCISIONAL MEDINDO 60 CM X 45 CM (+/- 5 CM). MATERIAL PLÁSTICO, DE FÁCIL MANUSEIO, RESISTENTE, MALEÁVEL, SEM IRRITANTES DÉRMICOS, QUE PROPICIE ADESIVIDADE SEGURA E PERMITA A RETIRADA SEM TRAUMA E SEM DEIXAR RESÍDUOS NA PELE. EMBALAGEM INDIVIDUAL DEVE: GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO, PERMITIR A SUA FÁCIL RETIRADA E CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, LOTE, DATA DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA. APRS: UNIDADE</p>	Unidade	600		
39	412203	<p>CAMPO CIRÚRGICO, INCISIONAL, ADESIVO HIPOALÉRGÊNICO, IMPERMEÁVEL, ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, ÁREA TOTAL MÍNIMA DE 15 CM X 20 CM, ÁREA ADESIVA INCISIONAL MEDINDO 10 CM X 20 CM (+/- 2 CM). MATERIAL PLÁSTICO, DE FÁCIL MANUSEIO, RESISTENTE, MALEÁVEL, SEM IRRITANTES DÉRMICOS, QUE PROPICIE ADESIVIDADE SEGURA E PERMITA A RETIRADA SEM TRAUMA E SEM DEIXAR RESÍDUOS NA PELE. EMBALAGEM INDIVIDUAL DEVE: GARANTIR A INTEGRIDADE DO PRODUTO, PERMITIR A SUA FÁCIL RETIRADA E CONTER DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, LOTE, DATA DE ESTERILIZAÇÃO, PROCEDÊNCIA, VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA. APRS: UNIDADE.</p>	Unidade	600		

ITENS INDEPENDENTES - MED. MANIPULADOS E CURATIVOS

PAPAÍNA: 10%; GEL TÓPICO:

40	289044	MEDICAMENTO ESPECIALMENTE MANIPULADO.	Bisnaga 50g	150		
41	405287	PAPAÍNA; 20%; CREME DERMATOLOGICO; MEDICAMENTO ESPECIALMENTE MANIPULADO.	Bisnaga 50g	250		
42	407269	PAPAÍNA, ASPECTO FÍSICO: PÓ FINO BRANCO A AMARELADO, ODOR CARACTERÍSTICO, TEOR DE PUREZA: ATIVIDADE MÍNIMA DE 6000 UI/MG (REF. USP), CARACTERÍSTICA ADICIONAL: MATÉRIA PRIMA FARMACÊUTICA, NÚMERO DE REFERÊNCIA QUÍMICA: CAS 9001-73-4	Sachê 2g	100		
GRUPO 01 - INSUMOS ESTOMIA						
43	402747	SISTEMA DE CONTROLE DE INCONTINÊNCIA FECAL, FÁCIL DE UTILIZAR, COMPOSTO POR: SONDA TIPO RETAL C/ BALÃO, MATERIAL: SILICONE OU PERMALENE, QUANTIDADE VIAS: 2 OU 3 VIAS LATERAIS COM O OBJETIVO DE NO MÍNIMO INFLAR E IRRIGAR A SONDA. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS EXTENSÃO C/ CONECTOR P/ BOLSA COLETORA, APLICAÇÃO: INCONTINÊNCIA FECAL, ESTERILIDADE: NÃO ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, COMPONENTES: VÁLVULA ANTIRREFLUXO, MODELO KIT C/ SERINGA 60ML E BOLSA DE 1L	Conjunto	8		
44	127965	BOLSA COLETORA PARA COLETA DO EFLUENTE MODELO DESCARTÁVEL, TRANSPARENTE, POSSUI VÁLVULA ANTI-REFLUXO É GRADUADA, COM CAPACIDADE PARA 1000 ML E FABRICADA COM O MESMO MATERIAL UTILIZADO EM BOLSAS DE ESTOMIA. POSSUI TAMPÁ OU VALVULA DE FECHAMENTO AO FINAL DO USO QUE EVITA CONTAMINAÇÃO CRUZADA. PEÇA SO DEVE SER ADQUIRIDA SE FOR COMPATIVEL COM O SISTEMA DE CONTROLE DE INCONTINÊNCIA FECAL	Unidade	50		
ITENS INDEPENDENTES DIVERSOS						
45	400531	AGE (ÁCIDOS GRAXOS ESSENCIAIS) + TCM (TRIGLICERÍDEOS DE CADEIA MÉDIA) + VITAMINAS A (RETINOL) + VITAMINA E (TOCOFEROL) + ÓLEO DE MALALEUCA + ÓLEO DE COPAÍBA. EMBALAGEM RESISTENTE E SEGURA, DE FÁCIL MANUSEIO, COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS. APRESENTAÇÃO: LOÇÃO OLEOSA, CERCA DE 100 ML.	Frasco 100ml	1.000		
46	290898	AGE (ÁCIDOS GRAXOS ESSENCIAIS) + TCM (TRIGLICERÍDEOS DE CADEIA MÉDIA) + VITAMINAS A (RETINOL) + VITAMINA E (TOCOFEROL). EMBALAGEM RESISTENTE E SEGURA, DE FÁCIL MANUSEIO, COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS. APRESENTAÇÃO: LOÇÃO OLEOSA, CERCA DE 200 ML.	Frasco 200ml	1.000		
47	405145	LOÇÃO HIDRATANTE à base de AGE (ácidos graxos essenciais) + vitaminas A (retinol) + vitamina E (tocoferol) + lecitina de soja + agentes umectantes. Embalagem resistente e segura, de fácil manuseio, com identificação do produto, validade e lote. Deve apresentar RMS. Apresentação: LOÇÃO HIDRATANTE,	Bisnaga 100 ml a 200ml	700		

