###### **A T E N Ç Ã O**

É responsabilidade da empresa o envio de **recibo de retirada de edital pela internet** ao Setor de Licitação e Despesas.

A não remessa do recibo exime a Prefeitura Municipal de São Joaquim da Barra/SP da comunicação, por meio de fax ou e-mail, de eventuais esclarecimentos e retificações ocorridas no instrumento convocatório, bem como de quaisquer informações adicionais, não cabendo posteriormente qualquer reclamação.

Recomendamos, ainda, consultas à referida página para eventuais comunicações e ou esclarecimentos disponibilizados acerca do processo licitatório. Os esclarecimentos prestados serão disponibilizados na página da internet [www.saojoaquimdabarra.sp.gov.br](http://www.saojoaquimdabarra.sp.gov.br)

Endereço para envio do recibo:

Prefeitura de São Joaquim da Barra

Setor de Licitação e Despesas

Telefone: 16-3810-9010

Fax: 16-3810-9040

E-mail: licitacao@saojoaquimdabarra.sp.gov.br

|  |
| --- |
| RECIBO DE RETIRADA DE EDITAL PELA INTERNET(Enviar para e-mail licitacao@saojoaquimdabarra.sp.gov.br)EDITAL PREGÃO ELETRÔNICO Nº 007/2024**OBJETO:**  **REGISTRO DE PREÇOS COM RESERVA DE COTA DE ATÉ 25% EXCLUSIVA PARA MICROEMPRESAS E EMPRESAS DE PEQUENO PORTE VISANDO EVENTUAL E FUTURA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES PARA ABASTECER AS UNIDADES DA UPA, PSF E SAMU, PELO PERÍODO DE DOZE MESES, CONFORME ANEXO I DO EDITAL.** |
| Licitante / Empresa: |
| Endereço: |
| Cidade: | Estado: |
| CPF/ CNPJ: | Insc. Estadual: |
| Telefone: | Fax: |
| E-mail: |
| Pessoa contato: |
| OBSERVAÇÃO: |
| Data: \_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ 2024.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Nome e Assinatura |

EDITAL

**PREGÃO ELETRÔNICO Nº 007/2024**

**INTERESSADO:** Prefeitura Municipal de São Joaquim da Barra/SP

**SETOR INTERESSADO:** Departamento Municipal de Educação

**MODALIDADE:** Pregão Eletrônico

**MODO DE DISPUTA:** Aberto

# PLATAFORMA DE DISPUTA: BLL COMPRAS

<https://bllcompras.com/Home/Login>

**TIPO DE LICITAÇÃO:** Menor Preço Unitário Por Item

**PRAZO DE VIGÊNCIA:** O prazo de vigência será de 12 (doze) meses

**CONDIÇÕES DE ENTREGA:** PARCELADA, de acordo com a necessidade do Município/Contratante.

**PRAZO DE ENTREGA:** Até 15 (quinze) dias após a solicitação do Setor competente.

**Valor total estimado do certame: R$ 12.553.292,27 (Doze milhões quinhentos e cinquenta e três mil, duzentos e noventa e dois reais e vinte e sete centavos).**

|  |
| --- |
| **ATENÇÃO: O Pregão Eletrônico n.º 007/2024 está em conformidade com a Lei Complementar n.º 147/2014, que deverá estabelecer em certames para aquisição de bens de natureza divisível, cota de até 25% (vinte e cinco por cento) do objeto para a contratação de microempresas e empresas de pequeno porte, conforme dispõe o inciso III do Art. 48 da Lei Complementar n.º 147/2014.****NÃO SE APLICA o disposto da Lei Complementar citada acima, quando não houver um mínimo de 03 (três) fornecedores competitivos enquadrados como ME ou EPP, sediada no local ou regionalmente e capazes de cumprir as exigências estabelecidas no instrumento convocatório.** |

**DIA/HORÁRIOS:**

**INÍCIO DE RECEBIMENTO DAS PROPOSTAS:** a partir das 17h00min do dia 18 DE MARÇO DE 2024.

**FIM DE RECEBIMENTO DAS PROPOSTAS:** às 08h00min do dia 02 DE ABRIL DE 2024.

**INÍCIO DE ANÁLISE DAS PROPOSTAS:** às 09h00min do dia 02 DE ABRIL DE 2024.

**REFERÊNCIA DE TEMPO:** PARA TODAS AS REFERÊNCIAS DE TEMPO SERÁ OBSERVADO O HORÁRIO DE BRASÍLIA /DF E, DESSA FORMA, SERÃO REGISTRADAS NO SISTEMA ELETRÔNICO E NA DOCUMENTAÇÃO RELATIVA AO CERTAME.

## **PREÂMBULO**

Torna-se público, para conhecimento dos interessados, que o **Município De São Joaquim Da Barra/SP**, pessoa jurídica de direito público, inscrita no CNPJ sob o nº 59.851.543/0001-65 com sede a Praça Prof. Ivo Vannuchi, S/N – Bela Vista, por meio da Pregoeira Mayara Lemos Bregantin tendo como suplente Andréia Santos de Oliveira, e os demais membros da equipe de apoio, designados pela Portaria nº 1.877/2023, realizará licitação, para contratação, na modalidade **PREGÃO**, na forma **ELETRÔNICA**, nos termos da [Lei nº 14.133, de 01 de abril de 2021](https://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/l14133.htm), da [Lei Complementar n° 123, de 14 de](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/leis/lcp/lcp123.htm) [dezembro de 2006](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/leis/lcp/lcp123.htm), Lei Municipal n.º 021/1997 e Decreto Municipal nº 1841/2024, e as exigências estabelecidas neste Edital.

### DO OBJETO

* 1. O objeto da presente licitação é a escolha da proposta mais vantajosa para REGISTRO DE PREÇOS COM RESERVA DE COTA DE ATÉ 25% EXCLUSIVA PARA MICROEMPRESAS E EMPRESAS DE PEQUENO PORTE VISANDO EVENTUAL E FUTURA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES PARA ABASTECER AS UNIDADES DA UPA, PSF E SAMU, PELO PERÍODO DE DOZE MESES, CONFORME ANEXO I DO EDITAL**.**
	2. A licitação será dividida em itens, conforme tabela constante do Termo de Referência, facultando-se ao licitante a participação em quantos itens forem de seu interesse.
	3. O critério de julgamento adotado será o **MENOR PREÇO** por **ITEM**, observadas as exigências contidas neste Edital e seus Anexos quanto às especificações do objeto.

### DA ABERTURA

* 1. O Pregão Eletrônico será realizado em sessão pública, por meio de sistema eletrônico que promova a comunicação via Internet, mediante condições de segurança, utilizando-se, para tanto, os recursos da criptografia e autenticação em todas as suas fases, através do site: <https://bllcompras.com/Home/Login>.
	2. A abertura ocorrerá no dia, hora e local indicado e de acordo com a legislação mencionada no preâmbulo deste Edital.
	3. Na contagem de todos os prazos estabelecidos neste Edital, excluir-se-á o dia de início e incluir-se-á o do vencimento, e considerar-se-ão os dias úteis, exceto quando for explicitamente disposto em contrário.
	4. Ocorrendo à decretação de feriado ou qualquer fato superveniente que impeça a realização do certame na data marcada, todas as datas constantes deste Edital serão transferidas, automaticamente, para o primeiro dia útil, ou de expediente normal, subsequente ao ora fixado.
	5. Não será aceito protocolo de solicitação de expedição de documentos e certidões, para entrega em substituição aos documentos requeridos para a habilitação no presente Edital.
	6. Será comunicado, via Internet através de mensagens, e pelos meios de divulgação inicial, qualquer alteração no edital que importe em modificação de seus termos, que venha a ocorrer nele ou em seus anexos.
	7. Em nenhuma hipótese serão recebidas propostas e documentação fora do prazo estabelecido neste Edital, excetuadas as permissões legais.
	8. REFERÊNCIA DE TEMPO: Para todas as referências de tempo será observado o horário de Brasília-DF.

### DO CREDENCIAMENTO NA BOLSA DE LICITAÇÕES E LEILÕES DO BRASIL

* 1. Para participar do certame, o licitante deve providenciar o seu cadastro, com atribuição de chave e senha, diretamente junto ao provedor do sistema: <https://bllcompras.com/Home/Register>.
	2. A participação no pregão está condicionada obrigatoriamente a inscrição e credenciamento do licitante até o limite de horário previsto.
	3. O custo de operacionalização e uso do sistema, ficará a cargo do licitante vencedor do certame, que pagará a BLL conforme estabelecido no Regulamento Operacional da Bolsa de Licitações e Leilões, que pode ser verificado no site [https://bll.org.br/wp-](https://bll.org.br/wp-content/uploads/2021/02/REGULAMENTO-BLL.pdf) [content/uploads/2021/02/REGULAMENTO-BLL.pdf](https://bll.org.br/wp-content/uploads/2021/02/REGULAMENTO-BLL.pdf) a título de taxa pela utilização dos recursos de tecnologia da informação.
	4. As pessoas jurídicas interessadas deverão cadastrar operador devidamente credenciado junto ao sistema, atribuindo poderes para formular lances de preços e praticar todos os demais atos e operações no sistema de compras.
	5. A participação do licitante resulta no pleno conhecimento, aceitação e atendimento às exigências de habilitação previstas no Edital.
	6. O acesso do operador ao pregão, para efeito de encaminhamento de proposta de preço e lances sucessivos de preços, em nome do licitante, somente se dará mediante prévia definição de senha privativa.
	7. A chave de identificação e a senha dos operadores poderão ser utilizadas em qualquer pregão eletrônico, salvo quando canceladas por solicitação do credenciado ou por iniciativa do provedor do sistema.
	8. É de exclusiva responsabilidade do usuário o sigilo da senha, bem como seu uso em qualquer transação efetuada diretamente ou por seu representante, não cabendo a plataforma eletrônica a responsabilidade por eventuais danos decorrentes de uso indevido da senha, ainda que por terceiros.
	9. O credenciamento do fornecedor e de seu representante legal junto ao sistema eletrônico implica a responsabilidade legal pelos atos praticados e a presunção de capacidade técnica para realização das transações inerentes ao pregão eletrônico.

### CONDIÇÕES PARA PARTICIPAÇÃO

* 1. Poderão participar deste Pregão interessados que estejam com Credenciamento regular no **PORTAL BLL COMPRAS.**
	2. O licitante responsabiliza-se exclusiva e formalmente pelas transações efetuadas em seu nome, assume como firmes e verdadeiras suas propostas e seus lances, inclusive os atos praticados diretamente ou por seu representante, excluída a responsabilidade do provedor do sistema ou do órgão ou entidade promotora da licitação por eventuais danos decorrentes de uso indevido das credenciais de acesso, ainda que por terceiros.
	3. É de responsabilidade do cadastrado conferir a exatidão dos seus dados cadastrais nos Sistemas relacionados no item anterior e mantê-los atualizados, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.
		1. Em se tratando de microempresa ou empresa de pequeno porte, deverá manter a identificação desse enquadramento para fins de utilização do tratamento favorecido na [Lei](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/leis/lcp/lcp123.htm) [complementar nº 123 de 2006](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/leis/lcp/lcp123.htm), sendo que a assinalação do campo “não” a impedirá o prosseguimento no certame, para os itens exclusivos ME/EPP bem como não terá direito ao tratamento favorecido, mesmo que seja microempresa ou empresa de pequeno porte;
	4. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas mencionadas no [artigo 16 da Lei nº 14.133,](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#art16%3A~%3Atext%3DArt.%2016.%20Os%20profissionais%20organizados%20sob%20a%20forma%20de%20cooperativa%20poder%C3%A3o%20participar%20de%20licita%C3%A7%C3%A3o%20quando%3A) [de 2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#art16%3A~%3Atext%3DArt.%2016.%20Os%20profissionais%20organizados%20sob%20a%20forma%20de%20cooperativa%20poder%C3%A3o%20participar%20de%20licita%C3%A7%C3%A3o%20quando%3A), para o agricultor familiar, o produtor rural pessoa física e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 2006 e do Decreto n.º 8.538, de 2015.
	5. Não poderão disputar esta licitação:
		1. aquele que não atenda às condições deste Edital e seu(s) anexo(s);
		2. autor do anteprojeto, do projeto básico ou do projeto executivo, pessoa física ou jurídica, quando a licitação versar sobre serviços ou fornecimento de bens a ele relacionados;
		3. empresa, isoladamente ou em consórcio, responsável pela elaboração do projeto básico ou do projeto executivo, ou empresa da qual o autor do projeto seja dirigente, gerente, controlador, acionista ou detentor de mais de 5% (cinco por cento) do capital com direito a voto, responsável técnico ou subcontratado, quando a licitação versar sobre serviços ou fornecimento de bens a ela necessários;
		4. pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da licitação, impossibilitada de participar da licitação em decorrência de sanção que lhe foi imposta;
		5. aquele que mantenha vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que desempenhe função na licitação ou atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;
		6. empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, concorrendo entre si;
		7. pessoa física ou jurídica que, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do edital, tenha sido condenada judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista;
		8. agente público do órgão ou entidade licitante;
		9. Organizações da Sociedade Civil de Interesse Público - OSCIP, atuando nessa condição;
		10. Não poderá participar, direta ou indiretamente, da licitação ou da execução do contrato agente público do órgão ou entidade contratante, devendo ser observadas as situações que possam configurar conflito de interesses no exercício ou após o exercício do cargo ou emprego, nos termos da legislação que disciplina a matéria, conforme [§ 1º do art.](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#art9%C2%A71%3A~%3Atext%3D%C2%A7%201%C2%BA%20N%C3%A3o%20poder%C3%A1%2Cdisciplina%20a%20mat%C3%A9ria) [9º da Lei nº 14.133, de 2021.](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#art9%C2%A71%3A~%3Atext%3D%C2%A7%201%C2%BA%20N%C3%A3o%20poder%C3%A1%2Cdisciplina%20a%20mat%C3%A9ria)
	6. O impedimento de que trata o subitem [4.5.4](#_bookmark7) será também aplicado ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.
	7. A critério da Administração e exclusivamente a seu serviço, o autor dos projetos e a empresa a que se referem os itens [4.5.2](#_bookmark5) e [4.5.3](#_bookmark6) poderão participar no apoio das atividades de planejamento da contratação, de execução da licitação ou de gestão do contrato, desde que sob supervisão exclusiva de agentes públicos do órgão ou entidade.
	8. Equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico.
	9. O disposto nos itens [4.5.2](#_bookmark5) e [4.5.3](#_bookmark6) não impede a licitação ou a contratação de serviço que inclua como encargo do contratado a elaboração do projeto básico e do projeto executivo, nas contratações integradas, e do projeto executivo, nos demais regimes de execução.
	10. Em licitações e contratações realizadas no âmbito de projetos e programas parcialmente financiados por agência oficial de cooperação estrangeira ou por organismo financeiro internacional com recursos do financiamento ou da contrapartida nacional, não poderá participar pessoa física ou jurídica que integre o rol de pessoas sancionadas por essas entidades ou que seja declarada inidônea nos termos da Lei nº 14.133/2021.
	11. A vedação de que trata o item [4.5.8](#_bookmark8) estende-se a terceiro que auxilie a condução da contratação na qualidade de integrante de equipe de apoio, profissional especializado ou funcionário ou representante de empresa que preste assessoria técnica.

### REGULAMENTO OPERACIONAL DO CERTAME

* 1. O certame será operado pelo Agente de Contratação denominado Pregoeiro, que terá, em especial, as seguintes atribuições:
1. - tomar decisões em prol da boa condução da licitação, dar impulso ao procedimento, inclusive por meio de demandas às áreas das unidades de contratações, descentralizadas ou não, para fins de saneamento da fase preparatória, caso necessário;
2. - acompanhar os trâmites da licitação e promover diligências, se for o caso.
3. - conduzir e coordenar a sessão pública da licitação e promover as seguintes

ações:

1. receber, examinar e decidir as impugnações e os pedidos de esclarecimentos ao

edital e aos seus anexos e requisitar subsídios formais aos responsáveis pela elaboração desses documentos, caso necessário;

1. verificar a conformidade da proposta mais bem classificada com os requisitos estabelecidos no edital;
2. verificar e julgar as condições de habilitação;
3. sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas;
4. encaminhar à comissão de contratação, quando for o caso:
5. os documentos de habilitação, caso se verifique a possibilidade de saneamento de erros ou de falhas que não alterem a substância dos documentos e a sua validade jurídica, conforme o disposto no § 1º do art. 64 da Lei nº 14.133/ 2021; e
6. os documentos relativos aos procedimentos auxiliares previstos no art. 78 da Lei nº 14.133/ 2021;
7. negociar, quando for o caso, condições mais vantajosas com o primeiro colocado;
8. indicar o vencedor do certame;
9. conduzir os trabalhos da equipe de apoio; e
10. encaminhar o processo instruído, após encerradas as fases de julgamento e de habilitação e exauridos os recursos administrativos, à autoridade superior para adjudicação e para homologação.
	1. O agente de contratação será auxiliado, sempre que necessário, por equipe de apoio formada por servidores devidamente qualificados integrantes das secretarias municipais, respondendo individualmente pelos atos que praticar, salvo quando induzido a erro pela atuação da equipe.
	2. O pregoeiro poderá solicitar manifestação técnica da assessoria jurídica ou de outros setores do órgão ou da entidade, a fim de subsidiar sua decisão.

### DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA

* 1. Na presente licitação, a fase de habilitação ocorrerá após as etapas de apresentação de propostas e lances e de julgamento.
	2. Os licitantes encaminharão, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, a proposta com o preço ou o percentual de desconto, conforme o critério de julgamento adotado neste Edital, até a data e o horário estabelecidos para abertura da sessão pública.
	3. Caberá ao interessado acompanhar as operações no sistema eletrônico durante a sessão pública do pregão, ficando responsável pelo ônus decorrente da perda de negócios diante da inobservância de quaisquer mensagens emitidas no sistema ou da desconexão do seu representante;
	4. Qualquer dúvida em relação ao acesso no sistema operacional, poderá ser esclarecida ou através de uma empresa associada ou pelos telefones: Curitiba-PR **(41) 3097-4600, (41) 98526-0994, (41) 9173-8226** ou através da Bolsa de Licitações do Brasil ou pelo e-mail contato@bll.org.br.
	5. O licitante deverá enviar sua proposta mediante o preenchimento, no sistema eletrônico, dos seguintes campos:
		1. Valor unitário ou percentual de desconto, conforme o critério de julgamento, onde deverão estar incluídas quaisquer vantagens, abatimentos, impostos, taxas e contribuições sociais, obrigações trabalhistas, previdenciárias, fiscais e comerciais, que eventualmente incidam sobre a operação ou ainda, despesas com transporte ou terceiros, para a perfeita entrega do objeto no Município de São Joaquim da Barra/SP, que correrão por conta da licitante vencedora;
	6. Todas as especificações do objeto contidas na proposta vinculam o licitante.
	7. Nos valores propostos estarão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente na execução do objeto.
	8. Os preços ofertados, tanto na proposta inicial, quanto na etapa de lances, serão de exclusiva responsabilidade do licitante, não lhe assistindo o direito de pleitear qualquer alteração, sob alegação de erro, omissão ou qualquer outro pretexto.
		1. Serão considerados, para fins de julgamento, os valores constantes no preço unitário e total até, no máximo, **três casas decimais após a vírgula**, sendo desprezadas as demais, se houver, também em eventual contratação.
	9. Se o regime tributário da empresa implicar o recolhimento de tributos em percentuais variáveis, a cotação adequada será a que corresponde à média dos efetivos recolhimentos da empresa nos últimos doze meses.
	10. Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, no pagamento serão retidos na fonte os percentuais estabelecidos na legislação vigente.
	11. A apresentação das propostas implica obrigatoriedade do cumprimento das disposições nelas contidas, em conformidade com o que dispõe o Termo de Referência, assumindo o proponente o compromisso de executar o objeto licitado nos seus termos, bem como de fornecer os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios necessários, em quantidades e qualidades adequadas à perfeita execução contratual, promovendo, quando requerido, sua substituição.
		1. O prazo de validade da proposta não será inferior a **60 (sessenta) dias**, a contar da data de sua apresentação.
		2. Os licitantes devem respeitar os preços máximos estabelecidos nas normas de regência de contratações públicas federais, quando participarem de licitações públicas;
		3. Os licitantes devem respeitar os preços máximos estabelecidos no Termo de Referência - Anexo I deste Edital;
	12. O descumprimento das regras supramencionadas pela Administração por parte dos contratados pode ensejar a responsabilização pelo Tribunal de Contas da União e, após o devido processo legal, gerar as seguintes consequências: assinatura de prazo para a adoção das medidas necessárias ao exato cumprimento da lei, nos termos do art. 71, inciso IX, da Constituição; ou condenação dos agentes públicos responsáveis e da empresa contratada ao pagamento dos prejuízos ao erário, caso verificada a ocorrência de superfaturamento por sobrepreço na execução do contrato.

### ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DOS LANCES

* 1. A abertura da presente licitação dar-se-á em sessão pública, por meio de sistema eletrônico, na data, horário e local indicados neste Edital.
	2. O Licitante será responsável por todas as transações que forem efetuadas em seu nome no sistema eletrônico, assumindo como firmes e verdadeiras suas propostas e lances.
	3. Na hipótese do licitante ser ME/EPP será necessário a informação desse regime fiscal no campo próprio do sistema sob pena do licitante enquadrado nesta situação não utilizar do tratamento diferenciado, conforme estabelece a Lei Complementar 123/2006 e suas alterações.
	4. O preenchimento de proposta no sistema eletrônico pressupõe o pleno conhecimento e atendimento às exigências de habilitação previstas no Edital.
	5. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou, na hipótese de a fase de habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento, os documentos de habilitação anteriormente inseridos no sistema, até a abertura da sessão pública.
	6. Será desclassificada a proposta que **identifique o licitante**.
		1. A desclassificação será sempre fundamentada e registrada no sistema, com acompanhamento em tempo real por todos os participantes.
	7. A não desclassificação da proposta não impede o seu julgamento definitivo em sentido contrário, levado a efeito na fase de aceitação
	8. No caso de a marca ser de fabricação do licitante ou se tratando de licitação objetivando a prestação de serviços, este deverá informar **Marca Própria**, para que não incorra na desclassificação expressa no item 7.6.
	9. O sistema ordenará automaticamente as propostas classificadas, sendo que somente estas participarão da fase de lances.
	10. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o Pregoeiro e os licitantes.
	11. Iniciada a etapa competitiva, os licitantes deverão encaminhar lances exclusivamente por meio do sistema eletrônico, sendo imediatamente informados do seu recebimento e do valor consignado no registro.
		1. O lance deverá ser ofertado pelo valor **UNITÁRIO** do **ITEM** ou percentual de desconto conforme critério de julgamento previsto no edital.
	12. Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.
	13. O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ou percentual de desconto superior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema.
	14. O licitante poderá, uma única vez, excluir seu último lance ofertado, no intervalo de quinze segundos após o registro no sistema, na hipótese de lance inconsistente ou inexequível.
	15. O procedimento seguirá de acordo com o modo de disputa adotado.
	16. Será adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa **“ABERTO”**, em que os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos.
	17. A etapa de lances da sessão pública terá duração de 10 (dez) minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos 2 (dois) minutos do período de duração da sessão pública.
	18. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata o item anterior, será de dois minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.
	19. Não havendo novos lances na forma estabelecida nos itens anteriores, a sessão pública encerrar-se-á automaticamente.
	20. Encerrada a fase competitiva sem que haja a prorrogação automática pelo sistema, poderá o pregoeiro, assessorado pela equipe de apoio, justificadamente, admitir o reinício da sessão pública de lances, em prol da consecução do melhor preço.
	21. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.
	22. Após o término dos prazos estabelecidos nos subitens anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.
	23. Durante o transcurso da sessão pública, os licitantes serão informados, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação do licitante.
	24. No caso de desconexão com o Pregoeiro, no decorrer da etapa competitiva do Pregão, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível aos licitantes para a recepção dos lances.
	25. Quando a desconexão do sistema eletrônico para o pregoeiro persistir por tempo superior a dez minutos, a sessão pública será suspensa e reiniciada somente após decorridas vinte e quatro horas da comunicação do fato pelo Pregoeiro aos participantes, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.
	26. Caso o licitante não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta.
	27. Em relação a itens não exclusivos para participação de microempresas e empresas de pequeno porte, uma vez encerrada a etapa de lances, será efetivada a verificação automática, junto à Receita Federal, do porte da entidade empresarial. O sistema identificará em coluna própria as microempresas e empresas de pequeno porte participantes, procedendo à comparação com os valores da primeira colocada, se esta for empresa de maior porte, assim como das demais classificadas, para o fim de aplicar-se o disposto nos [arts. 44 e 45 da Lei Complementar nº 123, de 2006](https://www.planalto.gov.br/ccivil_03/leis/lcp/lcp123.htm#art44%3A~%3Atext%3DArt.%2044.%C2%A0%20Nas%2Cpena%20de%20preclus%C3%A3o), regulamentada pelo [Decreto nº 8.538,](https://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2015-2018/2015/decreto/d8539.htm) [de 2015](https://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2015-2018/2015/decreto/d8539.htm).
	28. Nessas condições, as propostas de microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrarem na faixa de até 5% (cinco por cento) acima da melhor proposta ou melhor lance serão consideradas empatadas com a primeira colocada.
	29. A melhor classificada nos termos do item anterior terá o direito de encaminhar uma última oferta para desempate, obrigatoriamente em valor inferior ao da primeira colocada, no prazo de 5 (cinco) minutos controlados pelo sistema, contados após a comunicação automática para tanto.
	30. Caso a microempresa ou a empresa de pequeno porte melhor classificada desista ou não se manifeste no prazo estabelecido, serão convocadas as demais licitantes microempresa e empresa de pequeno porte que se encontrem naquele intervalo de 5% (cinco por cento), na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido no subitem anterior.
	31. No caso de equivalência dos valores apresentados pelas microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrem nos intervalos estabelecidos nos subitens anteriores, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que primeiro poderá apresentar melhor oferta.
	32. Só poderá haver empate entre propostas iguais (não seguidas de lances).
		1. Havendo eventual empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será aquele previsto no [art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#art60%3A~%3Atext%3DArt.%2060.%20Em%2Cdezembro%20de%202006), assegurando-se a preferência, sucessivamente, estabelecida no §1° do mesmo artigo.
		2. Persistindo o empate, a proposta vencedora será sorteada pelo sistema eletrônico dentre as propostas ou os lances empatados.
	33. Encerrada a etapa de envio de lances da sessão pública, na hipótese da proposta do primeiro colocado permanecer acima do preço máximo ou inferior ao desconto definido para a contratação, o pregoeiro poderá negociar condições mais vantajosas, após definido o resultado do julgamento.
		1. A negociação poderá ser feita com os demais licitantes, seguindo a ordem de classificação inicialmente estabelecida, quando o primeiro colocado, mesmo após a negociação, for desclassificado em razão de sua proposta permanecer acima do preço máximo definido pela Administração.
		2. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais licitantes.
		3. O resultado da negociação será divulgado a todos os licitantes e anexado aos autos do processo licitatório.
	34. Após a negociação do preço, o Pregoeiro iniciará a fase de aceitação e julgamento da proposta.