		bisnaga com no mínimo 100 ml. Validade de no mínimo 12 meses.				
48	405147	CURATIVO DE ALGINATO DE CÁLCIO E SÓDIO; GEL COESO. PARA FERIDAS SECAS, POUCO ÚMIDAS OU DE MÉDIA EXSUDAÇÃO, COM PRESENÇA DE TECIDO INVIÁVEL (NECROSE E ESFACELO). MATERIAL ATÓXICO, ISENTO DE IRRITANTES DÉRMICOS, INDOLOR, DEVENDO PROPICIAR ALTA ABSORÇÃO, MANUTENÇÃO DE UMIDADE FISIOLÓGICA NO LEITO DA FERIDA, AMOLECER POSSÍVEIS TECIDOS INVIÁVEIS. BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RM. Apresentação: bisnaga EM GEL com NO MÍNIMO 80 g.	Bisnaga de no mínimo 80g	600		
49	403242	CURATIVO, SOLUÇÃO PARA LIMPEZA DE FERIDAS À BASE POLIHEXANIDA E BETAÍNA (0,1% + 0,1%). PARA USO NO TRATAMENTO DE FERIDAS. SOLUÇÃO TRANSPARENTE, BIOCOMPATÍVEL, ATÓXICA, INDOLOR, ISENTO DE AGENTES ALERGIZANTES E DE IRRITANTES DÉRMICOS. DEVE PROPICIAR LIMPEZA DA FERIDA SENDO EFETIVA NA PREVENÇÃO E NO TRATAMENTO DE FERIDAS INFECTADAS. O PRODUTO DEVE MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS ABERTO, POR NO MÍNIMO ATÉ 30 DIAS. EMBALAGEM RESISTENTE, COM TAMPA PROTETORA SEGURA, FÁCIL ESCOAMENTO E MANUSEIO, COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS - CLASSE IV (MÁXIMO RISCO). FRASCO COM NO MÁXIMO 400 ML.	Frasco c/ aprox. 400ml	1.500		
50	412221	CURATIVO, SOLUÇÃO PARA LIMPEZA DE FERIDAS À BASE POLIHEXANIDA E BETAÍNA (0,2% + 0,2%). PARA USO NO TRATAMENTO DE FERIDAS. SOLUÇÃO TRANSPARENTE, BIOCOMPATÍVEL, ATÓXICA, INDOLOR, ISENTO DE AGENTES ALERGIZANTES E DE IRRITANTES DÉRMICOS. DEVE PROPICIAR LIMPEZA DA FERIDA SENDO EFETIVA NA PREVENÇÃO E NO TRATAMENTO DE FERIDAS INFECTADAS. O PRODUTO DEVE MANTER SUAS CARACTERÍSTICAS ORIGINAIS APÓS ABERTO, POR NO MÍNIMO ATÉ 30 DIAS. EMBALAGEM RESISTENTE, COM TAMPA PROTETORA SEGURA, FÁCIL ESCOAMENTO E MANUSEIO, COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS - CLASSE IV (MÁXIMO RISCO). FRASCO COM APROXIMADAMENTE 400 ML.	Frasco c/ aprox. 400ml	1.500		
		CURATIVO HIDROGEL CONTENDO POLIHEXAMETILENO DE BIGUANIDA (PHMB/POLIHEXANIDA) A 0,2%; GEL COESO. INCOLOR, HIDRATANTE E ABSORVENTE PARA FERIDAS, CAPAZ DE FORMAR AMBIENTE ÚMIDO E REMOVER CAMADAS DE FIBRINA E				

51	403238	TECIDOS DESVITALIZADOS. LIVRE DE PARABENOS NA FORMULAÇÃO. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS. APRESENTAÇÃO EM GEL, BISNAGA COM NO MÍNIMO 30 G.	Bisnaga 30g	1.000		
52	413329	Protetor CUTÂNEO EM PASTA PARA OSTOMIAS SEM ÁLCOOL, constituída de estireno-isopreno-estireno, borracha de isopreno líquido, poliisobutileno, dióxido de silício coloidal, óleo mineral, pectina, gelatina, carboximetilcelulose sódica, dióxido de titânio, metilparabeno e etilparabeno, sem etanol. Proteção para a pele contra irritações causadas pelos efluentes da ostomia e escoriações em geral e melhorar a fixação dos dispositivos para ostomia. Biocompatível, ESTÉRIL. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS. Apresentação: FRASCO COM NO MÍNIMO 50 g	Unidade	150		
53	269825	PROTETOR CUTÂNEO EM PÓ PARA OSTOMIAS, CURATIVO COM HIDROCOLOIDE (PECTINA + CARBOXIMETILCELULOSE). PROTEÇÃO PARA A PELE CONTRA IRRITAÇÕES CAUSADAS PELOS EFLUENTES DA OSTOMIA E ESCORIAÇÕES EM GERAL. PÓ QUE ABSORVE A UMIDADE DA PELE PERIESTOMAL/LESIONADA, FORMANDO UMA SUBSTÂNCIA GRANULAR, HIGROSCÓPICA, MUITO FINA QUE ADERE ÀS ÁREAS ÚMIDAS DE MODO A FORMAR UMA BARREIRA QUE COBRE E PROTEGE A PELE CONTRA IRRITAÇÕES CAUSADAS PELOS EFLUENTES E MELHORA A FIXAÇÃO DOS DISPOSITIVOS PARA OSTOMIA. BIOCOMPATÍVEL, ESTÉRIL. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM ABERTURA E TRANSFERÊNCIA ASSÉPTICA, IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM NO MÍNIMO 25 G.	Frasco mínimo 25g.	100		
54	400229	CREME BARREIRA PROTETORA. DEVE AGIR COMO BARREIRA DE PROTEÇÃO DA PELE CONTRA EXSUDATOS E EFLUENTE AGRESSIVOS, PARA HIDRATAR E REGULAR O PH DA PELE DANIFICADA. PODE SER USADO NO TRATAMENTO E PREVENÇÃO DA DERMATITE ASSOCIADA A INCONTINÊNCIA, AO REDOR DE GASTROSTOMIAS E PROTEÇÃO DA PELE DE PACIENTES EM TRATAMENTO RADIOTERÁPICO. COMPOSIÇÃO: ÁGUA, PARAFINA LÍQUIDA, PETROLATO, CERA MICROCRISTALINA, OLEATO DE GLICEROL, ÁLCOOL DE LANOLINA, ÁCIDO CÍTRICO, CITRATO DE MAGNÉSIO, CICLOMETICONE, GLICERINA, METILPARABENO, PROPILPARABENO E PROPILENOGLICOL. EMBALAGEM RESISTENTE E SEGURA, DE FÁCIL MANUSEIO, COM IDENTIFICAÇÃO DO	Bisnaga 60ml	900		