### DA FASE DE JULGAMENTO

* 1. Encerrada a etapa de negociação, o pregoeiro verificará se o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar atende às condições de participação no certame, conforme previsto no [art. 14 da Lei nº 14.133/2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#%3A~%3Atext%3DArt.%2014.%20N%C3%A3o%20poder%C3%A3o%20disputar%20licita%C3%A7%C3%A3o%20ou%20participar%20da%20execu%C3%A7%C3%A3o%20de%20contrato%2C%20direta%20ou%20indiretamente%3A), legislação correlata e no item 4.6. do edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:
		1. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas - CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://portaldatransparencia.gov.br/sancoes/consulta?cadastro=2&ordenarPor=nomeSancionado&direcao=asc>); e
		2. Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP, mantido pela Controladoria-Geral da União(<https://portaldatransparencia.gov.br/sancoes/consulta?cadastro=2&ordenarPor=nomeSancionado&direcao=asc>);
		3. Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Atos de Improbidade Administrativa, mantido pelo Conselho Nacional de Justiça (<https://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/consultar_requerido.php>);
		4. Bolsa Eletrônica de Compras do Estado de São Paulo (<https://www.bec.sp.gov.br/Sancoes_ui/aspx/ConsultaAdministrativaFornecedor.aspx>);
		5. Relação de Apenados do Tribunal de Contas do Estado de São Paulo (<https://www.tce.sp.gov.br/pesquisa-relacao-apenados>);
		6. Relação de Apenados do Tribunal de Contas da União (https://certidoes-apf.apps.tcu.gov.br).
	2. A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa licitante e também de seu sócio majoritário, por força da vedação de que trata o artigo 12 da Lei n° 8.429, de 1992.
	3. Caso conste na Consulta de Situação do licitante a existência de Ocorrências Impeditivas Indiretas, o Pregoeiro diligenciará para verificar se houve fraude por parte das empresas apontadas no Relatório de Ocorrências Impeditivas Indiretas.
		1. A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros.
		2. O licitante será convocado para manifestação previamente a uma eventual desclassificação.
		3. Constatada a existência de sanção, o licitante será reputado inabilitado, por falta de condição de participação.
	4. Caso atendidas as condições de participação, será iniciado o procedimento de habilitação.
	5. Caso o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar tenha se utilizado de algum tratamento favorecido às ME/EPPs, o pregoeiro verificará se faz jus ao benefício.
	6. Será desclassificada a proposta vencedora que:
		1. contiver vícios insanáveis;
		2. não obedecer às especificações técnicas contidas no Termo de Referência;
		3. apresentar preços inexequíveis ou permanecerem acima do preço máximo definido para a contratação;
		4. não tiverem sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Administração;
		5. apresentar desconformidade com quaisquer outras exigências deste Edital ou seus anexos, desde que insanável.

### DA FASE DE HABILITAÇÃO

* 1. Para habilitação dos licitantes, serão exigidos os documentos necessários e suficientes para demonstrar a capacidade do licitante de realizar o objeto da licitação, nos termos dos [arts. 62 a 70 da Lei nº 14.133, de 2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#%3A~%3Atext%3DArt.%2062.%20A%2CPoder%20Executivo%20federal).
	2. Os licitantes encaminharão, exclusivamente por meio do sistema, os documentos de habilitação exigidos no edital, concomitantemente com a proposta com a descrição do objeto ofertado e o preço, até a data e o horário estabelecidos para abertura da sessão pública, quando, então, encerrar-se-á automaticamente a etapa de envio dessa documentação.
	3. Os licitantes não poderão deixar de apresentar os documentos de habilitação que constem do Portal de Compras, assegurado aos demais licitantes o direito de acesso aos dados constantes dos sistemas.

### DECLARAÇÕES

* + 1. Declaração de enquadramento microempresa, empresa de pequeno porte ou cooperativa (caso se enquadre na situação de microempresa, empresa de pequeno porte ou cooperativa) – conforme modelo do **Anexo III.**
		2. Declaração de que cumpre os requisitos de habilitação (Art. 63, I da Lei 14.133/2021)- conforme modelo do **Anexo IV**.
		3. Declaração de que cumpre com o disposto no [**INCISO XXXIII DO ART. 7º DA**](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/Constituicao/Constituicao.htm#art7xxxiii)[**CONSTITUIÇÃO FEDERAL.**](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/Constituicao/Constituicao.htm#art7xxxiii) – Conforme modelo **Anexo VI.**
		4. Declaração de nepotismo – Conforme modelo do **Anexo VII.**
		5. Declaração de que suas propostas econômicas compreendem a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de entrega das propostas ([**§1º DO ART. 63 DA**](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#%3A~%3Atext%3D%C2%A7%201%C2%BA%20Constar%C3%A1%20do%2Centrega%20das%20propostas)[**LEI 14.133 DE 2021**](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#%3A~%3Atext%3D%C2%A7%201%C2%BA%20Constar%C3%A1%20do%2Centrega%20das%20propostas)**)** – Conforme modelo do **Anexo VIII.**
		6. Declaração contendo a identificação de responsável pela assinatura do contrato – Conforme modelo do **Anexo XII**.
		7. Declaração de conhecimento as normas de prevenção à corrupção – Conforme modelo do **Anexo X.**
		8. Declaração de comprometimento – Conforme modelo do **Anexo XI.**
	1. A documentação relativa à **HABILITAÇÃO JURÍDICA** consistirá em:
		1. Apresentação de Cópia do documento de identidade do sócio ou de seu representante legal.
		2. No caso de empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede.
		3. Em se tratando de microempreendedor individual – MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual – CCMEI.
		4. No caso de sociedade empresária ou empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, devidamente registrado na Junta Comercial da respectiva sede, acompanhado de documento comprobatório de seus administradores.
		5. Inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz, no caso de ser o participante sucursal, filial ou agência.
		6. No caso de sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil das Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de prova da indicação dos seus administradores.
		7. No caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País: decreto de autorização.

### A documentação relativa à REGULARIDADE FISCAL, SOCIAL E TRABALHISTA consistirá em:

* + 1. Prova de inscrição no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica – **Cartão CNPJ;**
		2. Prova de regularidade para com a **Fazenda Federal** através da apresentação de **Certidão de Débitos Relativos a Créditos Tributários Federais e à Dívida Ativa da União** administrados pela Secretaria da Receita Federal e com validade na data da abertura da sessão pública;
		3. Prova de Regularidade para com a **Fazenda Estadual** através da apresentação de **Certidão Negativa de Tributos Estaduais** expedida pela Secretaria de Estado da Fazenda com validade na data da abertura da sessão pública;
		4. Prova de regularidade para com a **Fazenda Municipal** através da apresentação de **Certidão Negativa de Tributos Municipais** expedida pela Prefeitura Municipal da sede da Proponente, com validade na data de abertura da sessão pública;
		5. Prova de regularidade para com o **FGTS** através da apresentação de **Certidão de Regularidade do FGTS (CRF)** expedida pela Caixa Econômica Federal, com validade na data de abertura da sessão pública;
		6. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação da **Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas (CNDT),** de acordo com a Lei Federal nº 12.440/2011.
		7. Declaração, sob pena da lei, que não mantém em seu quadro de pessoal menor de 18 (dezoito) anos em horário noturno de trabalho ou em serviços perigosos ou insalubres, não mantendo ainda em qualquer trabalho, menores de 16 (dezesseis) anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos (Art. 68, VI da Lei 14133/2021).

### A documentação relativa à QUALIFICAÇÃO ECONÔMICO-FINANCEIRA consistirá em:

* + 1. **Certidão negativa de feitos sobre falência** expedida pelo distribuidor da sede do licitante;
	1. As Declarações constantes nos Anexos deste edital deverão ser assinadas por seu representante legal, sendo o sócio ou seu procurador**.**
		1. Admitir-se a assinatura eletrônica na forma do [Art. 2º, II da Lei 14.063/2020](https://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2020/lei/l14063.htm#%3A~%3Atext%3DII%20%2D%20intera%C3%A7%C3%A3o%20entre%20pessoas%20naturais%20ou%20pessoas%20jur%C3%ADdicas%20de%20direito%20privado%20e%20os%20entes%20p%C3%BAblicos%20de%20que%20trata%20o%20inciso%20I%20do%20caput%20deste%20artigo%3B).
	2. Os documentos não poderão apresentar emendas, rasuras ou ressalvas.
	3. As Certidões/documentos que não tiverem prazo de validade informado, terão como data de validade 90 (noventa) dias após a sua emissão.

### DO RECURSO ADMINISTRATIVO

* 1. Declarado o vencedor, será concedido o prazo de 30 (trinta) minutos, para que qualquer licitante manifeste a **intenção de recorrer**, em campo próprio do sistema.
		1. A ausência do registro de intenção de recurso, no prazo estabelecido no item anterior, implica a preclusão da oportunidade de interposição de recurso.
		2. Registrada a intenção de recurso, o manifestante terá, a partir de então, o prazo de 3 (três) dias úteis para apresentar as razões recursais, exclusivamente em campo próprio do sistema, ficando os demais licitantes, desde logo, intimados para, querendo, apresentarem contrarrazões também em campo próprio do sistema eletrônico, em igual prazo, que começarão a contar do término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada vista imediata dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses.
	2. O recurso será dirigido à autoridade que tiver editado o ato ou proferido a decisão recorrida, a qual poderá reconsiderar sua decisão no prazo de 3 (três) dias úteis, ou, nesse mesmo prazo, encaminhar recurso para a autoridade superior, a qual deverá proferir sua decisão no prazo de 10 (dez) dias úteis, contado do recebimento dos autos.
	3. Os recursos interpostos fora do prazo não serão conhecidos.
	4. O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos insuscetíveis de aproveitamento.
	5. Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados, no endereço constante neste Edital.

### ADJUDICAÇÃO E DA HOMOLOGAÇÃO

* 1. Após encerradas as fases de julgamento e de habilitação e exauridos os recursos administrativos, caso da existência destes, caberá ao agente de contratação o encaminhamento do processo devidamente instruído à autoridade superior para adjudicação e homologação.
	2. A homologação do resultado desta licitação não implicará direito à contratação.

### DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES

* 1. Comete infração administrativa, nos termos da lei, o licitante que, com dolo ou culpa:
		1. deixar de entregar a documentação exigida para o certame ou não entregar qualquer documento que tenha sido solicitado pelo/a pregoeiro/a durante o certame;
		2. Salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, não mantiver a proposta em especial quando:
			1. não enviar a proposta adequada ao último lance ofertado ou após a negociação;
			2. recusar-se a enviar o detalhamento da proposta quando exigível;
			3. pedir para ser desclassificado quando encerrada a etapa competitiva; ou
			4. deixar de apresentar amostra;
			5. apresentar proposta ou amostra em desacordo com as especificações do edital;
		3. não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;
			1. recusar-se, sem justificativa, a assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou a aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração;
		4. apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação
		5. fraudar a licitação
		6. comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza, em especial quando:
			1. agir em conluio ou em desconformidade com a lei;
			2. induzir deliberadamente a erro no julgamento;
			3. apresentar amostra falsificada ou deteriorada;
		7. praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação
		8. praticar ato lesivo previsto no [art. 5º da Lei n.º 12.846, de 2013](https://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2011-2014/2013/lei/l12846.htm#art5).
	2. Com fulcro na [Lei nº 14.133, de 2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm), a Administração poderá, garantida a prévia defesa, aplicar aos licitantes e/ou adjudicatários as seguintes sanções, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal:
		1. advertência;
		2. multa;
		3. impedimento de licitar e contratar e
		4. declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida sua reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.
	3. Na aplicação das sanções serão considerados:
		1. a natureza e a gravidade da infração cometida.
		2. as peculiaridades do caso concreto
		3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes
		4. os danos que dela provierem para a Administração Pública
		5. a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.
		6. A multa será recolhida em percentual de 5% incidente sobre o valor do contrato licitado, recolhida no prazo máximo de **15 (quinze) dias** úteis, a contar da comunicação oficial para as infrações previstas nos itens [13.1.1](#_bookmark22) a [13.1.8](#_bookmark29).
	4. As sanções de advertência, impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar poderão ser aplicadas, cumulativamente ou não, à penalidade de multa.
	5. Na aplicação da sanção de multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.
	6. A sanção de impedimento de licitar e contratar será aplicada ao responsável em decorrência das infrações administrativas relacionadas nos itens [13.1.1](#_bookmark22), [13.1.2](#_bookmark23) e [13.1.3](#_bookmark24), quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave, e impedirá o responsável de licitar e contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta do Município de São Joaquim da Barra/SP, pelo prazo máximo de 3 (três) anos.
	7. Poderá ser aplicada ao responsável a sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, em decorrência da prática das infrações dispostas nos itens [13.1.4](#_bookmark25), [13.1.5](#_bookmark26), [13.1.6](#_bookmark27), [13.1.7](#_bookmark28) e [13.1.8](#_bookmark29), bem como pelas infrações administrativas previstas nos itens [13.1.1](#_bookmark22), [13.1.2](#_bookmark23) e [13.1.3](#_bookmark24) que justifiquem a imposição de penalidade mais grave que a sanção de impedimento de licitar e contratar, cuja duração observará o prazo previsto no [art. 156,](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#art156§5) [§5º, da Lei n.º 14.133/2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#art156§5).
	8. A recusa injustificada do adjudicatário em assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração, descrita no item [13.1.3](#_bookmark24), caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades e à imediata perda da garantia de proposta em favor do órgão ou entidade promotora da licitação, nos termos do [art. 45, §4º da IN SEGES/ME](https://www.gov.br/compras/pt-br/acesso-a-informacao/legislacao/instrucoes-normativas/instrucao-normativa-seges-me-no-73-de-30-de-setembro-de-2022) [n.º 73, de 2022](https://www.gov.br/compras/pt-br/acesso-a-informacao/legislacao/instrucoes-normativas/instrucao-normativa-seges-me-no-73-de-30-de-setembro-de-2022).
	9. Caberá recurso no prazo de 15 (quinze) dias úteis da aplicação das sanções de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar, contado da data da intimação, o qual será dirigido à autoridade que tiver proferido a decisão recorrida, que, se não a reconsiderar no prazo de 5 (cinco) dias úteis, encaminhará o recurso com sua motivação à autoridade superior, que deverá proferir sua decisão no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do recebimento dos autos.
	10. Caberá a apresentação de pedido de reconsideração da aplicação da sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da intimação, e decidido no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do seu recebimento.
	11. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.
	12. A aplicação das sanções previstas neste edital não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral dos danos causados ao Município de São Joaquim da Barra/SP.

### DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO

* 1. Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da [Lei nº 14.133, de 2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm), devendo protocolar o pedido até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.
	2. A resposta à impugnação ou ao pedido de esclarecimento será divulgado em sítio eletrônico oficial no prazo de até 3 (três) dias úteis, limitado ao último dia útil anterior à data da abertura do certame.
	3. A impugnação e o pedido de esclarecimento serão realizados por forma eletrônica, diretamente na plataforma BLL Compras.
	4. As impugnações e pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.
		1. A concessão de efeito suspensivo à impugnação é medida excepcional e deverá ser motivada pelo agente de contratação, nos autos do processo de licitação.

### DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

* 1. Homologado o resultado da licitação, o licitante mais bem classificado terá o prazo de 3 (três) dias, contados a partir da data de sua convocação, para assinar a Ata de Registro de Preços, cujo prazo de validade encontra-se nela fixado, sob pena de decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.
	2. O prazo de convocação poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, mediante solicitação do licitante mais bem classificado ou do fornecedor convocado, desde que:

(a) a solicitação seja devidamente justificada e apresentada dentro do prazo; e

(b) a justificativa apresentada seja aceita pela Administração.

* 1. A ata de registro de preços será assinada preferencialmente por meio de assinatura digital e disponibilizada no sistema de registro de preços.
	2. Serão formalizadas tantas Atas de Registro de Preços quantas forem necessárias para o registro de todos os itens constantes no Termo de Referência, com a indicação do licitante vencedor, a descrição do(s) item(ns), as respectivas quantidades, preços registrados e demais condições.
	3. O preço registrado, com a indicação dos fornecedores, será divulgado no PNCP e disponibilizado durante a vigência da ata de registro de preços.
	4. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Administração a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.
	5. Na hipótese de o convocado não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidas, fica facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado.

### DO PAGAMENTO

15.1. O pagamento será efetuado pela Contratante, mediante procedimento bancário, em conta corrente da contratada, **em até 10 (dez)** dias contados da emissão da nota fiscal, que deverá contar com a manifestação favorável do Departamento Responsável.

**15.2.** Havendo erro na nota fiscal/fatura (preço diferente do contratado ou qualquer outra irregularidade) ou descumprimento das condições pactuadas, a tramitação do processo de pagamento será suspensa para que a contratada adote as providências necessárias à correção, passando a ser considerada, para efeito de pagamento, a data do aceite da nota fiscal/fatura reapresentada.

**15.3.** Havendo atraso no pagamento, desde que a contratada não tenha concorrido para tanto, incidirá correção monetária sobre o valor devido, e sua apuração se fará desde a data de seu vencimento até a data do efetivo pagamento, em que os juros de mora serão calculados à taxa de 0,5% (cinco décimos por cento) ao mês, ou 6% (seis por cento) ao ano, mediante a aplicação da seguinte fórmula:

EM = I x N x VP, sendo:

EM = Encargos moratórios;

N = Número de dias entre a data prevista para o pagamento e a do efetivo pagamento;

VP = Valor da parcela a ser paga.

I = Índice de compensação financeira = 0,00016438, assim apurado:

I = (TX) I = ( 6 / 100 ) I = 0,00016438

 365 TX = Percentual da taxa anual = 6%

**15.4.** O Imposto sobre Serviços de Qualquer Natureza (ISSQN) é devido no local do estabelecimento do prestador de serviço ou, na falta do estabelecimento, no local do domicílio do prestador, em consonância com as disposições contidas na Lei Complementar nº 116, de 31 de julho de 2003.

**15.5.** O valor do pagamento será obtido mediante a aplicação dos preços unitários contratados às correspondentes quantidades de serviços efetivamente executados e de itens fornecidos, aplicando-se eventual desconto em função de irregularidade verificada por culpa da contratada, se for o caso.

* 1. A despesa decorrente desta licitação correrá por conta da seguinte dotação orçamentária:

02 04 SAÚDE

020401 FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE

10 Saúde

10 301 Atenção Básica

10 301 0023 Gestão em Ações de Atenção Básica

01 0023 2038 0000 Manutenção da Sáude - Atenção Básica 15%

223 **-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.01.00 310.000 SAÚDE-GERAL

10 301 0023 2039 0000 Manutenção da Saúde Atenção Básica - Recurso Federal

235 **-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.05.00 301.000 ATENÇÃO BÁSICA

10 301 0023 2040 0000 Manutenção da Saúde - Atenção Básica - Recurso Estadual

238 **-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.02.00 300.113 GLICEMIA FMS - ESTADO

239**-** 3 3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

 ATENÇÃO BÁSICA-PAB ESTADUAL

10 302 Assistência Hospitalar e Ambulatorial

10 302 0024 Gestão em Ações de Média e Alta Complexidade

10302 0024 2041 0000 Manutenção da Saúde - Média e Alta Complexidade 15%

247- 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

 0.1.00 310.000 SAÚDE-GERAL

10 302 0024 2042 0000 Manutenção da Saúde - Média e Alta Complexidade - Recurso Federal

254  **-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.05.00 302.000 ATENÇÃO DE MÉDIA/ALTA COMPLEX.AMBUl

4473.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.05.00 302.004 SAMU 192

459 **-**3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO 0

0.95.00 302.004 SAMU 192

020402 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

 10 Saúde

1. 04 Vigilância Sanitária
2. 304 0025 Vigilância em Saúde

10304 0025 2045 0000 Manutenção da Vigilância em Saúde 15%

265 **-**3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.01.00 303.000 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

10 304 0025 2089 0000 Manutenção do Hosp.Veterinário / Canil / CastramOvel

271**-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.01.00 303.000 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

10 305 Vigilância Epidemiológica

1. 05 0025 Vigilância em Saúde

10 305 0025 2046 0000 Manutenção da Vigilância em Saúde - Recurso Federal

 277 - 3.3.90.30.00 MATERIA1 DE CONSUMO

 0.05.00 303.000 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

 278**-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

 0.05.00 303.003 INCEN. FINAN. VIG. DST/AIDS

 10 305 0025 2047 0000 Manutenção da Vigilância em Saúde - Recurso Estadual

02 PODER EXECUTIVO

02 04 SAÚDE

020402 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

10 Saúde

10 305 Vigilância Epidemiológica

10 305 0025 Vigilância em Saúde

10 305 0025 2047 0000 Manutenção da Vigilância em Saúde - Recurso Estadual

282 **-**3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

 0.02.00 303.000 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

### DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

* 1. O Pregoeiro e Equipe de Apoio, atenderá aos interessados pelos telefones: (16) 3810-9010, para melhores esclarecimentos.
	2. As normas que disciplinam este Pregão serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os interessados.
	3. Em caso de divergência entre disposições deste Edital e de seus anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerá as deste Edital.
	4. Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital e seus Anexos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento. Só se iniciam e vencem os prazos em dias de expediente na Administração.
	5. O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará o afastamento do licitante, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados os princípios da isonomia e do interesse público.
	6. Os licitantes assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e a Administração não será, em nenhum caso, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.
	7. É facultado ao Pregoeiro ou à autoridade competente, em qualquer fase da licitação, a promoção de diligência destinada a esclarecer ou complementar a instrução do processo, vedada a inclusão posterior de documento ou informação que deveria constar desde a realização da sessão pública.
	8. A autoridade competente poderá anular ou revogar a licitação em conformidade com a Súmula 473 do STF.
	9. É vedado ao servidor dos órgãos e entidades da Administração Pública Municipal de São Joaquim da Barra/SP, inclusive Fundações instituídas e/ou mantidas por este Município, participar como licitante, direta ou indiretamente, por si ou por interposta pessoa, no presente processo licitatório.
	10. A documentação apresentada para fins de habilitação fará parte dos autos da licitação e não será devolvida ao proponente.
	11. O proponente vencedor, após ser adjudicado, ficará obrigado a aceitar, nas mesmas condições, os acréscimos ou supressões que se fizerem necessário.
	12. Nenhuma indenização será devida às licitantes pela elaboração ou pela apresentação de documentação exigida pelo presente Edital, cujo desconhecimento não poderá alegar.
	13. A apresentação das propostas implicará na plena aceitação, por parte da licitante, das condições estabelecidas neste Edital e seus anexos.
	14. Aos casos omissos aplicar-se-ão as disposições constantes da Lei 14.133/21, com suas posteriores alterações;
	15. O foro designado para julgamento de quaisquer questões judiciais resultantes deste Edital, será o da Cidade de São Joaquim da Barra/SP.
	16. O Edital e seus anexos estão disponíveis, na íntegra, no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP) e endereço eletrônico: https://www.saojoaquimdabarra.sp.gov.br/paginas/portal/licitacoes/exercicios

### ANEXOS DO EDITAL

* 1. Integram este Edital, os seguintes anexos:
1. **ANEXO I –** TERMO DE REFERÊNCIA E ESTUDO TÉCNICO PRELIMINAR;
2. **ANEXO II –** MODELO DE PROPOSTA;
3. **ANEXO III –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE SE ENQUADRA NO CONCEITO LEGAL DE MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE;
4. **ANEXO IV –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE ATENDE AOS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO;
5. **ANEXO V –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE ATENDE PLENAMENTO O OBJETO DA LICITAÇÃO;
6. **ANEXO VI –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE CUMPRE COM O DISPOSTO NO INCISO XXXIII DO ART. 7º DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL;
7. **ANEXO VII –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE NEPOTISMO;
8. **ANEXO VIII –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE CUMPRE COM O DIPOSTO NO

§1º DO ART. 63 DA LEI 14.133 DE 2021;

1. **ANEXO IX –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE IDENTIFICAÇÃO DE RESPONSÁVEL;
2. **ANEXO X –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE CONHECIMENTO AS NORMAS DE PREVENÇÃO À CORRUPÇÃO;
3. **ANEXO XI –** MODELO DE DECLARAÇÃO DE COMPROMETIMENTO;
4. **ANEXO XII –** DADOS DO FORNECEDOR;
5. **ANEXO XIII –** ATA DE REGISTRO DE PREÇOS;
6. **ANEXO XIV -** MINUTA DO TERMO DE CIÊNCIA E DE NOTIFICAÇÃO

**NOTA:** Os presentes Anexos são apenas modelos, no qual **não deve ser apresentado com timbre do Município de São Joaquim da Barra/SP**, este deve ser substituído por informações do fornecedor que pretende participar do certame.