		PRODUTO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS. APRESENTAÇÃO: CREME COM NO MÍNIMO 50 ML. APRS: UNIDADE. Validade mínima de 12 meses.			
55	405148	CREME BARREIRA PROTETORA, HIDRATANTE, PARA PREVENÇÃO DE LESÕES DE PELE. PARA USO EM PELE ÍNTEGRA. DEVE PROMOVER HIDRATAÇÃO SEM OLEOSIDADE E RÁPIDA ABSORÇÃO, PERMITINDO FIXAÇÃO DE DISPOSITIVOS ADERENTES APÓS A APLICAÇÃO, E PROTEGER CONTRA DANOS RELACIONADOS A INCONTINÊNCIA. TODO O PRODUTO DEVE SER ISENTO DE IRRITANTES DÉRMICOS, ATÓXICO, INDOLOR, PROMOVER AÇÃO PROLONGADA E SEGURA SEM NECESSIDADE DE REAPLICAÇÃO EM NO MÍNIMO DOIS PROCEDIMENTOS DE HIGIENE, NÃO DEVENDO PERMITIR ADERÊNCIA DE RESÍDUOS DE EFLUENTES NA PELE. EMBALAGEM RESISTENTE E SEGURA, DE FÁCIL MANUSEIO, COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS - CLASSE 1 (BAIXO RISCO). TUBO/BISNAGA COM NO MÍNIMO 25 G. APRS: UNIDADE	Bisnaga mínimo 25g	30	
56	277229	LENÇO DE NÃO TECIDO REMOVEDOR DE ADESIVOS. TAMANHO: 9 A 11 X 14 A 16 CM. IMPREGNADO COM ÁLCOOL BENZÍLICO C12-C15, DLIMONENO, HIDROCARBONETOS DE ALTA PUREZA, ÁLCOOL ALQUILARÍLICO ETOXILADO-DIETANOLAMIDA DE COCO, ÁLCOOL 2,4-DICLOROBENZÍLICO E HIDROXITOLUENO BUTILADO. FACILITADOR DA REMOÇÃO DA PLACA BASE ADESIVA DE BOLSAS DE COLOSTOMIA, UROSTOMIA, REDUZ O TRAUMA NA PELE, REMOVE RESQUÍCIO DE ADESIVOS. EMBALAGEM INDIVIDUAL COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE.	Envelope individual	500	
57	405625	BOLSA PARA FÍSTULA, KIT COMPOSTO DE 01 DISPOSITIVO RECEPTOR PARA A COLETA DE SECREÇÕES E ACESSÓRIOS. Método passivo, não estéril, de coleta de secreções de fístulas em região abdominal, feridas abertas ou não. RECORTÁVEL DE 156 a 228 mm. Componentes: 1. Plástico protetor; 2. Grade de demarcação; 3. Dispositivo receptor; 4. Janela; 5. Bomba para inflar; 6. Canal para drenagem; 7. Clamp estéril, embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, número do lote, data e tipo de esterilização, prazo de validade e atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa. - Apresentação: UNIDADE	Conjunto	10	
		BOLSA PARA OSTOMIA, ADULTO, COM 51 a 55 mm, composta por 2 PEÇAS. Confeccionada EM PLÁSTICO TRANSPARENTE, flexível, com tela protetora, com filtro a prova de odores (incorporado à bolsa), Placa de resina			

58	409647	<p>sintética CONVEXA, RECORTÁVEL ATÉ 55 mm, COM adesivo microporoso nas bordas. DRENÁVEL com clip de selagem individual, ou fechamento tipo envelope de velcro que permita a abertura e o fechamento de forma rápida e sem dificuldade, COM HASTE PARA CINTO. As bolsas devem vir acondicionadas com o número de cliques equivalente ao número de bolsas. Que no sistema de duas peças a união da bolsa à placa seja preciso, de forma que o encaixe ou acoplamento autoadesivo não se solte ou desencaixe. Todo material deve ser resistente (que mantenha a adesividade no mínimo de cinco (5) dias para colostomia e no mínimo de três (3) dias para ileostomia), sem permitir infiltração de efluente sob ela ou vazamento, seguro (ao ser retirado não deixe resíduo aderido à pele de difícil remoção, atóxico, macio, maleável (que se dobre ou curve com facilidade e acompanhe o contorno e dobras do corpo), sem irritantes dérmicos, propiciar adesividade e manuseio fácil e seguro devendo atender a legislação vigente. Embalagem contendo dados de identificação, procedência, número do lote, prazo de validade e atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.</p>	Conjunto	50		
59	7099	<p>BOLSA PARA OSTOMIA, ADULTO, RECORTÁVEL ATÉ 70 MM, COMPOSTA DE 2 PEÇAS, CONVEXA, (PLACA E BOLSA SEPARADAS). CONFECCIONADA EM PLÁSTICO TRANSPARENTE ANTI ODOR, COM FILTRO DE GASES, BASE COM ADESIVO MICROPOROSO E RESINA SINTÉTICA, COM ABA PARA CINTO. DRENÁVEL COM CLIP DE SELAGEM INDIVIDUAL,OU FECHAMENTO TIPO ENVELOPE DE VELCRO QUE PERMITA O A ABERTURA E O FECHAMENTO DE FORMA RÁPIDA E SEM DIFICULDADE.QUE NO SISTEMA DE DUAS PEÇAS A UNIÃO DA BOLSA À PLACA SEJA PRECISO,COM ENCAIXE SEM PRESSÃO ABDOMINAL DE FORMA QUE O ENCAIXE OU ACOPLAMENTO AUTOADESIVO NÃO SE SOLTE OU DESENCAIXE AS BOLSAS DEVEM VIR ACONDICIONADAS COM O NÚMERO DE CLIPES EQUIVALENTE AO NÚMERO DE BOLSAS. NÃO ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E ATENDER À LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E PERTINENTE AO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE/ ANVISA. DIÂMETRO: FLANGE ATÉ 70 MM.</p>	Conjunto	500		
		<p>BOLSA PARA OSTOMIA, ADULTO. RECORTÁVEL ENTRE 60 E 70 MM, COMPOSTA POR UMA PEÇA. CONFECCIONADA EM PLÁSTICO TRANSPARENTE COM RECORTE INICIAL DE NO MÁXIMO 19 MM, FLEXÍVEL, COM BARREIRA PROTETORA DA PELE EM HIDROCOLOIDE OU SIMILAR, INCOLOR, ANTI ODOR, COM FILTRO DE CARVÃO ATIVADO, PLACA DE RESINA SINTÉTICA PLANA, DEVE</p>				

60	291145	CONTER ADESIVO MICROPOROSO NAS BORDAS. DRENÁVEL COM CLIP DE SELAGEM INDIVIDUAL, OU FECHAMENTO TIPO ENVELOPE DE VELCRO QUE PERMITA O A ABERTURA E O FECHAMENTO DE FORMA RÁPIDA E SEM DIFICULDADE. AS BOLSAS DEVEM VIR ACONDICIONADAS COM O NÚMERO DE CLIPES EQUIVALENTE AO NÚMERO DE BOLSAS. NÃO ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E ATENDER À LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E PERTINENTE AO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE/ ANVISA.	Unidade	1.800		
61	291146	BOLSA PARA OSTOMIA, ADULTO, COM 90 A 100 MM, COMPOSTA POR 2 PEÇAS. CONFECCIONADA EM PLÁSTICO TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, COM TELA PROTETORA, COM FILTRO A PROVA DE ODORES (INCORPORADO À BOLSA), PLACA DE RESINA SINTÉTICA PLANA, RECORTÁVEL ATÉ 100 MM, COM OU SEM ADESIVO MICROPOROSO NAS BORDAS. DRENÁVEL COM CLIP DE SELAGEM INDIVIDUAL, OU FECHAMENTO TIPO ENVELOPE DE VELCRO QUE PERMITA A ABERTURA E O FECHAMENTO DE FORMA RÁPIDA E SEM DIFICULDADE. AS BOLSAS DEVEM VIR ACONDICIONADAS COM O NÚMERO DE CLIPES EQUIVALENTE AO NÚMERO DE BOLSAS. QUE NO SISTEMA DE DUAS PEÇAS A UNIÃO DA BOLSA À PLACA SEJA PRECISO, DE FORMA QUE O ENCAIXE OU ACOPLAMENTO AUTOADESIVO NÃO SE SOLTE OU DESENCAIXE. ADESIVIDADE E MANUSEIO FÁCIL E SEGURO DEVENDO ATENDER A LEGISLAÇÃO VIGENTE. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E ATENDER À LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E PERTINENTE AO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE/ ANVISA. APRS: UNIDADE.	Unidade	50		
62	83410	BOLSA PARA ESTOMA URINÁRIO (UROSTOMIA). CONFECCIONADA EM PLÁSTICO TRANSPARENTE COM RECORTE INICIAL DE 10 A 13 MM, FLEXÍVEL, COMPOSTA POR UMA PEÇA DE FORMATO ANATÔMICO, COM BARREIRA PROTETORA DA PELE EM HIDROCOLOIDE OU SIMILAR, RECORTÁVEL ATÉ 62 MM, COM UMA PEÇA EM RESINA SINTÉTICA, ADESIVO MICROPOROSO, COM VÁLVULA ANTI-REFLUXO E VÁLVULA PARA ESVAZIAMENTO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E ATENDER À LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E PERTINENTE AO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE/ ANVISA	Unidade	600		
		PLACA PROTETORA DE PELE PERIESTOMIA - ADESIVO FLEXÍVEL,				