São Joaquim da Barra/SP, 15 de Março de 2024.

|  |
| --- |
| **Dr. Wagner José Schmidt** |
| **Prefeito Municipal** |

# ANEXO I – TERMO DE REFERÊNCIA E ESTUDO TÉCNICO PRELIMINAR

**TERMO DE REFERÊNCIA**

1. DO OBJETO

1.1. Registro de preço para futura aquisição de materiais de enfermagem, inclusive equipamentos, destinados a Secretaria Municipal de Saúde e suas respectivas Unidades Básica de Saúde, UPA e SAMU, com entrega parcial, de acordo com a necessidade do município, conforme este termo.

2. DA JUSTIFICATIVA

2.1. Tendo em vista a necessidade de abastecimento da rede municipal de saúde, com materiais de enfermagem, com vistas a melhorar e oferecer, a cada dia, serviços de qualidade e excelência a população deste Município.

3. DO LOCAL DE ENTREGA E RECEBEDOR DOS MATERIAIS DE ENFERMAGEM E MEDICAMENTOS

3.1. As entregas deverão ser efetuadas no Almoxarifado Municipal da Saúde, situado na Rua Eduardo Grellet DIP, nº 100, João Paulo II, São Joaquim da Barra, Estado de São Paulo, conforme solicitação/Requisição, expedida pela Secretaria Municipal de Saúde.

4. DO PRAZO DE ENTREGA E HORÁRIO DE ENTREGA E LOCAL

4.1. A entrega dos Materiais de enfermagem deverá ocorrer em até 15 (quinze) dias da data da requisição/solicitação expedida pela Secretaria Municipal de Saúde.

4.2. Os produtos deverão ser entregues no Almoxarifado da Secretaria Municipal de Saúde, que se situa na Rua Eduardo Grellet Dip, nº 100, Bairro João Paulo II, 14.600-000, São Joaquim da Barra, Estado de São Paulo.

4.3. O fornecedor sujeitar-se-á à fiscalização dos produtos no ato da entrega, reservando-se à Prefeitura Municipal de São Joaquim da Barra, Estado de São Paulo, o direito de não proceder ao recebimento, caso não encontre os mesmos em condições satisfatórias.

4.4.O transporte e a descarga dos materiais correrão por conta da firma vencedora, sem qualquer custo adicional solicitado posteriormente.

5. DO PAGAMENTO

5.1. O pagamento dar-se-á em até 10 (dez) dias após entrega dos itens solicitados e atestada(s) nota(s) fiscal(ais) pelo gestor do contrato.

6. DOS LOTES, ITENS E QUANTIDADES

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ITEM** | **PRODUTO** | **UNID** | **QUANT.** **UPA** | **QUANT.****PSF** | **QUANT. SAMU** |  **VALOR UNITÁRIO** **ESTIMADO**  |
| COTA RESERVADA DE 25% PARA EMPRESA DE PEQUENO PORTE ME/EPP |
| **1** | **ACETATO DE BETAMETASONA 3 MG/ML + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SUSPENSÃO INJETÁVEL 3MG/ML** (CELESTONE SOLUSPAM), AMPOLA DE 1 ML. | AMPOLAS | 8.000 | 4.000 | 0 | 20,26 |
| **2** | **ACETATO DE DEXAMETASONA**, CREME DERMATOLÓGICO DE 1 MG/G. EMBALAGEM CONTENDO 1 BISNAGA CONTENDO 10G | TUBOS | 0 | 5.000 | 0 | 5,15 |
| **3** | **ÁCIDO ASCÓRBICO - VITAMINA C - 500MG/ML**, AMPOLA DE 5ML. | AMPOLAS | 1.000 | 1.500 | 0 | 1,80 |
| **4** | **ÁCIDO TRANEXAMICO 50 MG/ML,** CAIXA COM 50 AMPOLAS DE 5 ML. | AMPOLAS | 1.000 | 0 | 0 | 8,32 |
| **5** | **ADENOSINA 3MG/ML**, AMPOLAS DE 2ML. | AMPOLAS | 200  | 0 | 0 | 21,13 |
| **6** | **ÁGUA OXIGENADA 10 VOLUMES**, SOLUÇÃO DE PERÓXIDO DE HIDROGÊNIO 3%, ENVASADO EM **FRASCO PLÁSTICO DE 1 LITRO**, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE, VALIDADE, REGISTRO ANVISA. | LITROS | 50 | 0 | 0 | 9,70 |
| **7** | **AGUA PARA INJEÇÃO ESTERIL,** AMPOLA 05 ML. | AMPOLAS | 10.000 | 4.000 | 0 | 0,88 |
| **8** | **AGUA PARA INJEÇÃO ESTERIL,** AMPOLA 10 ML. | AMPOLAS | 12.000 | 4.000 | 0 | 0,39 |
| **9** | **ÁLCOOL ETILÍCO 70%,**GALÃO PLASTICO TRANSPARENTE DE 5 LITROS. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE, VALIDADE E REGISTRO ANVISA. | GALÃO | 200 | 1.000 | 15 | 31,23 |
| **10** | **ÁLCOOL GEL 70%,** GALÃO PLASTICO TRANSPARENTE DE 5 LITROS. PARA ANTISSEPSIA DAS MÃOS EM CLÍNICAS, HOSPITAIS E OUTROS. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE, VALIDADE E REGISTRO ANVISA. | GALÃO | 20 | 160 | 0 | 12,38 |
| **11** | **AMINOFILINA 24 MG/ML,** AMPOLAS DE 10 ML. | AMPOLAS | 500 | 0 | 0 | 13,77 |
| **12** | **ATROPINA 0,5 MG/ML,** AMPOLAS DE 1ML. | AMPOLAS | 200 | 0 | 0 | 0,78 |
| **13** | **BENZETACIL** (BENZILPENICILINA BENZATINA) 1.200.000 UI.  | FRASCOS | 4.000 | 0 | 0 | 16,46 |
| **14** | **BENZETACIL** (BENZILPENICILINA BENZATINA) 600.000 UI.  | FRASCOS | 500 | 250 | 0 | 12,16 |
| **15** | **BETAMETASONA 2MG/ML** SOLUÇÃO INJETÁVEL, AMPOLA DE 1 ML (CELESTONE SIMPLES).  | AMPOLAS | 3.000 | 2.000 | 0 | 15,56 |
| **16** | **BICARBONATO DE SÓDIO 8,4%,** CAIXA COM 100 AMPOLAS DE 10 ML. | CAIXAS | 3 | 0 | 0 | 133,40 |
| **17** | **BICARBONATO DE SÓDIO 8,4%**, CAIXA COM 45 BOLSAS DE 250 ML. | CAIXA | 1 | 0 | 0 | 40,34 |
| **18** | **BOTA DE UNNA** BANDAGEM 10,2CMX9,14CM | UNID | 0 | 30 | 0 | 42,00 |
| **19** | **BROMETO DE IPRATRÓPIO 0,25%.** SOLUÇÃO PARA NEBULIZAÇÃO. FRASCO DE 20 ML. | FRASCOS | 500 | 700 | 0 | 4,90 |
| **20** | **BROMIDRATO DE FENOTEROL 5 MG/ML**. SOLUÇÃO PARA NEBULIZAÇÃO. FRASCO DE 20 ML. | FRASCOS | 250 | 350 | 0 | 12,71 |
| **21** | **BROMOPRIDA 5 MG/ML**, AMPOLA DE 2 ML. | AMPOLAS | 12.500 | 3.000 | 0 | 2,40 |
| **22** | **BUTILBROMETO DE ESCOPALAMINA 20MG/ML**, AMPOLAS DE 1 ML (BUSCOPAN SIMPLES).  | AMPOLAS | 2.000 | 1.000 | 0 | 1,60 |
| **23** | **BUTILBROMETO DE ESCOPALAMINA 4MG/ML + DIPIRONA 500MG/ML**, AMPOLAS DE 5 ML (BUSCOPAN COMPOSTO).  | AMPOLAS | 12.000 | 3.500 | 0 | 2,80 |
| **24** | **CARVÃO ATIVADO COM PRATA RECORTÁVEL 10X10 CM** CURATIVO PRIMÁRIO E/OU SECUNDÁRIO COMPOSTO DE TECIDO DE CARVÃO ATIVADO IMPREGNADO COM PRATA, PRENSADO ENTRE DUAS CAMADAS DE RAYON/POLIAMIDA. CAMADAS DE RAYON/POLIAMIDA NÃO ADERENTES, SEMI-PERMEÁVEIS, ISOLANTES TÉRMICAS E ABSORVENTES. | UNID | 0 | 10.000 | 0 | 89,00 |
| **25** | **CARVÃO VEGETAL ATIVADO EM PÓ,** EMBALAGEM DE 100 GRAMAS | EMBALAGEM | 30 | 0 | 0 | 2,30 |
| **26** | **CEFTRIAXONA SÓDICA 1 GRAMA. USO ENDOVENOSO.** FRASCOS + DILUENTE COM 10 ML. | FRASCOS | 3.000 | 2.000 | 0 | 6,54 |
| **27** | **CEFTRIAXONA SÓDICA 500 MG. USO INSTRAMUSCULAR** FRASCO + DILUENTE COM 2 ML.  | FRASCOS | 7.000 | 8.000 | 0 | 23,69 |
| **28** | **CETOPROFENO 100 MG, VIA INTRAVENOSA**. PÓ LIÓFILO INJETÁVEL.  | AMPOLAS | 10.000 | 0 | 0 | 5,63 |
| **29** | **CETOPROFENO 50 MG/ML, VIA INTRAMUSCULAR**, SOLUÇÃO INJETÁVEL DE 2 ML.  | AMPOLAS | 20.000 | 5.000 | 0 | 16,21 |
| **30** | **CICLOPLÉGICO CICLOPENTOLATO 1% - 10MG/ML** **5ML SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL** | FRASCOS | 0 | 50 | 0 | 12,80 |
| **31** | **CIMETIDINA 150 MG/ML**. SOLUÇÃO INJETÁVEL, AMPOLAS COM 2 ML.  | AMPOLAS | 7.000 | 3.000 | 0 | 2,01 |
| **32** | **CITRATO DE FENTANILA 50 MCG/ML,** AMPOLAS DE 2 ML | AMPOLAS | 500 | 0 | 0 | 17,99 |
| **33** | **CLORETO DE POTÁSSIO 19,1%,** CAIXA COM 200 AMPOLAS DE POLIETILENO COM 10 ML. | CAIXAS | 2 | 0 | 0 | 64,46 |
| **34** | **CLORETO DE SÓDIO 20%,** CAIXA COM 200 AMPOLAS DE POLIETILENO COM 10 ML | CAIXAS | 2 | 0 | 0 | 87,00 |
| **35** | **CLORETO DE SUXAMETÔNIO (SUCCINIL COLIN) 100 MG IV**, CAIXA COM 1 FRASCO/AMPOLA. | FRASCOS | 100 | 0 | 0 | 8,29 |
| **36** | **CLOREXIDINA AQUOSA 2%,** COMPOSIÇÃO: 2% DIGLICONATO DE CLOREXIDINA, SOLUÇÃO ANTISSEPTICA AQUOSA DE USO TÓPICO, EMBALAGEM FRASCO-ALMOTOLIA DESCARTÁVEL DE 100 ML, COM BICO DOSADOR, DATA DE VALIDADE NO FRASCO E REGISTRO ANVISA. | UNID. | 200 | 1.500 | 0 | 3,90 |
| **37** | **CLORIDRATO DE AMIODARONA 150MG/ML**, AMPOLAS DE 3ML | AMPOLAS | 500 | 0 | 0 | 5,59 |
| **38** | **CLORIDRATO DE CLONIDINA 0,150 MG (ATENSINA),** COMPRIMIDOS, **CAIXA COM 30 COMPRIMIDOS**. | CAIXAS | 200 | 0 | 0 | 11,59 |
| **39** | **CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 25MG, 5MG/ML,** AMPOLAS DE 5 ML. | AMPOLAS | 500 | 0 | 0 | 3,34 |
| **40** | **CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 40 MG/ML**, CAIXA COM 10 FRASCOS DE 20ML | FRASCOS | 10 | 0 | 0 | 10,32 |
| **41** | **CLORIDRATO DE DIFENIDRAMINA 50 MG/ML,** CAIXA COM 25 AMPOLAS DE 1 ML. | AMPOLAS | 100 | 0 | 0 | 26,18 |
| **42** | **CLORIDRATO DE DOBUTAMINA 250 MG/20 ML,** AMPOLAS DE 20 ML. | AMPOLAS | 200 | 0 | 0 | 9,81 |
| **43** | **CLORIDRATO DE DOPAMINA 5MG/ML**, AMPOLAS DE 10 ML. | AMPOLAS | 200 | 0 | 0 | 2,22 |
| **44** | **CLORIDRATO DE ETILEFRINA 10MG/ML**, EMBALAGEM COM 6 AMPOLAS 1ML. | AMPOLAS | 24 | 0 | 0 | 3,52 |
| **45** | **CLORIDRATO DE FENILEFRINA** 10% SOLUÇÃO OFTÁLMICA COM 5ML | FRASCOS | 0 | 50 | 0 | 14,18 |
| **46** | **CLORIDRATO DE HIDRALAZINA 20MG/ML**, AMPOLA DE 1ML. | AMPOLAS | 100 | 0 | 0 | 9,58 |
| **47** | **CLORIDRATO DE NALOXONA 0,4 MG/1 ML,** CAIXA COM 10 AMPOLAS. | AMPOLAS | 50 | 0 | 0 | 21,82 |
| **48** | **CLORIDRATO DE PETIDINA 50 MG/ML**, AMPOLAS DE 2 ML. | AMPOLAS | 500 | 0 | 0 | 24,80 |
| **49** | **CLORIDRATO DE TETRACAÍNA (10 MG/ML) E CLORIDRATO DE FENILEFRINA (1 MG/ML),** SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL,FRASCO PLÁSTICO CONTA-GOTAS CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL. | FRASCOS | 50 | 60 | 0 | 10,30 |
| **50** | **CLORIDRATO DE TRAMADOL 100 (50 MG/ML)** AMPOLAS DE 2 ML.  | AMPOLAS | 8.000 | 0 | 0 | 3,14 |
| **51** | **COLAGENASE** 0,6 U/g, POMADA, BISNAGA CONTENDO 30 GR. | TUBOS | 0 | 5.000 | 0 | 18,80 |
| **52** | **COLAGENASE COM CLORANFENICOL** – POMADA CONTENDO COLAGENASE 0,6U/G+ CLORANFENICOL, POMADA, BISNAGA CONTENDO 30 GR. | TUBOS | 0 | 5.000 | 0 | 31,88 |
| **53** | **COMPLEXO B INJETAVEL**, AMPOLA COM 2 ML- CLORIDRATO DE TIAMINA (VITAMINA B1) 8MG, RIBOFLAVINA 5 MG FOSFATO (VITAMINA B2) 2 MG, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6) 4MG, D-PANTENOL (VITAMINA B5) 6 MG, NICOTINAMIDA (VITAMINA B3) 40 MG.  | AMPOLAS | 3.000 | 1.500 | 0 | 26,20 |
| **54** | **COMPRESSA DE ACETATO DE CELULOSE (RAYON) IMPREGNADA COM PETROLATUM**NÃO ADERENTE, ESTÉRIL EM RADIAÇÃO GAMA-COBALTO 60, PRONTO USO, COM VALIDADE MÍNIMA DE 02 ANOS, REGISTRADO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE NA CLASSE DE RISCO III, APRESENTA CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICAÇÃO, EMBALAGEM CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, NR. LOTE, VALIDADE E NR. DO REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE.**TAMANHO 7,6X7,6CM, CAIXA COM 50 UNIDADES** | CAIXAS | 20 | 110 | 0 | 5,86 |
| **55** | **CURATIVO HIDROCOLÓIDE COM ESPUMA DE POLIURETANO** COM ESPESSURA HOMOGÊNEA. O CURATIVO É ESTÉRIL E COMPOSTO POR UMA CAMADA INTERNA COM 3 HIDROCOLÓIDES (GELATINA, PECTINA E CMC SÓDICA), COM UMA CAMADA EXTERNA DE ESPUMA DE POLIURETANO QUE OFERECE UMA BARREIRA BACTERIANA/VIRAL COMPROVADA E ESPESSURA DE 2,5MM A 3MM COMPROVADA COM LAUDO TÉCNICO ACREDITADO PELO INMETRO QUE DEVERÁ SER ANEXADO NO ENVELOPE PROPOSTA. TAMANHO 20X20CM | UNID | 0 | 3.000 | 0 | 14,49 |
| **56** | **CURATIVO HIDROFIBRA ABSORVENTE COM PRATA ESTÉRIL**COBERTURA ESTÉRIL, NÃO ADERENTE, MACIA, DE COR LEVEMENTE ACINZENTADA, DE MATERIAL NÃO-TECIDO, EM PLACA COM DUAS CAMADAS, COMPOSTA POR 100% DE FIBRAS DE CARBOXIMETILCELULOSE, 1,2 % DE PRATA IÔNICA, CLORETO DE BENZETÔNIO E EDTA (ÁCIDO ETILENODIAMINO TETRA-ACÉTICO) COM COSTURAS DE CELULOSE REGENERADA NO SENTIDO HORIZONTAL E VERTICAL, PODE SER RECORTADA EM QUALQUER DIREÇÃO. TAMANHO 10CM X 10CM,**CAIXA COM 10 UNIDADES.** | CAIXAS | 20 | 400 | 0 | 77,00 |
| **AMPLA CONCORRÊNCIA** |
|  |
| **57** | **CURATIVO URGUTU CONSTITUÍDO DE MALHA DE POLIÉSTER, IMPREGNADA COM MATRIZ CICATRIZANTE TLC. 10CMX10CM** | UNID | 0 | 6.000 | 0 | 83,10 |
| **58** | **DESLANOSÍDEO 0,2 MG/ML**, AMPOLAS DE 2 ML | AMPOLAS | 150 | 0 | 0 | 3,80 |
| **59** | **DETERGENTE ENZIMÁTICO** TENSOATIVO NÃO IÔNICO, ALCOOL ISOPROPÍLICO, ENZIMA LÍPASE, ENZIMA PROTEASE, ENZIMA AMILASE, CORANTE, ESSÊNCIA. APRESENTAÇÃO: **GALÃO PLASTICO DE 5 LITROS.** COM LACRE, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, Nº. LOTE E Nº REGISTRO NA ANVISA. | GALÃO | 50 | 300 | 0 | 110,71 |
| **60** | **DEXAMETASONA 4MG/ML**, AMPOLA DE 2,5 ML. USO INJETÁVEL. FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA EQUIVALENTE A 2MG DEXAMETASONA + ACETATO DE DEXAMETASONA EQUIVALENTE A 8MG DEXAMETASONA (10MG).  | AMPOLAS | 20.000 | 800 | 0 | 2,49 |
| **61** | **DIAZEPAM 10 MG (5MG/ML**), AMPOLAS DE 2 ML. | AMPOLAS | 3.000 | 0 | 0 | 6,89 |
| **62** | **DICLOFENACO DE SÓDIO 25 MG/ML**, AMPOLA COM 3 ML. CAIXA COM 100 AMPOLAS. | AMPOLAS | 15.000 | 3.000 | 0 | 1,64 |
| **63** | **DINITRATO DE ISOSSORBIDA SUBLINGUAL 5 MG,** CAIXA COM 30 COMPRIMIDOS | CAIXAS | 20 | 5 | 0 | 10,48 |
| **64** | **DIPIRONA SÓDICA 500 MG/ML**, AMPOLA DE 2 ML.  | AMPOLAS | 30.000 | 5.000 | 0 | 1,80 |
| **65** | **DRAMIN INTRAMUSCULAR** - SOLUÇÃO DE CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 50 MG/ML+ DIMENIDRINATO 50MG/ML, AMPOLA 1 ML. CAIXA COM 50 AMPOLAS. | AMPOLAS | 6.000 | 3.000 | 0 | 3,19 |
| **66** | **DRAMIN INTRAVENOSO - SOLUÇÃO INJETÁVEL** DE 3MG/ML (DIMENIDRINATO) + 5MG/ML (CLORIDRATO DE PIRIDOXINA) + 100MG/ML (GLICOSE) + 100MG/ML (FRUTOSE). AMPOLAS DE 10 ML. CAIXA COM 100 AMPOLAS | AMPOLAS | 3.000 | 0 | 0 | 26,25 |
| **67** | **ENEMA DE USO RETAL** COMPOSTO A BASE DE FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO 0,06G E FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO 0,16G. APRESENTADO EM FRASCOS CONTENDO 133 ML. | FRASCOS | 300 | 50 | 0 | 6,80 |
| **68** | **ENOXAPARINA SÓDICA 40 MG/0,4 ML**, EMBALAGEM COM 10 SERINGAS PRÉ-ENCHIDAS COM SISTEMA DE SEGURANÇA. | SERINGAS | 50 | 0 | 0 | 27,16 |
| **69** | **EPINEFRINA 1MG/ML,** AMPOLAS DE 1ML | AMPOLAS | 600 | 0 | 0 | 2,36 |
| **70** | **ETOMIDATO 2 MG**, AMPOLAS DE 10 ML | AMPOLAS | 100 | 0 | 0 | 14,71 |
| **71** | **FENITOÍNA SÓDICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 50 MG/ML**, AMPOLAS DE 5 ML. | AMPOLAS | 1.000 | 0 | 0 | 5,27 |
| **72** | **FENOBARBITAL SÓDICO 100 MG/ML**, AMPOLAS DE 2 ML | AMPOLAS | 300 | 0 | 0 | 5,06 |
| **73** | **FIBRASE POMADA** – CONTENDO FIBRINOLISINA 1U/G – DESOXIRRIBONUCLEASE 666U/G – CLORANFENICOL 10 MG/G. BISNAGA CONTENDO 30 GR. | TUBOS | 0 | 5.000 | 0 | 70,02 |
| **74** | **FILME TRANSPARENTE,** ROLO DE 10 CM X 2 METROS (FILME TRANSPARENTE DE POLIURETANO RECOBERTO POR CURATIVO HIPOALERGÊNICO, ADESIVO, ESTÉRIL, SEMIPERMEÁVEL PERMITINDO A ENTRADA DE ÁGUA). | ROLO | 0 | 3.000 | 0 | 90,49 |
| **75** | **FLUMAZENIL 0,5MG/5 ML (0,1 MG/ML**), CAIXA COM 5 AMPOLAS DE 5 ML | AMPOLAS | 40 | 0 | 0 | 13,32 |
| **76** | **FLUORESCEÍNA SÓDICA 1%.** SOLUÇÃO OFTÁLMICA 3 ML | FRASCOS | 0 | 50 | 0 | 11,49 |
| **77** | **FUROSEMIDA 10MG/ML**, AMPOLAS DE 2 ML. | AMPOLAS | 6.000 | 3.000 | 0 | 1,40 |
| **78** | **GEL DE LIMPEZA** - GEL TRANSPARENTE, INODORO, NÃO GORDUROSO, HIDRATANTE COM POLIHEXAMETILENO DE BIGUANIDA **(PHMB),** UM AGENTE ANTIMICROBIANO COM AMPLO ESPECTRO DE AÇÃO CONTRA MICRORGANISMOS COMO BACTÉRIAS, FUNGOS E LEVEDURAS, FRASCO 30ML | FRASCOS | 300 | 2.000 | 0 | 99,49 |
| **79** | **GEL ELETRO CONDUTOR PARA ULTRASSOM**, FRASCO DE 250 ML.COMPOSIÇÃO: ÁGUA PURIFICADA, GLICERINA, NEUTRALIZANTE, POLÍMERO CARBOXIVINÍLICO E CONSERVANTE A BASE DE ISOTIAZOLINONA. PH 0BALANCEADO, INODORO, HIDROSSOLÚVEL, ISENTO DE SAL, HIPOALERGÊNICO E COM VISCOSIDADE ADEQUADA, FRASCO DE 250MG TIPO "TUBO" EM PLÁSTICO COM PRÁTICO BICO DOSADOR, EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA. | FRASCO | 20 | 400 | 0 | 4,60 |
| **80** | **GEL HIDRATANTE E ABSORVENTE** PARA FERIDAS, NÃO ESTÉRIL, COMPOSTO DE **ALGINATO DE CÁLCIO E SÓDIO E CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA** NUM EXCIPIENTE AQUOSO, TRANSPARE NTE E VISCOSO, TUBO COM 85G, CONTENDO VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA | TUBOS | 500 | 5.000 | 0 | 38,00 |
| **81** | **GLICONATO DE CÁLCIO 10%,** CAIXA COM 100 AMPOLAS DE VIDRO INCOLOR DE 10ML  | CAIXAS | 2 | 0 | 0 | 399,00 |
| **82** | **GLICOSE 25%** SOLUÇÃO INJETÁVEL, HIPERTÔNICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA 10 ML CAIXA COM 200 AMPOLAS PLÁSTICAS DE POLIETILENO TRANSPARENTE. | AMPOLAS | 2.400 | 200 | 200 | 0,76 |
| **83** | **GLICOSE 50%** SOLUÇÃO INJETÁVEL, HIPERTÔNICA, ESTÉRIL E APIROGÊNICA 10 ML CAIXA COM 200 AMPOLAS PLÁSTICAS DE POLIETILENO TRANSPARENTE.  | AMPOLAS | 2.400 | 200 | 200 | 2,24 |
| **84** | **HALOPERIDOL 5 MG/ML**, CAIXA COM 5 AMPOLAS DE 1 ML. | AMPOLAS | 500 | 0 | 0 | 3,52 |
| **85** | **HIDROCORTISONA 100MG.** PÓ LIÓFILO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL.  | FRASCOS | 2.000 | 750 | 0 | 8,80 |
| **86** | **HIDROCROTISONA 500MG**. PÓ LIÓFILO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL.  | FRASCOS | 3.000 | 1.500 | 0 | 7,03 |
| **87** | **HIPOCLORITO DE SÓDIO 1% DE CLORO ATIVO, GALÃO COM 5 LITROS**, ESTABILIZADO (10.000PPM). POSSUI AÇÃO BACTERICIDA, ATUANDO COMO ELEMENTO OXIDATIVO EM CADEIAS PROTÉICAS DE MICROORGANISMOS CLORO PRODUTO INDICADO PARA DESINFECÇÃO DE SUPERFÍCIES FIXAS EM AMBIENTE HOSPITALAR, BEM COMO INDICADO PARA DESINFECÇÃO DE ARTIGOS PARA INALOTERAPIA E OXIGENOTERPIA. POSSUI EFICÁCIA COMPROVADA CONTRA CANDIDA ALBICANS, TRICHOPHYTON MENTAGROPHYTES, PSEUDOMONAS AERUGINOSA, ESCHERICHIA COLI, STAPHYLOCOCCUS AUREUS, SALMONELLA CHOLERAESUIS, MYCOBACTERIUM SMEGMATIS E MYCOBACTERIUM BOVIS, REGISTRO NA ANVISA. | GALÃO | 150 | 350 | 0 | 11,95 |
| **88** | **LIDOCAÍNA 2% EM GEL**, TUBO COM 30 GRAMAS. | TUBOS | 500 | 5.000 | 0 | 5,30 |
| **89** | **LIDOCAÍNA 2%, FRASCO/AMPOLA DE 20 ML**, SOLUÇÃO INJETÁVEL SEM VASOCONSTRITOR, FRASCO 20 ML | FRASCOS | 1.000 | 80 | 0 | 6,80 |
| **90** | **LIDOCAÍNA SPRAY 10%**, FRASCO COM 50 ML. | UNID. | 10 | 0 | 0 | 67,47 |
| **91** | **LOÇÃO OLEOSA À BASE DE AGE** E TCM COM VITAMINAS A E E, DERMATOLOGICAMENTE TESTADA E HIPOALERGÊNICA, **FRASCOS 200 ML.** | FRASCOS | 500 | 3.000 | 0 | 18,90 |
| **92** | **MANITOL 20 % 200 MG/ML** – 250 ML, CAIXA COM 40 FRASCOS | CAIXAS | 2 | 0 | 0 | 20,37 |
| **93** | **METOCLOPRAMIDA 5 MG/ML,** CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA MONOIDATRADA, AMPOLA 2 ML, USO IM/IV | UNID | 0 | 800 | 0 | 0,96 |
| **94** | **MIDAZOLAM 50 MG/ML**, AMPOLAS DE 3 ML | AMPOLAS | 500 | 0 | 0 | 22,48 |
| **95** | **NITROGLICERINA 5MG/ML**, AMPOLA DE 5 ML | AMPOLAS | 200 | 0 | 0 | 74,03 |
| **96** | **NITROPRUSSIATO DE SÓDIO 50 MG/2 ML**, EMBALAGEM CONTENDO 5 FRASCOS-AMPOLA + 5 AMPOLAS DILUENTE + 5 ENVELOPES FOTOPROTETORES | FRASCOS | 25 | 0 | 0 | 50,20 |
| **97** | **NOREPINEFRINA/NORADRENALINA 8MG/4 ML**, AMPOLAS DE VIDRO ÂMBAR COM 4ML. | AMPOLAS | 200 | 0 | 0 | 4,73 |
| **98** | **OMEPRAZOL SÓDICO USO INTRAVENOSO,** PÓ LIÓFILO INJETÁVEL 40 MG + SOLUÇÃO DILUENTE 10 ML | FRASCOS | 3.000 | 200 | 0 | 7,80 |
| **99** | **PIROXICAM 20 MG/ML,** AMPOLAS DE 2 ML. CAIXA COM 2 AMPOLAS | CX | 0 | 4.000 | 0 | 31,09 |
| **100** | **POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDEO 5MG/GRAMA,** PROPILENOGLICOL, ÁLCOOL ETÍLICO, CARBÔMER, TROLAMINA, METILPARABENO, PROPILPARABENO, ESSÊNCIA DE LAVANDA E ÁGUA PURIFICADA, TUBO COM 40 GRAMAS. | TUBOS | 100 | 1.000 | 0 | 31,90 |
| **101** | **POMADA OFTALMOLÓGICA** COMPOSTA POR ACETATO DE RETINOL, AMINOÁCIDOS 2,5%, METIONINA 0,5%, CLORANFENICOL 0,5%, TUBO 3,5 GRAMAS. | TUBOS | 20 | 0 | 0 | 16,19 |
| **102** | **PROMETAZINA 50MG/ML,** AMPOLAS DE 2 ML. CAIXA COM 100 AMPOLAS | AMPOLAS | 6.000 | 200 | 0 | 2,45 |
| **103** | PROTETOR CUTANEO **SENSI CARE** SPRAY 50ML. | FRASCOS | 0 | 1.500 | 0 | 139,90 |
| **104** | **PVPI 10% DEGERMANTE,** IODOPOLIVIDONA QUE EQUIVALE A 1% DE IODO ATIVO, **FRASCO DE 1 LITRO**, CONTENDO NA EMBALAGEM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº LOTE, VALIDADE, REGISTRO ANVISA. | LITRO | 30 | 0 | 0 | 52,68 |
| **105** | **PVPI 10% TÓPICO**, IODOPOLIVIDONA QUE EQUIVALE A 1% DE IODO ATIVO, **FRASCO DE 1 LITRO**, CONTENDO NA EMBALAGEM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº LOTE, VALIDADE, REGISTRO ANVISA. | LITRO | 30 | 20 | 0 | 47,07 |
| **106** | **RINGER LACTATO INJETÁVEL** (SOLUÇÃO ISOTÔNICA CONTENDO CLORETO DE SÓDIO, CLORETO DE POTÁSSIO, CLORETO DE CÁLCIO DESIDRATADO E LACTATO DE SÓDIO), BOLSAS DE 500 ML. | BOLSAS | 800 | 20 | 0 | 6,40 |
| **107** | **SORO FISIOLÓGICO 0,9% 10 ML (**CLORETO DE SÓDIO 0,9G) SISTEMA FECHADO, CAIXA CONTENDO 200 AMPOLAS PLÁSTICAS DE POLIETILENO TRANSPARENTE DE 10 ML. | CAIXAS | 20 | 500 | 0 | 43,93 |
| **108** | **SORO FISIOLÓGICO 100 ML 0,9%,** CLORETO DE SÓDIO – 0,9G. SISTEMA FECHADO. BOLSAS DE 100 ML. | BOLSAS | 25.000 | 2.000 | 1500 | 5,30 |
| **109** | **SORO FISIOLÓGICO 1000 ML 0,9%,** CLORETO DE SÓDIO – 0,9G. SISTEMA FECHADO. BOLSAS DE 1000 ML. | BOLSAS | 8.000 | 2.000 | 100 | 11,90 |
| **110** | **SORO FISIOLÓGICO 250 ML 0,9%,** CLORETO DE SÓDIO – 0,9G. SISTEMA FECHADO. BOLSAS DE 250 ML. | BOLSAS | 10.000 | 5.000 | 140 | 4,99 |
| **111** | **SORO FISIOLÓGICO 500 ML 0,9%,** CLORETO DE SÓDIO – 0,9G. SISTEMA FECHADO. BOLSAS DE 500 ML. | BOLSAS | 10.000 | 5.000 | 100 | 6,80 |
| **112** | **SORO GLICOFISIOLÓGICO 1000 ML 5%.** GLICOSE ANIDRA – 5G, CLORETO DE SÓDIO – 0,9G. SISTEMA FECHADO. BOLSAS DE 1000ML | BOLSAS | 300 | 0 | 100 | 16,20 |
| **113** | **SORO GLICOFISIOLÓGICO 500 ML 5%.** GLICOSE ANIDRA – 5G, CLORETO DE SÓDIO – 0,9G. SISTEMA FECHADO. BOLSAS DE 500 ML | BOLSAS | 600 | 0 | 0 | 9,37 |
| **114** | **SORO GLICOSADO 5% 1000 ML**, SISTEMA FECHADO E ESTÉRIL. BOLSAS DE 1000ML | BOLSAS | 300 | 0 | 0 | 13,27 |
| **115** | **SORO GLICOSADO 5% 250 ML**, SISTEMA FECHADO E ESTÉRIL. BOLSAS DE 250ML | BOLSAS | 1.000 | 0 | 140 | 7,57 |
| **116** | **SORO GLICOSADO 5% 500 ML,** SISTEMA FECHADO E ESTÉRIL. BOLSAS DE 500ML | BOLSAS | 600 | 0 | 0 | 14,00 |
| **117** | **SUCCINATO SÓDICO DE METILPREDNISOLONA 125MG/ML**, CAIXA COM 25 FRASCO/AMPOLA DE 2ML | FRASCOS | 50 | 0 | 0 | 12,99 |
| **118** | **SULFADIAZINA DE PRATA POMADA**, CADA GRAMA DE CREME CONTÉM 10MG DE SULFADIAZINA DE PRATA, **TUBO COM 50 GRAMAS**. EXCIPIENTES: ÁLCOOL CETOESTEARÍLICO, LAURIL, SULFATO DE SÓDIO, VASELINA LÍQUIDA, PROPILENOGLICOL, METILPARABENO, PROPILPARABENO, BUTIL HIDROXITOLUENO E ÁGUA DEIONIZADA. | TUBOS | 600 | 5.000 | 0 | 41,83 |
| **119** | **SULFATO DE MAGNÉSIO 10%** 100MG/ML, CAIXA COM 50 AMPOLAS DE 10 ML. | CAIXAS | 3 | 0 | 0 | 2,94 |
| **120** | **SULFATO DE MORFINA 1MG/ML**, AMPOLAS DE 1 ML. | AMPOLAS | 1.500 | 0 | 0 | 4,30 |
| **121** | **SULFATO DE NEOMICINA**, POMADA CONTENDO 5MG/G DE SULFATO DE NEOMICINA E 250 UI/G DE BACITRACINA ZÍNCICA, BISNAGAS DE 50G. | TUBOS | 0 | 5.000 | 0 | 20,15 |
| **122** | **SULFATO DE SALBUTAMOL 100 MCG/JATO-DOSE,** AEROSSOL, 1 TUBO DE ALUMÍNIO COM 200 DOSES + ADAPTADOR. | FRASCOS | 800 | 0 | 0 | 25,49 |
| **123** | **SULFATO DE SALBUTAMOL 5 MG,** SOLUÇÃO PARA NEBULIZAÇÃO, FRASCO DE 10 ML | FRASCOS | 200 | 350 | 0 | 17,89 |
| **124** | **SULFATO DE TERBUTALINA 0,5 MG/ML**, AMPOLAS DE 1ML. | AMPOLAS | 250 | 0 | 0 | 2,89 |
| **125** | **TARTARATO DE METROPOLOL 5 MG (1 MG/ML),** AMPOLAS DE 5 ML. | AMPOLAS | 50 | 0 | 0 | 27,08 |
| **126** | **TROPICAMIDA 10 MG/ML (MYRADRIACYL OU CICLOMIDRIN) – SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, 5ML** | FRASCO | 0 | 50 | 0 | 19,99 |
| **127** | **VASELINA LÍQUIDA 100%,** EM FRASCO ALMOTOLIA DESCARTAVEL DE 100ML, EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA. | FRASCO | 100 | 300 | 0 | 6,40 |
| **128** | **VASOPRESSINA COM 20U/1 ML**, CAIXA COM 10 AMPOLAS. | AMPOLAS | 50 | 0 | 0 | 25,28 |