63	405630	ELÁSTICO E MACIO. ALTA COESÃO EVITA RESÍDUOS NA PELE PARA RETIRAR. UMA COBERTURA ALONGÁVEL OFERECE ALTA CAPACIDADE DE FLEXIBILIDADE E ELASTICIDADE. USADA SOB A BASE ADESIVA, ABSORVENDO A UMIDADE E MINIMIZANDO O RISCO DE MACERAÇÃO DA PELE. TRATA DERMATITES PERIESTOMIAIS. TAMANHO:20 X 20 CM	Unidade	100		
64	405815	ANEL PROTETOR DE PELE PARA BOLSA DE OSTOMIA, PLANO, MOLDÁVEL, FLEXÍVEL, HIPOALEGÊNICO, MATERIAL: RESINA SINTÉTICA OU SUPERIOR, SEM ÁLCOOL, LIVRE DE LÁTEX, TAMANHO 4,2 MM, DIÂMETRO ATÉ 70 MM. TODO MATERIAL DEVE SER RESISTENTE, PROPICIAR ADAPTAÇÃO SEGURA À BOLSA DE OSTOMIA DRENÁVEL, FLEXIBILIDADE E ADESIVIDADE SEGURA EM PELE ÍNTEGRA, MALEÁVEL, MACIO, ATÓXICO, ISENTO DE IRRITANTES DÉRMICOS, RESÍDUOS E IMPUREZAS. NÃO ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM SEGURA COM INDICAÇÃO DE ABERTURA MANUAL CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS CLASSE 1 (BAIXO RISCO). APRS: UNIDADE.	Unidade	100		
65	405817	ANEL PROTETOR DE PELE PARA BOLSA DE OSTOMIA, CONVEXO, MOLDÁVEL OVAL, FLEXÍVEL, HIPOALEGÊNICO, MATERIAL: RESINA SINTÉTICA OU SUPERIOR, SEM ÁLCOOL, LIVRE DE LÁTEX, TAMANHO 38 X 56 MM, DIÂMETRO ATÉ 70 MM. TODO MATERIAL DEVE SER RESISTENTE, PROPICIAR ADAPTAÇÃO SEGURA À BOLSA DE OSTOMIA DRENÁVEL, FLEXIBILIDADE E ADESIVIDADE SEGURA EM PELE ÍNTEGRA, MALEÁVEL, MACIO, ATÓXICO, ISENTO DE IRRITANTES DÉRMICOS, RESÍDUOS E IMPUREZAS. NÃO ESTÉRIL E DE USO ÚNICO. EMBALAGEM SEGURA COM INDICAÇÃO DE ABERTURA MANUAL CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS CLASSE 1 (BAIXO RISCO).	Unidade	100		
66	403240	CINTO PARA BOLSA DE OSTOMIA, COM NO MÍNIMO 100 CM, EM TECIDO ELÁSTICO, PARA AUXILIAR NA FIXAÇÃO E MANUTENÇÃO DO POSICIONAMENTO DA BASE ADESIVA DA BOLSA DE OSTOMIA. MATERIAL MACIO, RESISTENTE, ISENTO DE IRRITANTES DÉRMICOS, HIPOALERGÊNICO, LAVÁVEL, COM SISTEMA DE AJUSTE. DEVE PROPORCIONAR AJUSTE SEGURO À PRESILHA DA BASE ADESIVA, E FÁCIL MANUSEIO. EMBALAGEM INDIVIDUAL, COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, VALIDADE E LOTE. DEVE APRESENTAR RMS - CLASSE 1 (BAIXO RISCO). DEVE SER COMPATÍVEL COM BASES ADESIVAS CONVEXAS UTILIZADAS NA INSTITUIÇÃO.	Unidade	40		
		FITA ADESIVA FLEXÍVEL, ELÁSTICA E MACIA, PARA REFORÇO À FIXAÇÃO E				

67	411457	<p>ADERÊNCIA DO ADESIVO DE BOLSA DE ESTOMIA, EM FORMA DE Y. DEVE POSSUIR 5 MM DE BORDAS BISELADAS E PONTO DE REMOÇÃO DO FILME PROTETOR SINALIZADO EVITANDO CONTATO DOS DEDOS COM O ADESIVO. COMPOSIÇÃO: ESTIRENO-ISOPROPENO-ESTIRENO, POLIESTIRENO, RESINA DE HIDROCARBONETO HIDROGENADO, ADIPATO DE DIOCTILO, DÓXIDO DE TITÂNIO, CARBOXIMETILCELULOSE, AMIDO DE BATATA. USO ÚNICO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E ATENDER À LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E PERTINENTE AO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE/ ANVISA.</p>	Unidade	30		
68	412223	<p>FITA ADESIVA FLEXÍVEL, ELÁSTICA E MACIA, PARA REFORÇO À FIXAÇÃO E ADERÊNCIA DO ADESIVO DE BOLSA DE ESTOMIA, EM FORMA DE ARCO. DEVE POSSUIR 5 MM DE BORDAS BISELADAS E PONTO DE REMOÇÃO DO FILME PROTETOR SINALIZADO EVITANDO CONTATO DOS DEDOS COM O ADESIVO. COMPOSIÇÃO: ESTIRENO-ISOPROPENO-ESTIRENO, POLIESTIRENO, RESINA DE HIDROCARBONETO HIDROGENADO, ADIPATO DE DIOCTILO, DÓXIDO DE TITÂNIO, CARBOXIMETILCELULOSE, AMIDO DE BATATA. USO ÚNICO. EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA, NÚMERO DO LOTE, PRAZO DE VALIDADE E ATENDER À LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E PERTINENTE AO PRODUTO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE/ ANVISA.</p>	Unidade	50		
69	412225	<p>Fita ADESIVA CIRÚRGICA MICROPERFURADA TRANSPARENTE 10 cm X NO MÍNIMO 4,5 m EM POLIETILENO MICROPERFURADO (tipo transpore), corte fácil em ambas as direções (elimina a necessidade de tesoura), inclusive para manuseio com luvas, material resistente, maleável, atóxico, isento de agentes alergizantes, irritantes dérmico, de resíduos e impurezas. Adesividade segura, propiciando remoção sem deixar resíduos na pele, conforto e manuseio fácil e seguro. Apresentação em rolo, tipo carretel, com capa protetora resistente e de manuseio fácil e seguro. Não estéril, e de uso único. Embalagem individual com identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 1 (baixo risco).</p>	Unidade	30		
70	413319	<p>LENÇO NÃO TECIDO PROTETOR CUTÂNEO, com líquido que não provoca ardor à pele. Formador de película de silicone protetora na pele. Propicie barreira contra efluentes, lesões por adesivos, fricção, umidade, proteção da pele periostoma, periferida, ao redor de drenos, tubos e sondas. Não deixa resíduos. Com secagem rápida facilitando a adesividade de equipamento de estomias. Material atóxico, indolor, isento de irritantes dérmicos, fácil aplicação.</p>	Unidade	500		