LOTE 02

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ITEM** | **PRODUTO** | **UNID.** | **QUANT.****UPA** | **QUANT.****PSF** | **QUANT. SAMU** | **Valor****médio** |
| 129 | **ABAIXADOR DE LÍNGUA** (ESPÁTULA DE MADEIRA), DESCARTÁVEL, FORMATO CONVENCIONAL LISO, SUPERFÍCIE E BORDAS PERFEITAMENTE ACABADAS, ESPESSURA E LARGURA UNIFORME EM TODA A SUA EXTENSÃO, MEDINDO APROXIMADAMENTE 14 CM DE COMPRIMENTO; 1,4 CM DE LARGURA; 0,5 MM DE ESPESSURA. PACOTE COM 100 UNIDADES | PACOTES | 200 | 1.000 | 0 | 7,26 |
| 130 | **ABAIXADOR DE LÍNGUA DE ANIMAL,** COM SABOR, CONFECCIONADO COM PÁSTICO ATÓXICO, NÃO ESTERILIZADO, COLORIDO COM SABOR E AROMA DE TUTTI-FRUTTI. SEM AÇÚCAR, BISFENOL A OU LATÉX. COLORAÇÃO SORTIDA E DIMENSÓES 12,5X1,5 CM. PACOTES COM 40 UNIDADES, EMBALADOS INDIVIDUALMENTE. | PACOTES | 0 | 5.000 | 0 | 70,64 |
| 131 | **Água Destilada para Autoclave.** Não injetável; Não estéril e quimicamente pura; Isenta de sais solúveis; Água obtida através do processo de condensação do vapor d'água obtido pela ebulição ou pela evaporação. Galão de 5 litros | GALÃO | 0 | 300 | 0 | 19,46 |
| 132 | **AGULHA DESDCARTAVEL CALIBRE 13X4,5** DESCRIÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, DE USO ÚNICO, CONSTITUÍDO EM TUBO DE AÇO INOXIDÁVEL, COM CANHÃO E PROTETOR DE PLÁSTICO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS.AGULHA: DEVERÁ SER CONSTITUÍDA EM AÇO INOX TIPO 304, CONFORME A NORMA ABNT NBR 5601, DE FORMATO CILINDRICO, RETA OCA, COM BISEL TRIFACETADO E AFIADO E RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO, ESTANDO CENTRALIZADA AO LONGO DO EIXO CENTRAL LONGITUDINAL DO CANHÃO. CANHÃO: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO ATÓXICO APROPRIADO (POLIPROPILENO) E DIMENSÕES E FORMATO UNIVERSALMENTE ACEITOS (TIPO LUER-LOK) PROPORCIONANDO ENCAIXE PERFEITO DE CONDUTORES (SERINGAS, EQUIPOS, CATETERES, ETC.) EM CORES DIFERENCIADAS.PROTETOR: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO (POLIPROPILENO) E PROJETADO INTERNAMENTE DE MODO A MANTER A AGULHA CENTRADA COM PARTE DISPONÍVEL DO CANHÃO EXTERIORIZADO A FIM DE PERMITIR ACOPLAMENTO À SERINGA SEM CONTATO MANUAL NA AGULHA, DE PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO E TOTAL PROTEÇÃO À AGULHA. CARACTERÍSTICAS E ACABAMENTO: AGULHA DEVERÁ SER DEVIDAMENTE NIVELADA, POLIDA, RESISTENTE, ISENTA DE ASPEREZAS E/OU ONDULAÇÕES SENDO LUBRIFICADA COM SILICONE DE PUREZA FARMACÊUTICA GRAU MÉDICO/HOSPITLAR. DEVERÁ POSSUIR O LÚMEN LIMPO, SEM MATERIAIS ESTRANHOS, REBARBAS OU RESÍDUOS DA MANUFATURA DO AÇO. SUA FIXAÇÃO E VEDAÇÃO AO CANHÃO DEVERÃO SER PERFEITAS E SEGURAS, ESTANDO DE ACORDO COM DA ABNT NBR 9259, ITENS 5.3.3 E 5.3.5. O BISEL DEVERÁ SER TRIFACETADO E PERFEITAMENTE AFIADO, LIVRE DE REBARBAS E DEFEITOS PREJUDICIAIS À SUA FINALIDADE. O CANHÃO DEVERÁ SER LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, TENDO 6% DE CONICIDADE EM SUA PARTE INTERNA PARA PROPORCIONAR O PERFEITO ENCAIXE E PERMITIR FÁCIL COLOCAÇÃO E REMOÇÃO DOS CONDUTORES SEM CAUSAR VAZAMENTO E TENDO O RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO. A SUA COLORAÇÃO DEVERÁ ESTAR DE ACORDO COM A NORMA ABNT NBR 9259, ITEM 4.2.4. O PROTETOR DEVERÁ SER ISENTO DE RACHADURAS, LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, SENDO RESISTENTE E ASSEGURANDO A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DA AGULHA, MANTENDO-SE FIRMEMENTE ACOPLADO A MESMA. DIMENSÕES DE ACORDO COM OS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, PERMITINDO-SE TOLERÂNCIA PERMITIDA PARA O COMPRIMENTO DA CÂNULA. A ESTERILIDADE DEVE SER TOTAL, ATÓXICA E APIROGÊNICA, TOTALMENTE ISENTO DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL A SUA PERFEITA UTILIZAÇÃO. AS AGULHAS DEVEM SER EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM UM INVÓLUCRO APROPIADO, DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO OU A COMBINAÇÃO DESTE COM O FILME PLASTICO, QUANDO ESTERELIZADO PÇOR ÓXIDO DE ETILENO, CAPAZ DE ASSEGURAR A ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. A EMBALAGEM DEVE FAVORECER A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA DO CONTEÚDO COM TÉCNICA ASSÉPTICA.EMBALEGEM: AS EMBALAGENS INDIVIDUAIS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM NÚMERO DE 100 UNIDADES EM CAIXAS DE PAPELÃO E REACONDIONADAS CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE DE MODO A GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO ATÉ O USO. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSTIVO DA LEI Nº 8078/90 – ART. 31 – CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E DECRETO LEI Nº 79.094/77 – SVS DO MS. | UNID. (AGULHAS) | 0 | 30.000 | 0 | 0,47 |
| 133 | **AGULHA DESCARTAVEL CALIBRE 20 X 5,5** DESCRIÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, DE USO ÚNICO, CONSTITUÍDO EM TUBO DE AÇO INOXIDÁVEL, COM CANHÃO E PROTETOR DE PLÁSTICO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. AGULHA: DEVERÁ SER CONSTITUÍDA EM AÇO INOX TIPO 304, CONFORME A NORMA ABNT NBR 5601, DE FORMATO CILÍNDRICO, RETA, OCA, COM BISEL TRIFACETADO E AFIADO E RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO, ESTANDO CENTRALIZADA AO LONGO DO EIXO CENTRAL LONGITUDINAL DO CANHÃO. CANHÃO: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO ATÓXICO APROPRIADO (POLIPROPILENO) E DIMENSÕES E FORMATO UNIVERSALMENTE ACEITOS (**TIPO LUER-LOK**) PROPORCIONANDO ENCAIXE PERFEITO DE CONDUTORES (SERINGAS, EQUIPOS, CATETERES, ETC.) EM CORES DIFERENCIADAS. PROTETOR: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO (POLIPROPILENO) E PROJETADO INTERNAMENTE DE MODO A MANTER A AGULHA CENTRADA COM PARTE DISPONÍVEL DO CANHÃO EXTERIORIZADO A FIM DE PERMITIR ACOPLAMENTO À SERINGA SEM CONTATO MANUAL NA AGULHA, DE PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO E TOTAL PROTEÇÃO À AGULHA. CARACTERÍSTICAS E ACABAMENTO: AGULHA DEVERÁ SER DEVIDAMENTE NIVELADA, POLIDA, RESISTENTE, ISENTA DE ASPEREZAS E/OU ONDULAÇÕES SENDO LUBRIFICADA COM SILICONE DE PUREZA FARMACÊUTICA GRAU MÉDICO/HOSPITALAR. DEVERÁ POSSUIR O LÚMEN LIMPO, SEM MATERIAIS ESTRANHOS, REBARBAS OU RESÍDUOS DA MANUFATURA DO AÇO. SUA FIXAÇÃO E VEDAÇÃO AO CANHÃO DEVERÃO SER PERFEITAS E SEGURAS, ESTANDO DE ACORDO COM DA ABNT NBR 9259, ITENS 5.3.3 E 5.3.5. O BISEL DEVERÁ SER TRIFACETADO E PERFEITAMENTE AFIADO, LIVRE DE REBARBAS E DEFEITOS PREJUDICIAIS À SUA FINALIDADE. O CANHÃO DEVERÁ SER LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, TENDO 6% DE CONICIDADE EM SUA PARTE INTERNA PARA PROPORCIONAR O PERFEITO ENCAIXE E PERMITIR FÁCIL COLOCAÇÃO E REMOÇÃO DOS CONDUTORES SEM CAUSAR VAZAMENTOS E TENDO RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO. A SUA COLORAÇÃO DEVERÁ ESTAR DE ACORDO COM A NORMA ABNT NBR 9259, ITEM 4.2.4. O PROTETOR DEVERÁ SER ISENTO DE RACHADURAS, LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, SENDO RESISTENTE E ASSEGURANDO A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DA AGULHA, MANTENDO-SE FIRMEMENTE ACOPLADO A MESMA. DIMENSÕES: O MATERIAL ESPECIFICADO DEVE APRESENTAR DIMENSÕES DE ACORDO COM OS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, PERMITINDO-SE TOLERÂNCIA PERMITIDA PARA O COMPRIMENTO DA CÂNULA. A ESTERILIDADE DEVE SER TOTAL, ATÓXICA E APIROGÊNICA, TOTALMENTE ISENTA DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL A SUA PERFEITA UTILIZAÇÃO. AS AGULHAS DEVEM SER EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM UM INVÓLUCRO APROPRIADO, DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO OU A COMBINAÇÃO DESTE COM O FILME PLÁSTICO, QUANDO ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, CAPAZ DE ASSEGURAR A ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. A EMBALAGEM DEVE FAVORECER A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA DO CONTEÚDO COM TÉCNICA ASSÉPTICA. EMBALAGEM: AS EMBALAGENS INDIVIDUAIS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM NÚMERO DE 100 UNIDADES EM CAIXAS DE PAPELÃO E REACONDICIONADAS CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE DE MODO A GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO ATÉ O USO. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. | UNID. (AGULHAS) | 0 | 30.000 | 0 | 0,143 |
| 134 | **AGULHA DESCARTAVEL CALIBRE 25 X 06** DESCRIÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, DE USO ÚNICO, CONSTITUÍDO EM TUBO DE AÇO INOXIDÁVEL, COM CANHÃO E PROTETOR DE PLÁSTICO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. AGULHA: DEVERÁ SER CONSTITUÍDA EM AÇO INOX TIPO 304, CONFORME A NORMA ABNT NBR 5601, DE FORMATO CILÍNDRICO, RETA, OCA, COM BISEL TRIFACETADO E AFIADO E RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO, ESTANDO CENTRALIZADA AO LONGO DO EIXO CENTRAL LONGITUDINAL DO CANHÃO. CANHÃO: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO ATÓXICO APROPRIADO (POLIPROPILENO) E DIMENSÕES E FORMATO UNIVERSALMENTE ACEITOS (**TIPO LUER-LOK**) PROPORCIONANDO ENCAIXE PERFEITO DE CONDUTORES (SERINGAS, EQUIPOS, CATETERES, ETC.) EM CORES DIFERENCIADAS. PROTETOR: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO (POLIPROPILENO) E PROJETADO INTERNAMENTE DE MODO A MANTER A AGULHA CENTRADA COM PARTE DISPONÍVEL DO CANHÃO EXTERIORIZADO A FIM DE PERMITIR ACOPLAMENTO À SERINGA SEM CONTATO MANUAL NA AGULHA, DE PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO E TOTAL PROTEÇÃO À AGULHA. CARACTERÍSTICAS E ACABAMENTO: AGULHA DEVERÁ SER DEVIDAMENTE NIVELADA, POLIDA, RESISTENTE, ISENTA DE ASPEREZAS E/OU ONDULAÇÕES SENDO LUBRIFICADA COM SILICONE DE PUREZA FARMACÊUTICA GRAU MÉDICO/HOSPITALAR. DEVERÁ POSSUIR O LÚMEN LIMPO, SEM MATERIAIS ESTRANHOS, REBARBAS OU RESÍDUOS DA MANUFATURA DO AÇO. SUA FIXAÇÃO E VEDAÇÃO AO CANHÃO DEVERÃO SER PERFEITAS E SEGURAS, ESTANDO DE ACORDO COM DA ABNT NBR 9259, ITENS 5.3.3 E 5.3.5. O BISEL DEVERÁ SER TRIFACETADO E PERFEITAMENTE AFIADO, LIVRE DE REBARBAS E DEFEITOS PREJUDICIAIS À SUA FINALIDADE. O CANHÃO DEVERÁ SER LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, TENDO 6% DE CONICIDADE EM SUA PARTE INTERNA PARA PROPORCIONAR O PERFEITO ENCAIXE E PERMITIR FÁCIL COLOCAÇÃO E REMOÇÃO DOS CONDUTORES SEM CAUSAR VAZAMENTOS E TENDO RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO. A SUA COLORAÇÃO DEVERÁ ESTAR DE ACORDO COM A NORMA ABNT NBR 9259, ITEM 4.2.4. O PROTETOR DEVERÁ SER ISENTO DE RACHADURAS, LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, SENDO RESISTENTE E ASSEGURANDO A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DA AGULHA, MANTENDO-SE FIRMEMENTE ACOPLADO A MESMA. DIMENSÕES: O MATERIAL ESPECIFICADO DEVE APRESENTAR DIMENSÕES DE ACORDO COM OS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, PERMITINDO-SE TOLERÂNCIA PERMITIDA PARA O COMPRIMENTO DA CÂNULA. A ESTERILIDADE DEVE SER TOTAL, ATÓXICA E APIROGÊNICA, TOTALMENTE ISENTA DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL A SUA PERFEITA UTILIZAÇÃO. AS AGULHAS DEVEM SER EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM UM INVÓLUCRO APROPRIADO, DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO OU A COMBINAÇÃO DESTE COM O FILME PLÁSTICO, QUANDO ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, CAPAZ DE ASSEGURAR A ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. A EMBALAGEM DEVE FAVORECER A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA DO CONTEÚDO COM TÉCNICA ASSÉPTICA. EMBALAGEM: AS EMBALAGENS INDIVIDUAIS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM NÚMERO DE 100 UNIDADES EM CAIXAS DE PAPELÃO E REACONDICIONADAS CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE DE MODO A GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO ATÉ O USO. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS.  | UNID. (AGULHAS) | 0 | 20.000 | 0 | 0,5022 |
| 135 | **AGULHA DESCARTAVEL CALIBRE 25 X 07** DESCRIÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, DE USO ÚNICO, CONSTITUÍDO EM TUBO DE AÇO INOXIDÁVEL, COM CANHÃO E PROTETOR DE PLÁSTICO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. AGULHA: DEVERÁ SER CONSTITUÍDA EM AÇO INOX TIPO 304, CONFORME A NORMA ABNT NBR 5601, DE FORMATO CILÍNDRICO, RETA, OCA, COM BISEL TRIFACETADO E AFIADO E RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO, ESTANDO CENTRALIZADA AO LONGO DO EIXO CENTRAL LONGITUDINAL DO CANHÃO. CANHÃO: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO ATÓXICO APROPRIADO (POLIPROPILENO) E DIMENSÕES E FORMATO UNIVERSALMENTE ACEITOS (**TIPO LUER-LOK**) PROPORCIONANDO ENCAIXE PERFEITO DE CONDUTORES (SERINGAS, EQUIPOS, CATETERES, ETC.) EM CORES DIFERENCIADAS. PROTETOR: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO (POLIPROPILENO) E PROJETADO INTERNAMENTE DE MODO A MANTER A AGULHA CENTRADA COM PARTE DISPONÍVEL DO CANHÃO EXTERIORIZADO A FIM DE PERMITIR ACOPLAMENTO À SERINGA SEM CONTATO MANUAL NA AGULHA, DE PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO E TOTAL PROTEÇÃO À AGULHA. CARACTERÍSTICAS E ACABAMENTO: AGULHA DEVERÁ SER DEVIDAMENTE NIVELADA, POLIDA, RESISTENTE, ISENTA DE ASPEREZAS E/OU ONDULAÇÕES SENDO LUBRIFICADA COM SILICONE DE PUREZA FARMACÊUTICA GRAU MÉDICO/HOSPITALAR. DEVERÁ POSSUIR O LÚMEN LIMPO, SEM MATERIAIS ESTRANHOS, REBARBAS OU RESÍDUOS DA MANUFATURA DO AÇO. SUA FIXAÇÃO E VEDAÇÃO AO CANHÃO DEVERÃO SER PERFEITAS E SEGURAS, ESTANDO DE ACORDO COM DA ABNT NBR 9259, ITENS 5.3.3 E 5.3.5. O BISEL DEVERÁ SER TRIFACETADO E PERFEITAMENTE AFIADO, LIVRE DE REBARBAS E DEFEITOS PREJUDICIAIS À SUA FINALIDADE. O CANHÃO DEVERÁ SER LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, TENDO 6% DE CONICIDADE EM SUA PARTE INTERNA PARA PROPORCIONAR O PERFEITO ENCAIXE E PERMITIR FÁCIL COLOCAÇÃO E REMOÇÃO DOS CONDUTORES SEM CAUSAR VAZAMENTOS E TENDO RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO. A SUA COLORAÇÃO DEVERÁ ESTAR DE ACORDO COM A NORMA ABNT NBR 9259, ITEM 4.2.4. O PROTETOR DEVERÁ SER ISENTO DE RACHADURAS, LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, SENDO RESISTENTE E ASSEGURANDO A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DA AGULHA, MANTENDO-SE FIRMEMENTE ACOPLADO A MESMA. DIMENSÕES: O MATERIAL ESPECIFICADO DEVE APRESENTAR DIMENSÕES DE ACORDO COM OS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, PERMITINDO-SE TOLERÂNCIA PERMITIDA PARA O COMPRIMENTO DA CÂNULA. A ESTERILIDADE DEVE SER TOTAL, ATÓXICA E APIROGÊNICA, TOTALMENTE ISENTA DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL A SUA PERFEITA UTILIZAÇÃO. AS AGULHAS DEVEM SER EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM UM INVÓLUCRO APROPRIADO, DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO OU A COMBINAÇÃO DESTE COM O FILME PLÁSTICO, QUANDO ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, CAPAZ DE ASSEGURAR A ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. A EMBALAGEM DEVE FAVORECER A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA DO CONTEÚDO COM TÉCNICA ASSÉPTICA. EMBALAGEM: AS EMBALAGENS INDIVIDUAIS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM NÚMERO DE 100 UNIDADES EM CAIXAS DE PAPELÃO E REACONDICIONADAS CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE DE MODO A GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO ATÉ O USO. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS.  | UNID. (AGULHAS) | 50.**000** | 50.000 | 0 | 0,16 |
| 136 | **AGULHA DESCARTAVEL CALIBRE 25 X 08** DESCRIÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, DE USO ÚNICO, CONSTITUÍDO EM TUBO DE AÇO INOXIDÁVEL, COM CANHÃO E PROTETOR DE PLÁSTICO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. AGULHA: DEVERÁ SER CONSTITUÍDA EM AÇO INOX TIPO 304, CONFORME A NORMA ABNT NBR 5601, DE FORMATO CILÍNDRICO, RETA, OCA, COM BISEL TRIFACETADO E AFIADO E RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO, ESTANDO CENTRALIZADA AO LONGO DO EIXO CENTRAL LONGITUDINAL DO CANHÃO. CANHÃO: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO ATÓXICO APROPRIADO (POLIPROPILENO) E DIMENSÕES E FORMATO UNIVERSALMENTE ACEITOS (**TIPO LUER-LOK**) PROPORCIONANDO ENCAIXE PERFEITO DE CONDUTORES (SERINGAS, EQUIPOS, CATETERES, ETC.) EM CORES DIFERENCIADAS. PROTETOR: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO (POLIPROPILENO) E PROJETADO INTERNAMENTE DE MODO A MANTER A AGULHA CENTRADA COM PARTE DISPONÍVEL DO CANHÃO EXTERIORIZADO A FIM DE PERMITIR ACOPLAMENTO À SERINGA SEM CONTATO MANUAL NA AGULHA, DE PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO E TOTAL PROTEÇÃO À AGULHA. CARACTERÍSTICAS E ACABAMENTO: AGULHA DEVERÁ SER DEVIDAMENTE NIVELADA, POLIDA, RESISTENTE, ISENTA DE ASPEREZAS E/OU ONDULAÇÕES SENDO LUBRIFICADA COM SILICONE DE PUREZA FARMACÊUTICA GRAU MÉDICO/HOSPITALAR. DEVERÁ POSSUIR O LÚMEN LIMPO, SEM MATERIAIS ESTRANHOS, REBARBAS OU RESÍDUOS DA MANUFATURA DO AÇO. SUA FIXAÇÃO E VEDAÇÃO AO CANHÃO DEVERÃO SER PERFEITAS E SEGURAS, ESTANDO DE ACORDO COM DA ABNT NBR 9259, ITENS 5.3.3 E 5.3.5. O BISEL DEVERÁ SER TRIFACETADO E PERFEITAMENTE AFIADO, LIVRE DE REBARBAS E DEFEITOS PREJUDICIAIS À SUA FINALIDADE. O CANHÃO DEVERÁ SER LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, TENDO 6% DE CONICIDADE EM SUA PARTE INTERNA PARA PROPORCIONAR O PERFEITO ENCAIXE E PERMITIR FÁCIL COLOCAÇÃO E REMOÇÃO DOS CONDUTORES SEM CAUSAR VAZAMENTOS E TENDO RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO. A SUA COLORAÇÃO DEVERÁ ESTAR DE ACORDO COM A NORMA ABNT NBR 9259, ITEM 4.2.4. O PROTETOR DEVERÁ SER ISENTO DE RACHADURAS, LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, SENDO RESISTENTE E ASSEGURANDO A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DA AGULHA, MANTENDO-SE FIRMEMENTE ACOPLADO A MESMA. DIMENSÕES: O MATERIAL ESPECIFICADO DEVE APRESENTAR DIMENSÕES DE ACORDO COM OS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, PERMITINDO-SE TOLERÂNCIA PERMITIDA PARA O COMPRIMENTO DA CÂNULA. A ESTERILIDADE DEVE SER TOTAL, ATÓXICA E APIROGÊNICA, TOTALMENTE ISENTA DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL A SUA PERFEITA UTILIZAÇÃO. AS AGULHAS DEVEM SER EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM UM INVÓLUCRO APROPRIADO, DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO OU A COMBINAÇÃO DESTE COM O FILME PLÁSTICO, QUANDO ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, CAPAZ DE ASSEGURAR A ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. A EMBALAGEM DEVE FAVORECER A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA DO CONTEÚDO COM TÉCNICA ASSÉPTICA. EMBALAGEM: AS EMBALAGENS INDIVIDUAIS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM NÚMERO DE 100 UNIDADES EM CAIXAS DE PAPELÃO E REACONDICIONADAS CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE DE MODO A GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO ATÉ O USO. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. | UNID. (AGULHAS) | 20.000 | 50.000 | 0 | 0,14 |
| 137 | **AGULHA DESCARTAVEL CALIBRE 30 X 07** DESCRIÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, DE USO ÚNICO, CONSTITUÍDO EM TUBO DE AÇO INOXIDÁVEL, COM CANHÃO E PROTETOR DE PLÁSTICO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. AGULHA: DEVERÁ SER CONSTITUÍDA EM AÇO INOX TIPO 304, CONFORME A NORMA ABNT NBR 5601, DE FORMATO CILÍNDRICO, RETA, OCA, COM BISEL TRIFACETADO E AFIADO E RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO, ESTANDO CENTRALIZADA AO LONGO DO EIXO CENTRAL LONGITUDINAL DO CANHÃO. CANHÃO: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO ATÓXICO APROPRIADO (POLIPROPILENO) E DIMENSÕES E FORMATO UNIVERSALMENTE ACEITOS (**TIPO LUER-LOK**) PROPORCIONANDO ENCAIXE PERFEITO DE CONDUTORES (SERINGAS, EQUIPOS, CATETERES, ETC.) EM CORES DIFERENCIADAS. PROTETOR: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO (POLIPROPILENO) E PROJETADO INTERNAMENTE DE MODO A MANTER A AGULHA CENTRADA COM PARTE DISPONÍVEL DO CANHÃO EXTERIORIZADO A FIM DE PERMITIR ACOPLAMENTO À SERINGA SEM CONTATO MANUAL NA AGULHA, DE PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO E TOTAL PROTEÇÃO À AGULHA. CARACTERÍSTICAS E ACABAMENTO: AGULHA DEVERÁ SER DEVIDAMENTE NIVELADA, POLIDA, RESISTENTE, ISENTA DE ASPEREZAS E/OU ONDULAÇÕES SENDO LUBRIFICADA COM SILICONE DE PUREZA FARMACÊUTICA GRAU MÉDICO/HOSPITALAR. DEVERÁ POSSUIR O LÚMEN LIMPO, SEM MATERIAIS ESTRANHOS, REBARBAS OU RESÍDUOS DA MANUFATURA DO AÇO. SUA FIXAÇÃO E VEDAÇÃO AO CANHÃO DEVERÃO SER PERFEITAS E SEGURAS, ESTANDO DE ACORDO COM DA ABNT NBR 9259, ITENS 5.3.3 E 5.3.5. O BISEL DEVERÁ SER TRIFACETADO E PERFEITAMENTE AFIADO, LIVRE DE REBARBAS E DEFEITOS PREJUDICIAIS À SUA FINALIDADE. O CANHÃO DEVERÁ SER LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, TENDO 6% DE CONICIDADE EM SUA PARTE INTERNA PARA PROPORCIONAR O PERFEITO ENCAIXE E PERMITIR FÁCIL COLOCAÇÃO E REMOÇÃO DOS CONDUTORES SEM CAUSAR VAZAMENTOS E TENDO RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO. A SUA COLORAÇÃO DEVERÁ ESTAR DE ACORDO COM A NORMA ABNT NBR 9259, ITEM 4.2.4. O PROTETOR DEVERÁ SER ISENTO DE RACHADURAS, LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, SENDO RESISTENTE E ASSEGURANDO A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DA AGULHA, MANTENDO-SE FIRMEMENTE ACOPLADO A MESMA. DIMENSÕES: O MATERIAL ESPECIFICADO DEVE APRESENTAR DIMENSÕES DE ACORDO COM OS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, PERMITINDO-SE TOLERÂNCIA PERMITIDA PARA O COMPRIMENTO DA CÂNULA. A ESTERILIDADE DEVE SER TOTAL, ATÓXICA E APIROGÊNICA, TOTALMENTE ISENTA DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL A SUA PERFEITA UTILIZAÇÃO. AS AGULHAS DEVEM SER EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM UM INVÓLUCRO APROPRIADO, DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO OU A COMBINAÇÃO DESTE COM O FILME PLÁSTICO, QUANDO ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, CAPAZ DE ASSEGURAR A ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. A EMBALAGEM DEVE FAVORECER A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA DO CONTEÚDO COM TÉCNICA ASSÉPTICA. EMBALAGEM: AS EMBALAGENS INDIVIDUAIS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM NÚMERO DE 100 UNIDADES EM CAIXAS DE PAPELÃO E REACONDICIONADAS CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE DE MODO A GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO ATÉ O USO. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS.  | UNID. (AGULHAS) | 50.000 | 50.000 | 0 | 0,336 |
| 138 | **AGULHA DESCARTAVEL CALIBRE 30X08** DESCRIÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, DE USO ÚNICO, CONSTITUÍDO EM TUBO DE AÇO INOXIDÁVEL, COM CANHÃO E PROTETOR DE PLÁSTICO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. AGULHA: DEVERÁ SER CONSTITUÍDA EM AÇO INOX TIPO 304, CONFORME A NORMA ABNT NBR 5601, DE FORMATO CILÍNDRICO, RETA, OCA, COM BISEL TRIFACETADO E AFIADO E RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO, ESTANDO CENTRALIZADA AO LONGO DO EIXO CENTRAL LONGITUDINAL DO CANHÃO. CANHÃO: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO ATÓXICO APROPRIADO (POLIPROPILENO) E DIMENSÕES E FORMATO UNIVERSALMENTE ACEITOS (**TIPO LUER-LOK**) PROPORCIONANDO ENCAIXE PERFEITO DE CONDUTORES (SERINGAS, EQUIPOS, CATETERES, ETC.) EM CORES DIFERENCIADAS. PROTETOR: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO (POLIPROPILENO) E PROJETADO INTERNAMENTE DE MODO A MANTER A AGULHA CENTRADA COM PARTE DISPONÍVEL DO CANHÃO EXTERIORIZADO A FIM DE PERMITIR ACOPLAMENTO À SERINGA SEM CONTATO MANUAL NA AGULHA, DE PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO E TOTAL PROTEÇÃO À AGULHA. CARACTERÍSTICAS E ACABAMENTO: AGULHA DEVERÁ SER DEVIDAMENTE NIVELADA, POLIDA, RESISTENTE, ISENTA DE ASPEREZAS E/OU ONDULAÇÕES SENDO LUBRIFICADA COM SILICONE DE PUREZA FARMACÊUTICA GRAU MÉDICO/HOSPITALAR. DEVERÁ POSSUIR O LÚMEN LIMPO, SEM MATERIAIS ESTRANHOS, REBARBAS OU RESÍDUOS DA MANUFATURA DO AÇO. SUA FIXAÇÃO E VEDAÇÃO AO CANHÃO DEVERÃO SER PERFEITAS E SEGURAS, ESTANDO DE ACORDO COM DA ABNT NBR 9259, ITENS 5.3.3 E 5.3.5. O BISEL DEVERÁ SER TRIFACETADO E PERFEITAMENTE AFIADO, LIVRE DE REBARBAS E DEFEITOS PREJUDICIAIS À SUA FINALIDADE. O CANHÃO DEVERÁ SER LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, TENDO 6% DE CONICIDADE EM SUA PARTE INTERNA PARA PROPORCIONAR O PERFEITO ENCAIXE E PERMITIR FÁCIL COLOCAÇÃO E REMOÇÃO DOS CONDUTORES SEM CAUSAR VAZAMENTOS E TENDO RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO. A SUA COLORAÇÃO DEVERÁ ESTAR DE ACORDO COM A NORMA ABNT NBR 9259, ITEM 4.2.4. O PROTETOR DEVERÁ SER ISENTO DE RACHADURAS, LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, SENDO RESISTENTE E ASSEGURANDO A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DA AGULHA, MANTENDO-SE FIRMEMENTE ACOPLADO A MESMA. DIMENSÕES: O MATERIAL ESPECIFICADO DEVE APRESENTAR DIMENSÕES DE ACORDO COM OS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, PERMITINDO-SE TOLERÂNCIA PERMITIDA PARA O COMPRIMENTO DA CÂNULA. A ESTERILIDADE DEVE SER TOTAL, ATÓXICA E APIROGÊNICA, TOTALMENTE ISENTA DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL A SUA PERFEITA UTILIZAÇÃO. AS AGULHAS DEVEM SER EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM UM INVÓLUCRO APROPRIADO, DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO OU A COMBINAÇÃO DESTE COM O FILME PLÁSTICO, QUANDO ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, CAPAZ DE ASSEGURAR A ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. A EMBALAGEM DEVE FAVORECER A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA DO CONTEÚDO COM TÉCNICA ASSÉPTICA. EMBALAGEM: AS EMBALAGENS INDIVIDUAIS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM NÚMERO DE 100 UNIDADES EM CAIXAS DE PAPELÃO E REACONDICIONADAS CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE DE MODO A GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO ATÉ O USO. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. | UNID. (AGULHAS) | 50.000 | 50.000 | 0 | 0,3624 |
| 139 | **AGULHA DESCARTAVEL CALIBRE 40X12** DESCRIÇÃO: AGULHA HIPODÉRMICA ESTÉRIL, DESCARTÁVEL, DE USO ÚNICO, CONSTITUÍDO EM TUBO DE AÇO INOXIDÁVEL, COM CANHÃO E PROTETOR DE PLÁSTICO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. AGULHA: DEVERÁ SER CONSTITUÍDA EM AÇO INOX TIPO 304, CONFORME A NORMA ABNT NBR 5601, DE FORMATO CILÍNDRICO, RETA, OCA, COM BISEL TRIFACETADO E AFIADO E RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO, ESTANDO CENTRALIZADA AO LONGO DO EIXO CENTRAL LONGITUDINAL DO CANHÃO. CANHÃO: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO ATÓXICO APROPRIADO (POLIPROPILENO) E DIMENSÕES E FORMATO UNIVERSALMENTE ACEITOS (**TIPO LUER-LOK**) PROPORCIONANDO ENCAIXE PERFEITO DE CONDUTORES (SERINGAS, EQUIPOS, CATETERES, ETC.) EM CORES DIFERENCIADAS. PROTETOR: DEVERÁ SER CONSTITUÍDO EM PLÁSTICO (POLIPROPILENO) E PROJETADO INTERNAMENTE DE MODO A MANTER A AGULHA CENTRADA COM PARTE DISPONÍVEL DO CANHÃO EXTERIORIZADO A FIM DE PERMITIR ACOPLAMENTO À SERINGA SEM CONTATO MANUAL NA AGULHA, DE PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO E TOTAL PROTEÇÃO À AGULHA. CARACTERÍSTICAS E ACABAMENTO: AGULHA DEVERÁ SER DEVIDAMENTE NIVELADA, POLIDA, RESISTENTE, ISENTA DE ASPEREZAS E/OU ONDULAÇÕES SENDO LUBRIFICADA COM SILICONE DE PUREZA FARMACÊUTICA GRAU MÉDICO/HOSPITALAR. DEVERÁ POSSUIR O LÚMEN LIMPO, SEM MATERIAIS ESTRANHOS, REBARBAS OU RESÍDUOS DA MANUFATURA DO AÇO. SUA FIXAÇÃO E VEDAÇÃO AO CANHÃO DEVERÃO SER PERFEITAS E SEGURAS, ESTANDO DE ACORDO COM DA ABNT NBR 9259, ITENS 5.3.3 E 5.3.5. O BISEL DEVERÁ SER TRIFACETADO E PERFEITAMENTE AFIADO, LIVRE DE REBARBAS E DEFEITOS PREJUDICIAIS À SUA FINALIDADE. O CANHÃO DEVERÁ SER LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, TENDO 6% DE CONICIDADE EM SUA PARTE INTERNA PARA PROPORCIONAR O PERFEITO ENCAIXE E PERMITIR FÁCIL COLOCAÇÃO E REMOÇÃO DOS CONDUTORES SEM CAUSAR VAZAMENTOS E TENDO RIGIDEZ COMPATÍVEL AO USO. A SUA COLORAÇÃO DEVERÁ ESTAR DE ACORDO COM A NORMA ABNT NBR 9259, ITEM 4.2.4. O PROTETOR DEVERÁ SER ISENTO DE RACHADURAS, LIVRE DE DEFEITOS E/OU REBARBAS, SENDO RESISTENTE E ASSEGURANDO A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DA AGULHA, MANTENDO-SE FIRMEMENTE ACOPLADO A MESMA. DIMENSÕES: O MATERIAL ESPECIFICADO DEVE APRESENTAR DIMENSÕES DE ACORDO COM OS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, PERMITINDO-SE TOLERÂNCIA PERMITIDA PARA O COMPRIMENTO DA CÂNULA. A ESTERILIDADE DEVE SER TOTAL, ATÓXICA E APIROGÊNICA, TOTALMENTE ISENTA DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL A SUA PERFEITA UTILIZAÇÃO. AS AGULHAS DEVEM SER EMBALADAS INDIVIDUALMENTE EM UM INVÓLUCRO APROPRIADO, DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO OU A COMBINAÇÃO DESTE COM O FILME PLÁSTICO, QUANDO ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, CAPAZ DE ASSEGURAR A ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. A EMBALAGEM DEVE FAVORECER A ABERTURA E TRANSFERÊNCIA DO CONTEÚDO COM TÉCNICA ASSÉPTICA. EMBALAGEM: AS EMBALAGENS INDIVIDUAIS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM NÚMERO DE 100 UNIDADES EM CAIXAS DE PAPELÃO E REACONDICIONADAS CONFORME A PRAXE DO FABRICANTE DE MODO A GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO ATÉ O USO. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. | UNID. (AGULHAS) | 100.000 | 65.000 | 1.000 | 0,45 |
| 140 | **ALGODÃO HIDRÓFILO EM ROLO 500G**, NÃO ESTÉRIL CONFECCIONADO COM FIBRAS 100% ALGODÃO, MACIO E ABSORVENTE. | ROLOS | 600 | 1.000 | 10 | 33,45 |
| 141 | **ALGODÃO ORTOPÉDICO 10 CM** | UNID. | 200 | 400 | 0 | 1,3261 |
| 142 | **ALGODÃO ORTOPÉDICO 15 CM** | UNID. | 200 | 400 | 0 | 44,10 |
| 143 | **ALGODÃO ORTOPÉDICO 20 CM** | UNID. | 200 | 400 | 0 | 12,48 |
| 144 | **ALMOTOLIAS PARA ANTISSÉPTICOS**, COR ESCURA COM CAPACIDADE DE 250 ML. | UNID. | 50 | 800 | 0 | 7,11 |
| 145 | **ATADURA DE CREPE (ELÁSTICA) 10 CM X 1,80 M** (REPOUSO), COMPOSIÇÃO: 80% ALGODÃO, 15% POILIESTER, 5% ELASTANO, CONFECCIONADO EM ALGODÃO, NÃO ESTÉRIL, ISENTA DE LANUGENS, IMPUREZAS, NÃO ABRASIVA, BORDAS DELIMITADAS SEM FIOS SOLTOS E SEM DESFILAMENTOS, COM CERTIFICAÇÕES REGISTRO ANVISA, NBR Nº14056 – PORTARIA 106/2003 – INMETRO, PACOTE CONTENDO 12 ROLOS EMBALADOS INDIVIDUALMENTE, CONSTANDO DADOS DE PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, Nº LOTE. | PCT. | 1.000 | 20.000 | 50 | 9,74 |
| 146 | **ATADURA DE CREPE (ELÁSTICA) 15 CM X 1,80 M** (REPOUSO), COMPOSIÇÃO: 80% ALGODÃO, 15% POILIESTER, 5% ELASTANO, CONFECCIONADO EM ALGODÃO, NÃO ESTÉRIL, ISENTA DE LANUGENS, IMPUREZAS, NÃO ABRASIVA, BORDAS DELIMITADAS SEM FIOS SOLTOS E SEM DESFILAMENTOS, COM CERTIFICAÇÕES REGISTRO ANVISA, NBR Nº14056 – PORTARIA 106/2003 – INMETRO, PACOTE CONTENDO 12 ROLOS EMBALADOS INDIVIDUALMENTE, CONSTANDO DADOS DE PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, Nº LOTE. | PCT. | 2.000 | 20.000 | 50 | 17,29 |
| 147 | **ATADURA DE CREPE (ELÁSTICA) 20CM X 1,80M** (REPOUSO), COMPOSIÇÃO: 80% ALGODÃO, 15% POLIESTER, 5% ELASTANO, CONFECCIONADO EM ALGODÃO, NÃO ESTÉRIL, ISENTA DE LANUGENS, IMPUREZAS, NÃO ABRASIVA, BORDAS DELIMITADAS SEM FIOS SOLTOS E SEM DESFILAMENTOS, COM CERTIFICAÇÕES REGISTRO ANVISA, NBR Nº 14056 – PORTARIA 106/2003 – INMETRO, PACOTE CONTENDO 12 ROLOS EMBALADOS INDIVIDUALMENTE, CONSTANDO DADOS DE PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, Nº DE LOTE. | PCT. | 0 | 0 | 50 | 20,23 |
| 148 | **ATADURA DE CREPE (ELÁSTICA) 6 CM X 1,80 M** (REPOUSO), COMPOSIÇÃO: 80% ALGODÃO, 15% POILIESTER, 5% ELASTANO, CONFECCIONADO EM ALGODÃO, NÃO ESTÉRIL, ISENTA DE LANUGENS, IMPUREZAS, NÃO ABRASIVA, BORDAS DELIMITADAS SEM FIOS SOLTOS E SEM DESFILAMENTOS, COM CERTIFICAÇÕES REGISTRO ANVISA, NBR Nº14056 – PORTARIA 106/2003 – INMETRO, PACOTE CONTENDO 12 ROLOS EMBALADOS INDIVIDUALMENTE, CONSTANDO DADOS DE PROCEDÊNCIA, DATA DE FABRICAÇÃO, Nº LOTE. | PCT. | 1.000 | 20.000 | 0 | 0,973 |
| 149 | **ATADURA GESSADA 10 CM** | UNID. | 100 | 0 | 0 | 3,02 |
| 150 | **ATADURA GESSADA 15 CM** | UNID. | 100 | 0 | 0 | 4,35 |
| 151 | **ATADURA GESSADA 20 CM** | UNID. | 100 | 0 | 0 | 7,58 |
| 152 | **AVENTAL DESCARTÁVEL** MANGA LONGA, DE USO NOS PROCEDIMENTOS CLÍNICOS E AMBULATORIAIS, USO ÚNICO E INDIVIDUAL FABRICADO COM MATERIA PRIMA 100% POLIPROPILENO; NA COR BRANCA, COM TIRAS EXTERNAS PARA AMARRAR NO PESCOSO E CINTURA, GRAMATURA PP25,TAMANHO: 1,15 M COMP. X 1,37 M LARG, COM PUNHO DA MANGA COM ELÁSTICO. | UNID. | 500 | 4.500 | 50 | 19,75 |
| 153 | **AVENTAL IMPERMEÁVEL** DE VINIL LONGO, TRANSPARENTE E FECHADO, PRODUZIDO EM PVC LAMINADO, 100% IMPERMEÁVEL, PARA USO EM SALA DE CME. MANGAS LONGAS COM ELÁSTICOS NOS PUNHOS, PARA QUE AJUDE AINDA MAIS NA PROTEÇÃO. DIMENSÕES APROXIMADAS: 1,40 x 0,70M. | UNID. | 0 | 60 | 0 | 57,33 |
| 154 | **BACIA EM INOX** DE: 5500 ML, 40 CM X 8,2 CM. | UNID. | 5 | 400 | 0 | 315,09 |
| 155 | **BANDAGEM TRIANGULAR,** CONFECIONADA EM ALGODÃO, TAMANHO G: 2,00X1,40X1,40 | UNID. |  | 0 | 50 | 12,81 |
| 156 | **BOLSA COLETORA URINA** CONECTOR ESCALONADO PARA SONDAS URETRO VESICAIS COM PONTO DE COLETA QUE PERMITE A RETIRADA DE AMOSTRAS PARA EXAMES LABORATORIAIS; PINÇA OU CLAMP NO TUBO EXTENSOR PARA VEDAÇÃO, E NO TUBO DE SAÍDA PARA DESMAME; TUBO EXTENSOR FLEXÍVEL PREMITE A PASSAGEM DA SECREÇÃO ENTRE O PACIENTE E A BOLSA COLETORA; TIRA DE DEAMBULAÇÃO QUE FACILITA A MOVIMENTAÇÃO DO PACIENTE; ALÇA DE SUSTENTAÇÃO RÍGIDA DUPLA EM “U” PARA FIXAÇÃO NO LEITO; VÁVULA ANTI-REFLUXO, TIPO MEMBRANA QUE EVITA O RETORNO DA URINA PARA O PACIENTE; BOLSA COLETORA EM PVC FLEXÍVEL, DUPLA FACE COM CAPACIDADE PARA 200 ML, E ESCALA GRADUADA A CADA 100 ML; TUBO DE SAÍDA CENTRAL PERMITE O ESVAZIAMENTO, DIMINUIDO O RESIDUAL DE BOLSA. | BOLSA | 800 | 1.000 | 0 | 10,76 |
| 157 | **Bowie & dick clean test – pacote pronto**.Indicador químico pacote pronto para monitoramento diário do sistema de pré-vácuo em esterilizadores a vapor com bomba de vácuo. Indicado para detectar a presença de ar residual, gazes não condensáveis, vazamentos na câmara, avaliar a penetração de vapor e detectar falhas no funcionamento da bomba de vácuo. Livre de Chumbo. Medidas: 104mm x 84mm x 20mm | UNID | 0 | 5.000 | 0 | 24,45 |
| 158 | **BRAÇADEIRA COM MANGUITO ADULTO** EM NYLON COM FECHO EM VELCRO PARA MONITOR MULTIPARÂMETRO 2 VIAS + CONECTOR UNIVERSAL, BRAÇADEIRA TAMANHO ADULTO COM CIRCUNFERÊNCIA DE 18 CM À 35 CM, COM MANGUITO ISENTO DE LÁTEX, FECHO EM VELCRO, COR: AZUL MARINHO, APROVADO PELO INMETRO E ANVISA, BRAÇADEIRAS HIGIENIZÁVEIS E DE FÁCIL LIMPEZA. | UNID. | 10 | 100 | 0 | 34,04 |
| 159 | **BRAÇADEIRA COM MANGUITO INFANTIL** EM NYLON COM FECHO EM VELCRO PARA MONITOR MULTIPARÂMETRO 2 VIAS + CONECTOR UNIVERSAL, BRAÇADEIRA TAMANHO INFANTIL COM CIRCUNFERÊNCIA DE 10CM À 23CM, COM MANGUITO ISENTO DE LÁTEX, FECHO EM VELCRO, COR: AZUL MARINHO, APROVADO PELO INMETRO E ANVISA, BRAÇADEIRAS HIGIENIZÁVEIS E DE FÁCIL LIMPEZA. | UNID. | 6 | 20 | 0 | 17,38 |
| 160 | **BRAÇADEIRA COM MANGUITO OBESO** EM NYLON COM FECHO EM VELCRO PARA MONITOR MULTIPARÂMETRO 2 VIAS + CONECTOR UNIVERSAL, BRAÇADEIRA TAMANHO OBESO COM CIRCUNFERÊNCIA DE 35CM À 51 CM, COM MANGUITO ISENTO DE LÁTEX, FECHO EM VELCRO, COR: AZUL MARINHO, APROVADO PELO INMETRO E ANVISA, BRAÇADEIRAS HIGIENIZÁVEIS E DE FÁCIL LIMPEZA. | UNID. | 10 | 20 | 0 | 118,94 |
| 161 | **CADEIRA DE RODAS** HOSPITALAR DOBRAVEL COM SUPORTE DE SORO E OXIGÊNIO, CONFECCIONADA EM AÇO INOX, SISTEMA DE FECHAMENTO DUPLO X, ESTOFAMENTO EM COURVIM. FREIOS BILATERAIS, APOIO DE BRAÇOS, APOIO PARA PÉS, SUPORTE DE SORO, ASSENTO DE 50CM, CAPACIDADE PARA 120KG. | UNID. | 15 | 20 | 0 | 431,78 |
| 162 | **CAMPO CIRÚRGICO** DESCARTÁVEL 50X50 CM, **COM FENESTRA** DE 5 CM, ESTÉRIL, MANUFATURADO EM POLIPROPILENO, GRAMATURA 50, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, DE COR BRANCA. | UNID. | 2.000 | 500 | 0 | 6,18 |
| 163 | **CAMPO CIRÚRGICO** DESCARTÁVEL 50X50 CM**, SIMPLES**, SEM FENESTRA, MANUFATURADO EM POLIPROPILENO, GRAMATURA 50, EMBALADO EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, DE COR BRANCA. | UNID. | 2.000 | 500 | 0 | 7,27 |
| 164 | **CATETER INTRAVENOSO ABOCATH Nº 18** COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, CONFORME NR32, AGULHA COM INTERIOR DE PAREDE FINA E PONTA OBLIQUA ASSEGURA UMA FÁCIL PUNÇÃO, COR DO CANHÃO VERDE, COMPRIMENTO DO CATETER 1 – 1/4” (45 MM), AGULHA 0,78 MM. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM BLISTER DE PLÁSTICO ESTÉRIL, PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE, Nº. LOTE, REGISTRO ANVISA**,** CAIXA COM 100 UNIDADES. | UNID. | 1.000 | 1.000 | 0 | 1,13 |
| 165 | **CATETER INTRAVENOSO ABOCATH Nº 20**, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, CONFORME NR 32, AGULHA COM INTERIOR DE PAREDE FINA E PONTA OBLIQUA ASSEGURA UMA FÁCIL PUNÇÃO, COR DO CANHÃO ROSA, COMPRIMENTO DO CATETER 1 – 1/4" (32MM), AGULHA 0,70MM”. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM BLISTER DE PLÁSTICO ESTÉRIL, PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE, Nº. LOTE, REGISTRO ANVISA, CAIXA COM 100 UNIDADES. | UNID. | 15.000 | 5.000 | 0 | 1,13 |
| 166 | **CATETER INTRAVENOSO ABOCATH Nº 22**, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, CONFORME NR 32, AGULHA COM INTERIOR DE PAREDE FINA E PONTA OBLIQUA ASSEGURA UMA FÁCIL PUNÇÃO, COR DO CANHÃO AZUL, COMPRIMENTO DO CATETER 1 – 1” (25 MM), AGULHA 0,55 MM”. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM BLISTER DE PLÁSTICO ESTÉRIL, PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE, Nº. LOTE, REGISTRO ANVISA, CAIXA COM 100 UNIDADES. | UNID. | 25.000 | 5.000 | 300 | 1,13 |
| 167 | **CATETER INTRAVENOSO ABOCATH Nº 24**, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, CONFORME NR 32, AGULHA COM INTERIOR DE PAREDE FINA E PONTA OBLIQUA ASSEGURA UMA FÁCIL PUNÇÃO, COR DO CANHÃO AMARELO, COMPRIMENTO DO CATETER 3/4" (20 MM), AGULHA 0,45 MM”. EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM BLISTER DE PLÁSTICO ESTÉRIL, PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE, Nº. LOTE, REGISTRO ANVISA, CAIXA COM 100 UNIDADES. | UNID. | 20.000 | 3.000 | 0 | 2,47 |
| 168 | **CATÉTER NASAL TIPO ÓCULOS,** DISPOSITIVO PARA INSTILAÇÃO DE OXIGÊNIO OU AR COMPRIMIDO, EMBALADO INDIVIDUALMENTE EM EMBALAGEM PLÁSTICA, ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA; PACOTE COM 20 UNIDADES; P.V.C. ATÓXICO SILICONADO; ESTÉRIL; ATÓXICA; ASPIROGÊNICO; DESCARTÁVEL (USO ÚNICO). INFORMAÇÕES SOBRE PROCEDÊNCIA E VALIDADE IMPRESSAS NA EMBALAGEM.GARANTIA CONTRA DEFEITOS DE FABRICAÇÃO OU MATERIAIS**.** REGISTRO NA ANVISA | UNID. | 1.000 | 500 | 150 | 2,23 |