		Biocompatível e de uso único. Embalagem individual com identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe II (médio risco).				
71	413321	<p>Curativo COM HIDROCOLOIDE (gelatina, carboximetilcelulose sódica e pectina). TAMANHO: 15 cm x 15 cm EXTRA FINO. Para feridas com moderada exsudação, com barreira protetora contra bactérias e água, permeável ao vapor/gases. Todo o material deve ser atóxico, macio, maleável, indolor, isento de irritantes dérmicos, propiciar conforto, fácil aplicação asséptica, adesividade segura, absorção e umidade segura no leito da ferida, permitir retirada sem trauma, sem liberação de resíduos na pele.</p> <p>Biocompatível, ESTÉRIL, uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco). - Apresentação: UNIDADE</p>	Unidade	150		
72	413257	<p>SOLUÇÃO DE IRRIGAÇÃO PARA LIMPEZA À BASE DE ÁCIDO HIPOCLOROSO/Granudacyn - Solução de limpeza, hidratação e irrigação de feridas e tecidos, com pH neutro, biocompatível e não citotóxico. Composto por água, cloreto de sódio, ácido hipocloroso (50ppm) e hipoclorito de sódio (50ppm). Indicado para prevenir e reduzir infecção em todos os tipos de feridas agudas e crônicas e uma diversa gama de tecidos como: cartilagens, cartilagem hialina, mucosa, boca, ouvido ossos, tendões e tecidos moles. Pode ser utilizado no intra-operatório na irrigação de cavidades como peritônio, estruturas do sistema nervoso central, entre outros. Inicia sua ação em menos de um minuto e mantém sua atividade por até 1 hora após aplicado, conferindo um amplo espectro de proteção. Elimina bactérias, fungos, esporos e vírus, atua contra biofilme, reduz o mau odor, atenua mediadores inflamatórios e regula o pH da ferida. Sua ação antimicrobiana se inicia se inicia dentro do frasco, mantendo sua pureza. Validade do produto fechado de 30 meses e de 60 dias após aberto, permitindo o uso em múltiplos pacientes. Com registro no Ministério da Saúde. Apresentação: 500ml.</p>	Unidade	200		
73	413249	<p>SISTEMA DE LIMPEZA E DEBRIDAMENTO DE FERIDAS - Dispositivo para irrigação antimicrobiana com ação mecânica que efetivamente desprende e remove bactérias, partículas e detritos de feridas. Produto estéril destinado a prevenção de infecções de sítios cirúrgicos, através de um jato de lavagem contendo baixa concentração de Gluconato de Clorexidina (CHG) 0,05% diluída em 99,95% de água estéril ultra purificada. Não citotoxicidade sistêmica.</p>	Unidade	200		
		<p>Sistema para tratamento de FÍSTULAS ABDOMINAIS, com BOLSA PARA FÍSTULA, kit composto de 01 DISPOSITIVO RECEPTOR PARA A COLETA DE SECREÇÕES E ACESSÓRIOS. Método passivo, não estéril, de coleta de secreções de fístulas em região abdominal, feridas abertas ou</p>				