| 169 | **CINTO PARA PRANCHA DE RESGATE**: KIT COM 3 CINTOS, 1,70M CADA, CONFECCIONADOS EM FITA DE NYLON ALTAMENTE RESISTENTE, MATERIAL ESPECIAL QUE PODE SER UTILIZADO DURANTE RAIO X; ENGATE RÁPIDO EM PVC, SISTEMA DE FECHAMENTO EM 2 PONTAS, FIVELAS AJUSTÁVEIS, ALÇA C.A. DE POLIPROPILENO DE 50 MM; FECHOS TIC-TAC EM NYLON DE 50 MM; REGULADOR 50 MM EM NYLON. | KITS | 20 | 0 | 20 | 33,15 |
| 170 | **COBERTURA PARA ÓBITO, INVÓLUCRO PLÁSTICO PARA TRANSLADO DE CORPO, COR CINZA, COM ZIPER FRONTAL, TAMANHO G 2,10X0,90CM, 100% POLIETILENO ESPECIAL, USO ÚNICO E DESCARTÁVEL** | UNID | 0 | 0 | 30 | 18,58 |
| 171 | **COLAR CERVICAL DESCARTÁVEL TIPO STIFNECK TAMANHO (G)** | UNID | 0 | 0 | 30 | 23,32 |
| 172 | **COLAR CERVICAL DESCARTÁVEL TIPO STIFNECK TAMANHO (GG)** | UNID | 0 | 0 | 30 | 23,06 |
| 173 | **COLAR CERVICAL DESCARTÁVEL TIPO STIFNECK TAMANHO (M)** | UNID | 0 | 0 | 100 | 24,79 |
| 174 | **COLAR CERVICAL DESCARTÁVEL TIPO STIFNECK TAMANHO (P)** | UNID | 0 | 0 | 300 | 24,47 |
| 175 | **COLAR CERVICAL DESCARTÁVEL TIPO STIFNECK TAMANHO (PP)** | UNID | 0 | 0 | 30 | 18,95 |
| 176 | **COLAR CERVICAL DESCARTÁVEL TIPO STIFNECK TAMANHO INFANTIL** | UNID | 0 | 0 | 30 | 18,47 |
| 177 | **COMPRESSA CIRÚRGICA ESTÉRIL,** GAZE ALGODONADA ESTÉRIL CONSTITUÍDA POR UMA CAMADA DE PAPEL ABSORVENTE RECOBERTA POR DUAS MANTAS DE ALGODÃO HIDRÓFILO, COM ENVOLTÓRIO DE TECIDO DE GAZE 13 FIOS.DESCARTÁVEL, DIMENSÃO DOBRADA: 15 X 30 CM, 100% ALGODÃO, COM REGISTRO NA ANVISA.  | UNID. | 1.000 | 500 | 500 | 3,22 |
| 178 | **COMPRESSA DE GAZE ESTÉRIL 13 FIOS 7,5 CM X 7,5 CM**, ALTAMENTE ABSORVENTE NA COR BRANCA, INSENTO DE AMIDO, ALVEJANTE ÓTICOS, SUBSTÂNCIAS GORDUROSAS OU QUALQUER OUTROS COMPONENTES QUE POSSAM TRAZER RISCOS – 100% ALGODÃO HIDRÓFILO; 5 DOBRAS E 8 CAMADAS; ATÓXICA; APIROGÊNICA; EM TECIDO TIPO TELA PRODUTO COM VALIDADE, GARANTIA, Nº LOTE E REGISTRO DA ANVISA. GARANTIA: 03 MESES CONTRA DEFEITOS DE FABRICAÇÃO. | UNID. | 30.000 | 80.000 | 2.000 | 0,2048 |
| 179 | **COTONETES COM HASTES** DE POLIPROPILENO, FLEXÍVEIS E INQUEBRÁVEIS, PONTA COM 100% ALGODÃO. CAIXA COM 75 UNIDADES. | CAIXA | 100 | 300 | 0 | 5,00 |
| 180 | **CUBA RIM EM INOX,** 750 ML, AÇO INOXIDÁVEL AISI-420, 26 X 12 CM | UNID. | 20 | 60 | 0 | 76,66 |
| 181 | **CURATIVO BANDAGEM PARA ESTACAMENTO DE SANGUE** (INJEÇÃO) CAIXA 500 UNIDADES | CAIXA | 0 | 300 | 0 | 19,90 |
| 182 | **DETERGENTE DESINFETANTE HOSPITALAR** PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO-CRÍTICOS, COMPOSIÇÃO: CLORETO DE DIDECILDIMETILAMÔNIO – 6,5%, CLORIDRATO DE POLIHEXAMETILENO BIGÜANIDA (PHMB) – 1,2%, ISOTRIDECANOL ETOXILADO, SOLVENTE, QUELANTE, REGULADOR DE PH E ÁGUA. LÍQUIDO LÍMPIDO INCOLOR, UTILIZÁVEL EM ÁGUA FRIA OU MORNA, PH NEUTRO (PRODUTO PURO E DILUÍDO), NÃO CORROSIVO (AUSÊNCIA DE OXIDANTE), CONTENDO VALIDADE E REGISTRO NA ANVISA. GALÃO 5LT  | GALÃO | 0 | 300 | 0 | 181,00 |
| 183 | **DETERGENTE DESINFETANTE CONCENTRADO,** SEM ALCOOL, NÃO CORROSIVO, INCOLOR, INODORO. LAUDO DE EFICACIA FRENTE AOS MICROORGANISMOS ACINETOBACTER BAUMANII, CANDIDA AURIS, ROTAVÍRUS PARA LIMPEZA E DESINFECÇÃO DE SUPERFÍCIES HOSPITALARES, PISOS E PAREDES, EQUIPAMENTOS E ARTIGOS NÃO CRITICOS, PH 6 A 8,5; À BASE: N-(3-AMINOPROPIL)-N-DODECILOPROPANE-1,3- DIAMINO E CLORETO DE DIDECILDIMETILAMÔNIO, EMBALAGEM QUE GARANTA A INTEGRIDADE DO PRODUTO. **ACOMPANHADA DOSADOR, RÓTULO COM Nº LOTE, DATA FABRICAÇÃO, VALIDADE REGISTRO MS.****EMBALAGEM 1 LITROS** | UNID | 0 | 0 | 20 | 65,00 |
| 184 | **DESCARBOX 13 LITROS,** TEM COMO FINALIDADE DE USO O DESPREZO DE MATERIAIS PERFURANTES, CORTANTES E INFECTANTES. SENDO CONFECCIONADO A PARTIR DE PAPELÃO ONDULADO (CAIXA EXTERNA E BANDEJA), PAPEL RÍGIDO (CINTA INTERNA E FUNDO RÍGIDO) E SACO PLÁSTICO IMPERMEÁVEL. PRODUZIDO DENTRO DA NORMA DA ABNT – NBR 13853. PROPORCIONANDO TOTAL PROTEÇÃO CONTRA PERFURAÇÃO E VAZAMENTO E GARANTINDO ASSIM MAIOR SEGURANÇA AOS PROFISSIONAIS E USUÁRIOS. | UNID. | 1.500 | 2.000 | 0 | 5,55 |
| 185 | **DESCARBOX 5 LITROS,** TEM COMO FINALIDADE DE USO O DESPREZO DE MATERIAIS PERFURANTES, CORTANTES E INFECTANTES. SENDO CONFECCIONADO A PARTIR DE PAPELÃO ONDULADO (CAIXA EXTERNA E BANDEJA), PAPEL RÍGIDO (CINTA INTERNA E FUNDO RÍGIDO) E SACO PLÁSTICO IMPERMEÁVEL. PRODUZIDO DENTRO DA NORMA DA ABNT – NBR 13853. PROPORCIONANDO TOTAL PROTEÇÃO CONTRA PERFURAÇÃO E VAZAMENTO E GARANTINDO ASSIM MAIOR SEGURANÇA AOS PROFISSIONAIS E USUÁRIOS. | UNID. | 30 | 0 | 0 | 7,77 |
| 186 | **DESCARBOX 7 LITROS,** TEM COMO FINALIDADE DE USO O DESPREZO DE MATERIAIS PERFURANTES, CORTANTES E INFECTANTES. SENDO CONFECCIONADO A PARTIR DE PAPELÃO ONDULADO (CAIXA EXTERNA E BANDEJA), PAPEL RÍGIDO (CINTA INTERNA E FUNDO RÍGIDO) E SACO PLÁSTICO IMPERMEÁVEL. PRODUZIDO DENTRO DA NORMA DA ABNT – NBR 13853. PROPORCIONANDO TOTAL PROTEÇÃO CONTRA PERFURAÇÃO E VAZAMENTO E GARANTINDO ASSIM MAIOR SEGURANÇA AOS PROFISSIONAIS E USUÁRIOS. | UNID. | 260 | 1.000 | 300 | 14,90 |
| 187 | **ELETRODOS DESCARTÁVEIS** COMPOSTOS DE DORSO DE MICROPORE COM ADESIVO ACRÍLICO HIPOALERGÊNICO EXTRA-ADERENTE, APOROSO, PARA APLICAÇÕES DE LONGA DURAÇÃO; GEL SÓLIDO DE CLORETO DE POTÁSSIO, CAPA PLÁSTICA PARA MANTER A UMIDADE DO GEL; SELAMENTO QUE EVITA O VAZAMENTODO GEL; PINO DE ENCAIXE EM AÇO INÓX; CONTRA PINO DE PRATA-CLORETO DE PRATA E PAPEL PROTETOR. EMBALADOS EM SACO ALUMINIZADO.  | UNID. (ELETRODOS) | 10.000 | 5.000 | 0 | 0,5382 |
| 188 | **EQUIPO MULTIVIAS POLIFIX COM EXTENSÃO DUPLA EM PVC** CRISTAL, CLAMP COM CORES DIFERENTES, CONECTOR LEUR FÊMEA COM TAMPA ROSQUEÁVEL, CONEXÃO LUER PARA ACESSO VENOSO, COM REGISTRO NA ANVISA. | UNID | 1.000 | 0 | 0 | 2,26 |
| 189 | **EQUIPO PARA BOMBA DE INFUSÃO** CRISTAL (COMPATÍVEL COM MODELO SAMTRONIC ST1000).  | UNID. | 500 | 0 | 0 | 20,85 |
| 190 | **EQUIPO PARA BOMBA DE INFUSÃO FOTOSSENSÍVEL** (COMPATÍVEL COM MODELO SAMTRONIC ST1000).  | UNID. | 300 | 0 | 0 | 30,966 |
| 191 | **EQUIPO PARA INFUSÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS** COM CÂMARA GOTEJADORA COM FILTRO DE PARTÍCULAS, COM ENTRADA DE AR COM FILTRO, COM PINÇA ROLETE, COM INJETOR LATERAL QUE POSSUA MEMBRANA AUTOCICATRIZANTE, DE ACORDO COM ABNT NBR ISO 8536-4ISG.  | UNID. (EQUIPOS) | 50.000 | 5.000 | 500 | 14,453 |
| 192 | **ESCALPE 21**, CATETER PARA INFUSÃO VENOSA COM BISEL CURTO TRIFACETADO COM ASAS DE PLÁSTICO, TUBO VINÍLICO LEVE, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, ATÓXICO E APIROGÊNICO COM CONECTOR RÍGIDO, LEVE E PEQUENO PARA CONECTAR SERINGAS, EQUIPO, EMBALAGEM INDIVIDUAL EM SACO PLASTICO, CAIXAS COM 100 UNIDADES, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE, ESTANDO DE ACORDO COM A NR 32 (DISPOSITIVO DE SEGURANÇA), CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). REGISTRO ANVISA. COM AMOSTRA. | UNID (ESCALPES) | 60.000 | 3.000 | 200 | 0,40 |
| 193 | **ESCALPE 23**, CATETER PARA INFUSÃO VENOSA COM BISEL CURTO TRIFACETADO COM ASAS DE PLÁSTICO, TUBO VINÍLICO LEVE, FLEXÍVEL, TRANSPARENTE, ATÓXICO E APIROGÊNICO COM CONECTOR RÍGIDO, LEVE E PEQUENO PARA CONECTAR SERINGAS, EQUIPO, EMBALAGEM INDIVIDUAL EM SACO PLASTICO, CAIXAS COM 100 UNIDADES, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, VALIDADE, ESTANDO DE ACORDO COM A NR 32 (DISPOSITIVO DE SEGURANÇA), CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF). REGISTRO ANVISA. COM AMOSTRA. | UNID (ESCALPES) | 30.000 | 3.000 | 100 | 0,4654 |
| 194 | **ESCOVA CERVICAL ESTÉRIL DESCARTÁVEL: H**ASTE PLÁSTICA CILÍNDRICA COM 16 CM E CERDAS DE NYLON COM FORMATO LEVEMENTE CÔNICO COM 2 CM DE COMPRIMENTO, NO TOTAL 18 CM, CERDAS DISPOSTAS EM APROXIMADAMENTE 13 NÍVEIS PARALELOS DA BASE AO ÁPICE, TENDO DIÂMETRO MAIOR, DETERMINADO PELAS CERDAS DA BASE DO CONE, DE 0,7 CM E O DIÂMETRO MENOR, CORRESPONDENTE ÀS CERDAS DO ÁPICE DO CONE, DE 0,5 CM. ESTÉRIL POR ÓXIDO ETILENO (ETO), EMBALADA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME DE POLIETILENO/POLIPROPILENO, EMBALADA INDIVIDUALMENTE, PACOTE COM 100. | PCT | 0 | 300 | 0 | 28,62 |
| 195 | **ESFIGMOMANÔMETRO INFANTIL** EQUIPAMENTO DE ALTA PRECISÃO, INDICADO PARA MEDIÇÃO DA PRESSÃO ARTERIAL SANGUÍNEA MANÔMETRO COM MANGUITO EM PVC, BRAÇADEIRA PEQUENA EM NYLON COM FECHO DE VELCRO NA COR AZUL MARINHO. (CIRCUNFERÊNCIA DE 10 ATÉ 18 CM) | UNID. | 10 | 15 | 5 | 157,30 |
| 196 | **ESFIGMOMANÔMETRO PARA OBESO** - BRAÇADEIRA EM NYLON, VELCRO PRETO; MANÔMETRO DE 0 A 300 MMHG COM ANEL DE PROTEÇÃO AFERIDO PELO CONTROLE DE QUALIDADE CBEMED E COM SELO DE VERIFICAÇÃO INICIAL INDIVIDUAL PELO INMETRO; NYLON, VELCRO, TUBOS E PERA, TODOS NA MESMA COR; FECHO EM VELCRO/METAL; ACOMPANHA BOLSA EM COURO SINTÉTICO; PERA EM PVC, COM ACABAMENTO LISO E ANEL COM ACABAMENTO CROMADO; VALVÚLA PRECISA E EXCLUSIVA EM METAL E PROTEGIDA CONTRA O VAZAMENTO DE AR; MANGUITO E TUBOS EM PVC ANTIALERGICO ISENTO DE LATEX, TESTADOS PELO CONTROLE DE QUALIDADE CBEMED; TUBOS LISOS; COR PRETA; FECHAMENTO: VELCRO; MEDIDAS BRAÇADEIRA ADULTO G (OBESO): COMPRIMENTO: 68 CM; LARGURA: 18 CM; DIÂMETRO BRAÇO: 34 CM À 52 CM. 3 ANOS DE GARANTIA. | UNID. | 15 | 10 | 5 | 140,00 |
| 197 | [**ESFIGMOMANÔMETRO**](http://www.produtoshospitalaresonline.com.br/resultadopesquisa?pag=1&departamento=&buscarpor=Aparelho%20de%20Press%C3%A3o%20Esfigmoman%C3%B4metro&smart=0)**PARA ADULTO** - BRAÇADEIRA EM NYLON, VELCRO PRETO; MANÔMETRO DE 0 A 300 MMHG COM ANEL DE PROTEÇÃO AFERIDO PELO CONTROLE DE QUALIDADE CBEMED E COM SELO DE VERIFICAÇÃO INICIAL INDIVIDUAL PELO INMETRO; NYLON, VELCRO, TUBOS E PERA, TODOS NA MESMA COR; FECHO EM VELCRO/METAL; ACOMPANHA BOLSA EM COURO SINTÉTICO; PERA EM PVC, COM ACABAMENTO LISO E ANEL COM ACABAMENTO CROMADO; VALVÚLA PRECISA E EXCLUSIVA EM METAL E PROTEGIDA CONTRA O VAZAMENTO DE AR; MANGUITO E TUBOS EM PVC ANTIALERGICO ISENTO DE LATEX, TESTADOS PELO CONTROLE DE QUALIDADE CBEMED; TUBOS LISOS; COR PRETA; FECHAMENTO: VELCRO; MEDIDAS BRAÇADEIRA ADULTO: 51,0 X 14,0 CM; 3 ANOS DE GARANTIA. | UNID. | 50 | 100 | 5 | 96,39 |
| 198 | **ESPAÇADOR** PARA MEDICAMENTO EM AEROSOL ADULTO E INFANTIL |  |  |  |  | 34,82 |
| 199 | **ESPARADRAPO IMPERMEÁVEL** COMPOSTO DE TECIDO 100% ALGODÃO COM RESINA ACRÍLICA, APLICAÇÃO DE MASSA ADESIVA À BASE DE BORRACHA NATURAL, ÓXIDO DE ZINCO E RESINA. APRESENTAÇÃO: ROLO COM CAPA**, MEDINDO 10 CM X 4,5M**, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO Nº. LOTE, REGISTRO ANVISA. | ROLO | 1.000 | 2.000 | 40 | 23,00 |
| 200 | **ESPARADRAPO IMPERMEÁVEL** COMPOSTO DE TECIDO 100% ALGODÃO COM RESINA ACRÍLICA, APLICAÇÃO DE MASSA ADESIVA À BASE DE BORRACHA NATURAL, ÓXIDO DE ZINCO E RESINA. APRESENTAÇÃO: ROLO COM CAPA, **MEDINDO 5 CM X 4,5 M**, CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO Nº. LOTE, REGISTRO ANVISA. | ROLO | 500 | 1.500 | 0 | 14,69 |
| 201 | **ESPÉCULO VAGINAL TAMANHO P,** DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COMPOSTO POR DUAS PARTES, AS VALVAS E O PARAFUSO. AS VALVAS SÃO PRODUZIDAS EM POLIESTIRENO CRISTAL, APRESENTANDO CONTORNOS LISOS E REGULARES SEM REENTRÂNCIAS E/OU PROTUBERÂNCIAS. O PARAFUSO É PRODUZIDO EM POLIACETAL E É ACOPLADO AO ESPÉCULO, TORNANDO-O PRONTO PARA USO. EMBALADO EM ENVELOPE DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME DE POLIETILENO/POLIPROPILENO.TAMANHO29 MM EM SUA MAIOR LARGURA DISTAL 24 MM EM SUA MAIOR LARGURA PROXIMAL 110 MM NO EIXO LONGITUDINAL DOS ELEMENTOS ARTICULADOS | UNID. | 0 | 6.000 | 0 | 1,88 |
| 202 | **ESPÉCULO VAGINAL** **TAMANHO M,** DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COMPOSTO POR DUAS PARTES, AS VALVAS E O PARAFUSO. AS VALVAS SÃO PRODUZIDAS EM POLIESTIRENO CRISTAL, APRESENTANDO CONTORNOS LISOS E REGULARES SEM REENTRÂNCIAS E/OU PROTUBERÂNCIAS. O PARAFUSO É PRODUZIDO EM POLIACETAL E É ACOPLADO AO ESPÉCULO, TORNANDO-O PRONTO PARA USO. EMBALADO EM ENVELOPE DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME DE POLIETILENO/POLIPROPILENO.TAMANHO33 MM EM SUA MAIOR LARGURA DISTAL 30 MM EM SUA MAIOR LARGURA PROXIMAL 116 MM NO EIXO LONGITUDINAL DOS ELEMENTOS ARTICULADOS | UNID. | 0 | 8.000 | 0 | 9,54 |
| 203 | **ESPÉCULO VAGINAL** **TAMANHO G,** DESCARTÁVEL, ESTÉRIL, COMPOSTO POR DUAS PARTES, AS VALVAS E O PARAFUSO. AS VALVAS SÃO PRODUZIDAS EM POLIESTIRENO CRISTAL, APRESENTANDO CONTORNOS LISOS E REGULARES SEM REENTRÂNCIAS E/OU PROTUBERÂNCIAS. O PARAFUSO É PRODUZIDO EM POLIACETAL E É ACOPLADO AO ESPÉCULO, TORNANDO-O PRONTO PARA USO. EMBALADO EM ENVELOPE DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO E FILME DE POLIETILENO/POLIPROPILENO.TAMANHO42 MM EM SUA MAIOR LARGURA DISTAL 36 MM EM SUA MAIOR LARGURA PROXIMAL 116 MM NO EIXO LONGITUDINAL DOS ELEMENTOS ARTICULADOS | UNID. | 0 | 500 | 0 | 2,03 |
| 204 | **ESPÁTULA DE AYRE,** UTILIZADO EM EXAMES GINECOLÓGICOS PARA A OBTENÇÃO DO MATERIAL CÉRVICO-VAGINAL (COLO DO ÚTERO). MADEIRA, RESISTENTES, PONTAS ARREDONDADAS, MADEIRA DE REFLORESTAMENTO, PACOTE CONTENDO 100 UNIDADES. | PCT | 0 | 400 | 0 | 18,90 |
| 205 | **EQUIPO MULTIVIAS POLIFIX COM EXTENSÃO DUPLA EM PVC CRISTAL**, CLAMP COM CORES DIFERENTES, CONECTOR LEUR FÊMEA COM TAMPA ROSQUEÁVEL, CONEXÃO LUER PARA ACESSO VENOSO, COM REGISTRO NA ANVISA. | UNID. | 0 | 100 | 0 | 2,01 |
| 206 | **ESTETOSCÓPIO ADULTO**. ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS MÍNIMAS: OLIVAS EM SILICONE TRANSPARENTE COM ACABAMENTO SEM REBARBAS, CONJUNTO BIAURICULAR EM METAL CROMADO, FLEXÍVEL NA CURVATURA DO TUBO Y, AUSCULTADOR SIMPLES, ADULTO, COM DIAFRAGMA DE ALTA SENSIBILIDADE. TUBO Y EM PLÁSTICOS NA COR PRETA. | UNID. | 10 | 150 | 0 | 26,09 |
| 207 | **EXTENSÃO DE SILICONE** PARA ASPIRAÇÃO E OXIGENOTERAPIA, COM 2 METROS. | UNID. | 200 | 25 | 50 | 0,4398 |
| 208 | **FILME MEDICO** DRYDT2B/1 20X25 PACOTE COM 100 FOLHAS | PCT. | 20 | 0 | 0 | 294,50 |
|  209 | **FILME MEDICO** DRYDT2B/1 28X35 PACOTE COM 100 FOLHAS | PCT. | 20 | 0 | 0 | 635,77 |
| 210 | **FILME TRANSPARENTE**, ROLO DE 10 CM X 2 METROS (FILME TRANSPARENTE DE POLIURETANO RECOBERTO POR CURATIVO HIPORALERGÊNICO, ADESIVO, ESTÉRIL, SEMIPERMEÁVEL PERMITINDO RESPIRABILIDADE DA PELE E AO MESMO TEMPO IMPEDINDO A ENTRADA DE ÁGUA). | UNID | 50 | 0 | 0 | 90,95 |
| 211 | **FIO GUIA INTRODUTOR** BOUGIE (ESTILETE OU MANDRIL) PARA SONDA ENDOTRAQUEAL **TAMANHO ADULTO** – 5,0 A 8,0 MM | UNID | 15 | 12 | 0 | 57,35 |
| 212 | **FIO GUIA INTRODUTOR** BOUGIE (ESTILETE OU MANDRIL) PARA SONDA ENDOTRAQUEAL **TAMANHO INFANTIL** – 2,5 a 4,5 MM | UNID | 10 | 12 | 0 | 57,35 |
| 213 | **FIO PARA SUTURA CATGUT 2,0 –** SIMPLES | CAIXA | 2 | 0 | 0 | 209,55 |
| 214 | **FIO PARA SUTURA CATGUT 3,0 –** SIMPLES | CAIXA | 2 | 0 | 0 | 167,71 |
| 215 | **FIO SUTURA N° 2** FIO SUTURA Nº 2, COMPOSTO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL 3/8 DE 20MM E FIO DE NYLON MONOFILAMENTO, POSSUINDO 45 CM CADA UNIDADE, O PIGMENTO UTILIZADO PARA TINGIR A SUTURA DE PRETO É HEMATEÍNA. FIO NÃO ABSORVÍVEL E ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA. PRODUTO DE USO ÚNICO. **CAIXA COM 24 UNIDADES**. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº LOTE E VALIDADE E REGISTRO ANVISA. | CAIXA | 30 | 0 | 0 | 46,81 |
| 216 | **FIO SUTURA Nº 3**, COMPOSTO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL 3/8 DE 20MM E FIO DE NYLON MONOFILAMENTO, POSSUINDO 45 CM CADA UNIDADE, O PIGMENTO UTILIZADO PARA TINGIR A SUTURA DE PRETO É HEMATEÍNA. FIO NÃO ABSORVÍVEL E ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA. PRODUTO DE USO ÚNICO. **CAIXA COM 24 UNIDADES**. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº LOTE E VALIDADE E REGISTRO ANVISA | CAIXA | 200 | 0 | 0 | 46,81 |
| 217 | **FIO SUTURA Nº 4,** COMPOSTO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL 3/8 DE 20MM E FIO DE NYLON MONOFILAMENTO, POSSUINDO 45 CM CADA UNIDADE, O PIGMENTO UTILIZADO PARA TINGIR A SUTURA DE PRETO É HEMATEÍNA. FIO NÃO ABSORVÍVEL E ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA. PRODUTO DE USO ÚNICO**. CAIXA COM 24 UNIDADES**. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº LOTE E VALIDADE E REGISTRO ANVISA. | CAIXA | 100 | 0 | 0 | 46,81 |
|  218 | **FIO SUTURA Nº 5,** COMPOSTO POR AGULHA DE AÇO INOXIDÁVEL 3/8 DE 20MM E FIO DE NYLON MONOFILAMENTO, POSSUINDO 45 CM CADA UNIDADE, O PIGMENTO UTILIZADO PARA TINGIR A SUTURA DE PRETO É HEMATEÍNA. FIO NÃO ABSORVÍVEL E ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA. PRODUTO DE USO ÚNICO. **CAIXA COM 24 UNIDADES**. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº LOTE E VALIDADE E REGISTRO ANVISA. | CAIXA | 50 | 0 | 0 | 46,81 |
| 219 | **FIXADOR CELULAR CITOLÓGICO** – SOLUÇÃO SPRAY PARA ESFREGAÇOS VAGINAIS, FRASCO DE 100 ML, EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE E REGISTRO ANVISA. | UNID. | 0 | 400 | 0 | 22,00 |
| 220 | **FIXADOR PARA TUBO ENDOTRAQUEAL ADULTO** EM TECIDO DE ALGODÃO ATÓXICO, HIPOALERGÊNICO, ACOLCHOADO, COM SISTEMA DE VELCRO PARA FECHAMENTO EM TORNO DA CABEÇA E PARA FIXAÇÃO AO TUBO ENDOTRAQUEAL. | UNID. | 50 | 0 | 0 | 28,23 |
| 221 | **FLUXOMETRO PARA AR COMPRIMIDO** PARA REDE CANALIZADA | UNID. | 60 | 30 | 0 | 74,40 |
| 222 | **FLUXOMETRO PARA OXIGÊNIO** PARA REDE CANALIZADA | UNID. | 60 | 30 | 0 | 131,99 |
| 223 | **FRASCO COLETOR DE URINA E SECREÇÕES** (GÁSTRICAS, SALIVARES, BILIARES), COM EXTENSÃO EM PVC TRANSPARENTE PARA ADAPTAÇÃO EM SONDAS, EM SISTEMA ABERTO, NÃO ESTÉRIL, GRADUADO COM CAPACIDADE PARA 1200 ML | FRASCO | 30 | 300 | 0 | 7,20 |
| 224 | **GARROTE, TUBO DE LATEX** PARA PROCEDIMENTOS LABORATÓRIAIS OU NÃO CIRÚRGICOS**, LISO, NÃO ESTÉRIL** DIÂMETRO: INTERNO (MM) 4,0 EXTERNO (MM) 5,5ROLO EM METROS. | METROS | 50 | 0 | 0 | 7,44 |
| 225 | **GARROTE EM TECIDO ELÁSTICO FLEXÍVEL, HIPOALÉRGICO E LIVRE DE LÁTEX, COM PLÁSTICO ABS QUE GARANTE ESTABILIDADE NA TRAVA DE SEGURANÇA. 40CM** | UNID | 0 | 100 | 0 | 14,31 |
| 226 | **GARROTE EM TECIDO ELÁSTICO FLEXÍVEL INFANTIL**, hipoalérgico e livre de látex, Com plástico ABS que garante estabilidade na trava de segurança. | UNID | 0 | 50 | 0 | 12,19 |
| 227 | **Gaze em Rolo Tipo Queijo** 9 Fios 91cm x 91mNão estéril; Hidrofilizada; Alta absorção; Tipo queijo; 9 fios/cm²; 3 dobras e 8 camadas; Macio e alvejado; Dobrada de forma a não permitir o desfiamento; Apresenta-se em forma de bobina. | UNID. | 0 | 60 | 0 | 68,33 |
| 228 | **IMOBILIZADOR LATERAL DE CABEÇA HEAD BLOCK ADULTO;** PRODUZIDO EM ESPUMA INJETADA, IMPERMEÁVEL; CONTENDO TIRANTES DE FIXAÇÃO PARA TESTA E QUEIXO, COM PONTOS PARA VERIFICAÇÃO DE SAÍDA DE LÍQUIDO PELO OUVIDO. CONFECCIONADO EM DUAS PARTES, BLOCOS E BASE.- MATERIAL DOS BLOCOS: COPOLIMETRO DE ETIL VINIL ACETADO (E.V.A. LUX 35), MAIS PEBD, COM CARGAS MINERAIS, SINTÉTICAS, BRANCAS, NEUTRAS, EXPANSIVAS E RETICULADORAS. **MEDIDAS:** DOS TIJOLOS (2), COMPRIMENTO DE 26CM, LARGURA 0,8CM E A ALTURA DE 15CM. DA BASE, É DE FORMA RETANGULAR PARA A FIXAÇÃO NA CABEÇA DE PRANCHAS COM COMPRIMENTO DE 40CM E LARGURA 26CM E ESPESSURA 0,2CM.- PESO: DOS TIJOLOS – CADA TIJOLO APROXIMADAMENTE 150 GRAMAS, TOTALIZANDO OS DOIS TIJOLOS EM 300 GRAMAS.- DA BASE: APROXIMADAMENTE 450 GRAMAS.- PESO TOTAL DO APARELHO: 750 GRAMAS- DOS COMPONENTES DO CONJUNTO:-DO VELCRO – NOS TIJOLOS, VELCRO DE 50MM DE LARGURA, PRETO, APROXIMADAMENTE 18CM EM CADA TIRA, TOTALIZANDO 72CM EM VELCROS, NA BASE, TAMBÉM DOIS VELCROS DE 50MM, COSTURADO. -DAS TESTEIRAS – QUATRO TIRAS DE 0,30MM CADA, TOTALIZANDO 85CM CADA TIRA E NO CONJUNTO DE QUATRO TIRAS. -DOS APOIOS EM QUEIXO, E TESTA – DOIS APOIOS, TRANSPASSADO, POR FITA DE POLIPROPILENO, E TOTALMENTE EMBORRACHADO A FRIO. CADA APOIO COM COMPRIMENTO DE 26 CM EM E.V.A. LUX PEBD E FITAS DE 0,30CM EM POLIPROPILENO. -DAS FITAS DE APOIO À PRANCHA – TRÊS FITAS DE POLIPROPILENO DE 0,30CM COM COMPRIMENTO APROXIMADO DE 28CM COM FECHO EM VELCRO PRETO, DA MESMA MEDIDA DE LARGURA. | UNID. | 5 | 0 | 5 | 146,98 |