74	413323	<p>não. TAMANHO GRANDE. RECORTÁVEL DE 208 a 297 mm. Componentes: 1. Plástico protetor; 2. Grade de demarcação; 3. Dispositivo receptor; 4. Janela; 5. Bomba para inflar; 6. Canal para drenagem; 7. Clamp estéril, embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica, contendo dados de identificação, procedência, número do lote, data e tipo de esterilização, prazo de validade e atender à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde/ Anvisa.</p>	Unidade	30		
75	413251	<p>Curativo em NÃO TECIDO DE POLIÉSTER, POLIACRILATO ADESIVO, com silicone macio, não estéril, poroso. Hipoalergênico, atraumático, permeável ao vapor. Indicações: fixação de coberturas, cateteres, cânulas, tubos e sondas. Dimensões cerca de 10 cm, com no mínimo 5 metros. Que atenda à legislação sanitária vigente e pertinente ao produto e registro no Ministério da Saúde.</p>	Rolo	200		
76	413325	<p>Curativo, COMPRESSA DE NÃO TECIDO DE VISCOSE E POLIÉSTER, absorvente, IMPREGNADA EM CLORETO DE SÓDIO 20%, TAMANHO: 10 x 10 cm. Devendo propiciar alta absorção, manutenção de umidade fisiológica no leito da ferida, e retirada sem trauma. Biocompatível, ESTÉRIL e de uso único. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS classe 3 (alto risco).</p>	Unidade	80		
77	413327	<p>SABONETE LÍQUIDO ANTISSEPTICO À BASE DE POLIHEXANIDA; SOLUÇÃO. Embalagem individual, propiciar manuseio fácil e seguro, conter identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. FRASCO COM 100 ml.</p>	Frasco c/ 100 ml	250		
78	408774	<p>Curativo PELÍCULA PROTETORA CUTÂNEA (solução polimérica líquida de secagem rápida); SOLUÇÃO SPRAY. Forma uma película protetora e uniforme quando aplicado na pele, intacta ou lesionada, sem provocar irritações. Indicada para adultos, crianças e bebês, para impedir o contato direto da pele com líquidos, fluidos corporais, fezes, fricção e adesivos, por até 72 horas. Incolor, não gorduroso, resistente à água e sem álcool. Todo produto deve ser indolor, atóxico, isento de agentes alergizantes e irritantes dérmicos, livre de resíduos e impurezas, propiciar proteção/barreira segura da pele. Biocompatível e ESTÉRIL. Embalagem resistente, de fácil manuseio, com tampa protetora segura, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS - classe 2 (médio risco). Apresentação EM FRASCO SPRAY DE 40 a 50 ml. - Apresentação: UNIDADE</p>	Frasco spray 40 a 50ml	300		
		<p>Protetor CUTÂNEO EM PASTA PARA OSTOMIAS, CURATIVO COM HIDROCOLOIDE (pectina + carboximetilcelulose). Proteção para a</p>				

79	187798	pele contra irritações causadas pelos efluentes da ostomia e escoriações em geral e melhorar a fixação dos dispositivos para ostomia. Biocompatível, ESTÉRIL. Embalagem individual com abertura e transferência asséptica, identificação do produto, data de fabricação, validade e lote. Deve apresentar RMS. Apresentação: FRASCO COM NO MÍNIMO 50 g.	Frasco mínimo 50g	200		
80	413887	CURATIVO PRIMÁRIO ANTIMICROBIANO. TAMANHO: cerca de 10 a 13cm x 10 a 13cm. não aderente, estéril, atóxico, flexível, adaptável ao leito da lesão, permita drenagem do exsudato para curativo secundário, troca gasosa, manter ambiente úmido fisiológico, indicado para tratamento de feridas agudas e crônicas com risco ou presença de infecção. Constituído por matriz têxtil ou malha sintética impregnada com agente antimicrobiano à base de prata, com liberação sustentada e controlada e ação comprovada de amplo espectro contra bactérias Gram-positivas e Gram-negativas. Uso único, acondicionado em embalagem individual contendo identificação de lote, prazo de validade e número de registro na ANVISA. Classificação regulatória: Dispositivo Médico Classe III (alto risco), conforme RDC 751/2022.	Unidade	200		
81	413888	PRODUTO TÓPICO DERMATOLÓGICO PARA PREVENÇÃO E MANEJO DE REAÇÕES CUTÂNEAS - Emulsão com Óleo de Andiroba - Emulsão hidratante com óleo de andiroba, Melaleuca, Colágeno, Vitaminas A, E e B6, com propriedade de recuperação da integridade cutânea em pacientes submetidos à radioterapia, quimioterapia ou outras terapias que comprometam a barreira da pele, ação calmante, hidratante, antiinflamatória e regeneradora, boa espalhabilidade e adequada absorção; baixo potencial irritante. Embalagem individual de 100 g, lacrada, com identificação de lote, data de fabricação e validade. Validade mínima de 12 (doze) meses no ato da entrega. Produto devidamente regularizado junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA).	Frasco 100g	50		



Documento assinado eletronicamente por **Suely Rosa Pinheiro, Chefe de Unidade**, em 06/05/2026, às 10:59, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **60322479** e o código CRC **DDF1AF4B**.

Referência: Processo nº 23524.038718/2025-21 SEI nº 60322479