| 229 | **Kinesio Tape Fita Bandagem Elástica Adesiva Rolo 5cm x 5m**. Capacidade de alongamento de até 170%, semelhante à pele humana; - Peso e espessura semelhantes aos da pele humana; - Capacidade de alongamento em 2 direções, diagonalmente em relação ao eixo longitudinal; - Fácil de cortar; - Sem látex; - Revestimento adesivo 100% acrílico hipoalergênico; - Resistente à umidade. COR BEGE | ROLO | 0 | 15 | 0 | 17,36 |
| 230 | **KIT CINTO PARA MACA DE AMBULÂNCIA HOSPITALAR, MEDIDAS MACHO – 120CM, FÊMEA-80CM** | KIT | 0 | 0 | 20 | 152,00 |
| 231 | **KIT Laringoscópio Convencional Infantil** contendo1 Lâmina Laringoscópio Macintosh (Curva 0) com lâmpada LED1 Lâmina Laringoscópio Macintosh (Curva 1) com lâmpada LED1 Lâmina Laringoscópio Macintosh (Curva 2) com lâmpada LED | UNID. | 0 | 12 | 0 | 605,00 |
| 232 | **Kit Laringoscópio Convencional Adulto**1 Lâmina Laringoscópio Macintosh (Curva 3) com lâmpada LED1 Lâmina Laringoscópio Macintosh (Curva 4) com lâmpada LED1 Lâmina Laringoscópio Macintosh (Curva 5) com lâmpada LED | UNID. | 0 | 12 | 0 | 660,00 |
| 233 | **KIT MICRONEBULIZADOR ADULTO** DESTINADO A NEBULIZAÇÃO DE LÍQUIDOS A TERAPIAS RESPIRATÓRIAS, CONTENDO UMA MÁSCARA ADULTO E UNIDADE MCRONEBULIZADORA COM RESERVATÓRIO E CONECTORES PLÁSTICOS VIRGENS E ATÓXICOS DE POLIPROPILENO E EXTENSÃO EM PVC (POLIVINILCLORIDA) VIRGEM E ATOXICO, COM CONECTOR PARA **AR COMPRIMIDO**. FABRICADO COM PROTEÇÃO BACTERIANA PARA INIBIR CONTINUAMENTE O CRESCIMENTO DE BACTÉRIAS NA MÁSCARA E NA UNIDADE NEBULIZADORA. MEDIDAS - 12CM X 7,5CM X 4,5CM (A X L X P).  | UNID. | 100 | 300 | 0 | 19,92 |
| 234 | **KIT MICRONEBULIZADOR ADULTO** DESTINADO A NEBULIZAÇÃO DE LÍQUIDOS A TERAPIAS RESPIRATÓRIAS, CONTENDO UMA MÁSCARA ADULTA E UNIDADE MCRONEBULIZADORA COM RESERVATÓRIO E CONECTORES PLÁSTICOS VIRGENS E ATÓXICOS DE POLIPROPILENO E EXTENSÃO EM PVC (POLIVINILCLORIDA) VIRGEM E ATOXICO, COM CONECTOR PARA **OXIGÊNIO**. FABRICADO COM PROTEÇÃO BACTERIANA PARA INIBIR CONTINUAMENTE O CRESCIMENTO DE BACTÉRIAS NA MÁSCARA E NA UNIDADE NEBULIZADORA. MEDIDAS - 12CM X 7,5CM X 4,5CM (A X L X P).  | UNID. | 100 | 100 | 0 | 19,29 |
| 235 | **KIT MICRONEBULIZADOR INFANTIL** DESTINADO A NEBULIZAÇÃO DE LÍQUIDOS A TERAPIAS RESPIRATÓRIAS, CONTENDO UMA MÁSCARA INFANTIL E UNIDADE MICRONEBULIZADORA COM RESERVATÓRIO E CONECTORES PLÁSTICOS VIRGENS E ATÓXICOS DE POLIPROPILENO DESMONTÁVEL E EXTENSÃO EM PVC (POLIVINILCLORIDA) VIRGEM E ATOXICO, COM CONECTOR PARA **AR COMPRIMIDO**, FABRICADO COM PROTEÇÃO BACTERIANA PARA INIBIR CONTINUAMENTE O CRESCIMENTO DE BACTÉRIAS NA MÁSCARA E NA UNIDADE NEBULIZADORA. MEDIDAS - 10CM X 6,5CM X 4,5CM (A X L X P).  | UNID. | 50 | 300 | 0 | 20,79 |
| 236 | **KIT MICRONEBULIZADOR INFANTIL** DESTINADO A NEBULIZAÇÃO DE LÍQUIDOS A TERAPIAS RESPIRATÓRIAS, CONTENDO UMA MÁSCARA INFANTIL E UNIDADE MCRONEBULIZADORA COM RESERVATÓRIO E CONECTORES PLÁSTICOS VIRGENS E ATÓXICOS DE POLIPROPILENO E EXTENSÃO EM PVC (POLIVINILCLORIDA) VIRGEM E ATOXICO, COM CONECTOR PARA **OXIGÊNIO**. FABRICADO COM PROTEÇÃO BACTERIANA PARA INIBIR CONTINUAMENTE O CRESCIMENTO DE BACTÉRIAS NA MÁSCARA E NA UNIDADE NEBULIZADORA. MEDIDAS - 10CM X 6,5CM X 4,5CM (A X L X P).  | UNID. | 50 | 100 | 0 | 25,80 |
| 237 | **Kit Monitor de Glicemia** Completo (Lancetador+ Lancetas+ Tiras SEM CHIP+ Monitor+Estojo). Com codificação automática, resultados em até 5 segundos e visor ampliado (para melhor visualização dos resultados), armazena até 500 testes na memória, exibe a média de resultados dos seus testes e você ainda tem a possibilidade de baixar seus resultados glicêmicos, permite a aplicação da gota de sangue com a tira dentro ou fora do monitor de glicemia, possibilidade de colocar uma 2 gota de sangue na tira, em até 10 segundos, caso a primeira gota inserida seja insuficiente para leitura da glicemia. | UNID. | 0 | 25 | 0 | 80,95 |
| 238 | **KIT SONDAGEM VESICAL DESCARTÁVEL** CONTENDO 1 CUPULA PLASTICA, 1 CAMPO CIRURGICO SIMPLES, 1 CAMPO CIRURGICO FENESTRADO, COMPRESSAS DE GAZE, 1 PINÇA PEAN, 1 CUBA RIM | KITS | 70 | 1.500 | 0 | 85,58 |
| 239 | **Kit para procedimento de insersão de DIU**ITENSCampo para cobertura de mesa, em SSMMS, 100% em polipropileno laminado em polietileno, absorvente, impermeavel, gramatura de 50g/m2 com 60x60 cm de comprimento;• Compressas de gaze de 11 os, com dimensoes de 7,5 cm x 7,5 cm dobrada;• Espéculo vaginal tamanho P com parafuso previamente rosqueado;• Histerômetro em poliestireno, com haste centimetrada e stopper, com 25 cm de comprimento;• Par de luvas de nitrilo de procedimento estéril, tamanho médio;• Pinça Cherron em poliestireno, de 24,5cm de comprimento;• Pinça Pozzi, ponta na, com 26,5cm de comprimento;• Tesoura longa ponta curva, em liga metalica, de 25 cm de comprimento. | UNID. | 0 | 400 | 0 | 64,90 |
| 240 | **LÂMINA PAPANICOLAU,** NÃO LAPIDADA, COM EXTREMIDADE FOSCA. TAMANHO 25,4 X 76,2MM. ESPESSURA 1,0 A 1,2MM, **CAIXA COM 50 PEÇAS**. | CAIXA | 0 | 500 | 0 | 1,89 |
| 241 | **LÂMINAS DE BISTURI DESCARTAVÉL** ESTÉRIL EM AÇO CARBONO, **Nº 15** ISENTA DE REBARBAS E SINAIS DE OXIDAÇÃO, FIO CURVADO EM SUA PONTA, PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CABO, ESTERILIZADO A COBALTO 60, ENVELOPE EM ALUMÍNIO QUE PERMITA ABERTURA, COM ACABAMENTO ASSÉPTICO, HERMETICAMENTE FECHADO, COM FORRO INTERNO DE PROTEÇÃO PARA O FIO DA LÂMINA**, CAIXA COM 100 UNIDADES**, EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO Nº. LOTE E VALIDADE, REGISTRO ANVISA. | CAIXA | 10 | 1.500 | 0 | 33,84 |
| 242 | **LÂMINAS DE BISTURI DESCARTAVÉL** ESTÉRIL EM AÇO CARBONO, **Nº 22** ISENTA DE REBARBAS E SINAIS DE OXIDAÇÃO, FIO CURVADO EM SUA PONTA, PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CABO, ESTERILIZADO A COBALTO 60, ENVELOPE EM ALUMÍNIO QUE PERMITA ABERTURA, COM ACABAMENTO ASSÉPTICO, HERMETICAMENTE FECHADO, COM FORRO INTERNO DE PROTEÇÃO PARA O FIO DA LÂMINA, **CAIXA COM 100 UNIDADES**, EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO Nº. LOTE E VALIDADE, REGISTRO ANVISA. | CAIXA | 10 | 1.500 | 0 | 33,84 |
| 243 | **Lancetas automáticas Microtainer Contact- Activated** (Fluxo Baixo) que dispõem de dispositivo de segurança. Desenvolvidas para punção digital ou no calcanhar. Agulha de 30G com 1,5 mm de profundidade, retrátil acionada por contato, estéril. Caixa com 200 unidades. | CAIXA | 0 | 50 | 0 | 147,71 |
| 244 | **LANCETA PARA TESTE DE GLICEMIA**, CAIXA COM 100 UNIDADES, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA. | CAIXA | 200 | 500 | 10 | 43,99 |
| 245 | **LANTERNA** CLÍNICA DE AÇO INOX E LED. | UNID. | 20 | 150 | 10 | 32,45 |
| 246 | **LENÇOL DESCARTÁVEL COM ELASTICO 2,0MX90CM,** FABRICADO EM 100% POLIPROPILENO, COR BRANCA, 10 UNIDADES POR PACOTE. | ROLO | 0 | 0 | 20 | 18,64 |
| 247 | **LENÇOL DE PAPEL,** DESCARTÁVEL EM PAPEL 100% CELULOSE VIRGEM COR BRANCA E FIBRAS LONGAS, PICOTADO, ROLO COM **50M X 70 CM**, INVÓLUCRO INDIVIDUAL EM PLÁSTICO ATÓXICO, EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE, VALIDADE. | ROLOS | 1.500 | 1.000 | 0 | 14,19 |
| 248 | **LENÇOL DE PAPEL,** DESCARTÁVEL EM PAPEL 100% CELULOSE VIRGEM COR BRANCA E FIBRAS LONGAS, PICOTADO, ROLO COM **50M X 50 CM**, INVÓLUCRO INDIVIDUAL EM PLÁSTICO ATÓXICO, EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE, VALIDADE. | ROLOS | 800 | 500 | 200 | 44,57 |
| 249 | **LENÇOL DESCARTÁVEL COM ELASTICO 2,0Mx90CM,** FABRICADO EM 100% POLIPROPILENO, COR BRANCA, 10 UNIDADES POR PACOTE. | PACOTES | 300 | 0 | 0 | 21,90 |
| 250 | **LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL Nº 7,5 ESPESSURA: 0,17 MM – COMPRIMENTO: 280 MM** – MATÉRIA PRIMA: PURO LÁTEX NATURAL - EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO UM PAR, LUBRIFICADOS COM FINÍSSIMO PÓ BIO – ABSORVÍVEL –PUNHO REFORÇADO. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE, REGISTRO ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº233 DE 30/06/2008. | PAR | 2.000 | 300 | 0 | 2,61 |
| 251 | **LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL Nº 6,0. ESPESSURA: 0,17MM – COMPRIMENTO: 280 MM** – MATÉRIA PRIMA: PURO LATEX NATURAL – EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO UM PAR, LUBRIFICADOS COM FINÍSSIMO PÓ BIO – ABSORVÍVEL – PUNHO REFORÇADO. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE, REGISTRO ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº233 DE 30/06/2008. | PAR | 500 | 0 | 0 | 2,30 |
| 252 | **LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL Nº 6,5. ESPESSURA: 0,17MM – COMPRIMENTO: 280 MM** – MATÉRIA PRIMA: PURO LATEX NATURAL – EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO UM PAR, LUBRIFICADOS COM FINÍSSIMO PÓ BIO – ABSORVÍVEL – PUNHO REFORÇADO. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE, REGISTRO ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº233 DE 30/06/2008. | PAR | 1.000 | 500 | 0 | 6,02 |
| 253 | **LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL Nº 7. ESPESSURA: 0,17 MM – COMPRIMENTO: 280 MM** – MATÉRIA PRIMA: PURO LÁTEX NATURAL - EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO UM PAR, LUBRIFICADOS COM FINÍSSIMO PÓ BIO – ABSORVÍVEL – PUNHO REFORÇADO. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE, REGISTRO ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº233 DE 30/06/2008. | PAR | 2.000 | 1.000 | 0 | 5,50 |
| 254 | **LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL Nº 8 ESPESSURA: 0,17 MM – COMPRIMENTO: 280 MM** – MATÉRIA PRIMA: PURO LÁTEX NATURAL - EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO UM PAR, LUBRIFICADOS COM FINÍSSIMO PÓ BIO – ABSORVÍVEL – PUNHO REFORÇADO. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE, REGISTRO ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº233 DE 30/06/2008. | PAR | 2.000 | 300 | 0 | 2,21 |
| 255 | **LUVA CIRÚRGICA ESTÉRIL Nº 8,5 ESPESSURA: 0,17 MM** – **COMPRIMENTO: 280 MM** – MATÉRIA PRIMA: PURO LÁTEX NATURAL - EMBALAGEM EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONTENDO UM PAR, LUBRIFICADOS COM FINÍSSIMO PÓ BIO – ABSORVÍVEL – PUNHO REFORÇADO. EMBALAGEM CONTENDO DATA DE FABRICAÇÃO, Nº. LOTE E VALIDADE, REGISTRO ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº233 DE 30/06/2008. | PAR | 1.000 | 300 | 0 | 1,96 |
| 256 | **LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO G**, NÃO ESTÉRIL, AMBIDESTRA, LEVEMENTE PULVERIZADA COM PÓ BIO – ABSORVÍVEL CAIXA COM 100 UNIDADES CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº. LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, REGISTRO DA ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº 233 DE 30/06/2008 | CX | 800 | 500 | 200 | 22,49 |
| 257 | **LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO G,** NÃO ESTÉRIL, SUPER LISA, AMBIDESTRA, SEM TALCO, SEM LATEX, EM VINIL TRANSPARENTE, CAIXA COM 100 UNIDADES, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, REGISTRO DA ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº 233 DE 30/06/2008. | CX | 500 | 0 | 20 | 20,84 |
| 258 | **LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO M**, NÃO ESTÉRIL, AMBIDESTRA, LEVEMENTE PULVERIZADA COM PÓ BIO – ABSORVÍVEL CAIXA COM 100 UNIDADES CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº. LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, REGISTRO DA ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº 233 DE 30/06/2008. | CX | 1500 | 1.500 | 200 | 18,48 |
| 259 | **LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO M,** NÃO ESTÉRIL, SUPER LISA, AMBIDESTRA, SEM TALCO, SEM LATEX, EM VINIL TRANSPARENTE, CAIXA COM 100 UNIDADES, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, REGISTRO DA ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº 233 DE 30/06/2008. | CX | 500 | 200 | 20 | 20,78 |
| 260 | **LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO P**, NÃO ESTÉRIL, AMBIDESTRA, LEVEMENTE PULVERIZADA COM PÓ BIO – ABSORVÍVEL CAIXA COM 100 UNIDADES CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº. LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, REGISTRO DA ANVISA, ESTANDO EM INFORMIDADE COM A PORTARIA Nº 233 DE 30/06/2008. | CX | 800 | 1.000 | 200 | 18,48 |
| 261 | **LUVA DE PROCEDIMENTO TAMANHO P,** NÃO ESTÉRIL, SUPER LISA, AMBIDESTRA, SEM TALCO, SEM LATEX, EM VINIL TRANSPARENTE, CAIXA COM 100 UNIDADES, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, Nº LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO, REGISTRO DA ANVISA, ESTANDO EM CONFORMIDADE COM A PORTARIA Nº 233 DE 30/06/2008. | CX | 200 | 100 | 20 | 22,69 |
| 262 | **LUVA NITRÍLICA CANO LONGO(46CM)** LUVA DE SEGURANÇA CONFECCIONADA EM BORRACHA NITRÍLICA; CANO LONGO (46cm), COM ACABAMENTO ANTIDERRAPANTE NA PALMA, FACE PALMAR DOS DEDOS E PONTA DOS DEDOS. ACABAMENTO INTERNO CLORINADO, QUE EVITA A MANIFESTAÇÃO DE BACTÉRIAS. MAIOR ESPESSURA E COMPRIMENTO. PUNHO COM ACABAMENTO RETO. PRODUTO LIVRE DE LÁTEX NATURAL. ALTAMENTE RESISTENTE A PRODUTOS QUÍMICOS – PRINCIPALMENTE ÁCIDOS, CÁUSTICOS SOLVENTES E, TAMBÉM, POSSUI EXCELENTE RESISTÊNCIA MECÂNICA A RASGO, PERFURAÇÃO, CORTE E ABRASÃO, ALTA FLEXIBILIDADE. TAMANHO M | UNID. | 0 | 60 | 0 | 32,72 |
| 263 | **MANTA ALUMINIZADA PARA RESGATE, CONFECCIONADO EM POLIÉSTER, POLIETILENO OU POLIPROPILENO RECOBERTO COM ALUMÍNIO COM ESPESSURA DE 25 A 20 MICRAS. TAMANHO 2,10X1,40** | UNID | 0 | 0 | 100 | 10,48 |
| 264 | **MALHA TUBULAR 4 CMX20M** | UNID. | 50 | 50 | 0 | 8,60 |
| 265 | **MALHA TUBULAR 6 CMX20M** | UNID. | 50 | 50 | 0 | 12,90 |
| 266 | **MALHA TUBULAR 8 CMX20M** | UNID. | 50 | 50 | 0 | 17,90 |
| 267 | **MASCARA CIRÚRGICA EM TNT**, TRIPLA CAMADA, COM ELÁSTICO**, CAIXA COM 100 UNIDADES.** | CAIXA | 800 | 800 | 30 | 32,98 |
| 268 | **MÁSCARA DE ALTA CONCENTRAÇÃO ADULTO** COM RESERVATÓRIO. MÁSCARA COM ELÁSTICO, BALÃO PARA OXIGÊNIO E EXTENSÃO PARA CONEXÃO EM OXIGÊNIO. É INDICADA EM PROCEDIMENTOS QUE ENVOLVAM PACIENTES EM VENTILAÇÃO ESPONTÂNEA EM UNIDADES DE TERAPIA INTENSIVA, SEMI-INTENSIVA, LEITOS E AMBULATÓRIOS. NÃO ESTÉRIL. | UNID. | 100 | 0 | 30 | 17,98 |
| 269 | **MÁSCARA DE ALTA CONCENTRAÇÃO INFANTIL** COM RESERVATÓRIO. MÁSCARA COM ELÁSTICO, BALÃO PARA OXIGÊNIO E EXTENSÃO PARA CONEXÃO EM OXIGÊNIO. É INDICADA EM PROCEDIMENTOS QUE ENVOLVAM PACIENTES EM VENTILAÇÃO ESPONTÂNEA EM UNIDADES DE TERAPIA INTENSIVA, SEMI-INTENSIVA, LEITOS E AMBULATÓRIOS. NÃO ESTÉRIL. | UNID. | 50 | 0 | 10 | 24,29 |
| 270 | **MÁSCARA DE PROTEÇÃO N95,** PRODUZIDA EM TNT, COM EFICIÊNCIA DE FILTRAGEM DE PARTICULADO MAIOR OU IGUAL A 95%, POSSUIR TIRA METÁLICA PARA AJUSTE NO CONTORNO DO NARIZ, TIRAS ELÁSTICAS PARA PRENDER ATRÁS DA ORELHA. | UNID. | 100 | 300 | 50 | 1,82 |
| 271 | **Massageador facial;** Massagem tipo vibração é um produto versátil, projetado especialmente para massagear a região do rosto, Sem fio.ESPECIFICAÇÕESAlimentação: Pilha AAGarantia: 01 anoDimensões: 26 x 4,5 x 6,5 cmPeso: 0,100 grs | UNID. | 0 | 2 | 0 | 25,56 |
| 272 | **MICROPORE 1,25CM X 10M** FITA HIPOALÉRGICA MICROPOROSA ESTÉRIL É CONFECCIONADA COM SUBSTRATO DE NÃO TECIDO À BASE DE FIBRAS DE VISCOSA; RESINA ACRÍLICA E MASSA ADESIVA À BASE DE POLIACRILATO HIPOALERGÊNICO. DE FINÍSSIMA ESPESSURA E EXCELENTE FIXAÇÃO, SENDO BASTANTE FLEXÍVEL; ALÉM DE SER ESTERILIZADO À | UNID | 500 | 1.500 | 0 | 4,06 |
| 273 | **MICROPORE 10 CM X 10M** FITA HIPOALÉRGICA MICROPOROSA ESTÉRIL É CONFECCIONADA COM SUBSTRATO DE NÃO TECIDO À BASE DE FIBRAS DE VISCOSA; RESINA ACRÍLICA E MASSA ADESIVA À BASE DE POLIACRILATO HIPOALERGÊNICO. DE FINÍSSIMA ESPESSURA E EXCELENTE FIXAÇÃO, SENDO BASTANTE FLEXÍVEL; ALÉM DE SER ESTERILIZADO À RAIO GAMA; OFERECENDO MAIOR GARANTIA NOS PROCEDIMENTOS HOSPITALARES CIRÚRGICOS; ONDE ESTE COMPLEMENTO É NECESSÁRIO. | UNID | 500 | 0 | 0 | 20,25 |
| 274 | **MICROPORE 2,5CM X 10M** FITA HIPOALÉRGICA MICROPOROSA ESTÉRIL É CONFECCIONADA COM SUBSTRATO DE NÃO TECIDO À BASE DE FIBRAS DE VISCOSA; RESINA ACRÍLICA E MASSA ADESIVA À BASE DE POLIACRILATO HIPOALERGÊNICO. DE FINÍSSIMA ESPESSURA E EXCELENTE FIXAÇÃO, SENDO BASTANTE FLEXÍVEL; ALÉM DE SER ESTERILIZADO À RAIO GAMA; OFERECENDO MAIOR GARANTIA NOS PROCEDIMENTOS HOSPITALARES CIRÚRGICOS; ONDE ESTE COMPLEMENTO É NECESSÁRIO. | UNID | 1.000 | 1.500 | 0 | 3,74 |
| 275 | **ÓCULOS DE PROTEÇÃO,** TRANSPARENTE, HASTES REGULÁVEIS EM QUATRO ESTÁGIOS, LENTE ÚNICA EM DUROPOLICARBONATO COM PROTEÇÃO LATERAL. ORIFÍCIOS PARA CORDÃO. CERTIFICADO DE APROVAÇÃO: 6136. | UNID. | 20 | 50 | 0 | 8,66 |
| 276 | **OTOSCOPIO**, LAMPADA LED, COM ILUMINACAO POR FIBRA OPTICA, PORTATIL, USADO PARA EXAMES EXTERNOS DO CONDUTO AUDITIVO, LENTE GIRATORIA CONECTADA AO OTOSCOPIO, PROPORCIONA AUMENTO DE NO MINIMO 2 VEZES, REGULADOR DE ALTA E BAIXA LUMINOSIDADE. DEVE POSSUIR LAMPADA LED. ACESSORIOS - NO MINIMO 09 (NOVE) ESPECULOS AURICULARES REUTILIZAVEIS, EM PELO MENOS 03 (TRES) TAMANHOS DISTINTOS, COM NO MINIMO 03 (TRES) UNIDADES DE CADA TAMANHO; 01 (UMA) BATERIA RECARREGAVEL; -01 (UM) CARREGADOR DE BATERIA; -01 (UM) ESTOJO PARA TRANSPORTE E ARMAZENAGEM; DEVEM SER ENTREGUES COM O PRODUTO TODOS OS CABOS, CONECTORES, ADAPTADORES E DEMAIS ITENS NECESSARIOS AO PERFEITO FUNCIONAMENTO DO CONJUNTO OFERTADO; DEVEM SER ENTREGUES OS MANUAIS DE OPERACAO, EM PORTUGUES. ALIMENTACAO ELETRICA: TENSAO DE ALIMENTACAO DO EQUIPAMENTO: BIVOLT AUTOMATICO. COPIA DO REGISTRO DO EQUIPAMENTO EMITIDO PELA AGENCIA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA - ANVISA / MINISTERIO DA SAUDE OU COMPROVACAO DE QUE O MESMO E ISENTO DE REGISTRO/CADASTRO, QUANDO FOR O CASO. | UNID. | 6 | 60 | 0 | 301,13 |
| 277 | **OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL** DE DEDO PARA **USO ADULTO**, EM MATERIAL RESISTENTE, COMPACTADO E LEVE. TELA LED VERMELHO DE ÓTIMA VISUALIZAÇÃO EM TODOS OS ÂNGULOS, MESMO EM AMBIENTES CLAROS. BAIXO CONSUMO DE ENERGIA; INDICADOR DE NÍVEL DE BATERIA. CURVA GRÁFICA DE SINAL; INTERIOR DO CLIP DO DEDO CONFECCIONADO EM BORRACHA MÉDICA ANTIALÉRGICA. AUTONOMIA DE ATÉ 40 HORAS DE USO CONTÍNUO COM CARGA MÁXIMA DA BATERIA. COM USO DE 02 PILHAS ALCALINAS AAA, 1 COLAR DE TRANSPORTE, 1 MANUAL DE FUNCIONAMENTO EM PORTUGUÊS. REGISTRO NA ANVISA. PESO 35G (SEM BATERIA)  | UNID. | 20 | 60 | 5 | 156,33 |
| 278 | **OXIMETRO DE PULSO** PORTATIL DE DEDO **PARA USO PEDIATRICO E NEONATAL** - EM MATERIAL RESISTENTE, COMPACTADO E LEVE. TELA LED VERMELHO DE ÓTIMA VISUALIZAÇÃO EM TODOS OS ÂNGULOS, MESMO EM AMBIENTES CLAROS. BAIXO CONSUMO DE ENERGIA; INDICADOR DE NÍVEL DE BATERIA. CURVA GRÁFICA DE SINAL; INTERIOR DO CLIP DO DEDO CONFECCIONADO EM BORRACHA MÉDICA ANTIALÉRGICA. AUTONOMIA DE ATÉ 40 HORAS DE USO CONTÍNUO COM CARGA MÁXIMA DA BATERIA. COM USO DE 02 PILHAS ALCALINAS AAA, 1 COLAR DE TRANSPORTE, 1 MANUAL DE FUNCIONAMENTO EM PORTUGUÊS. REGISTRO NA ANVISA. PESO 35G (SEM BATERIA).  | UNID. | 10 | 20 | 2 | 144,90 |
| 279 | **PAPEL GRAU CIRURGICO PARA EMBALAR 10CMX100M**, COM INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR E ÓXIDO DE ETILENO, COM RGISTRO NA ANVISA. | ROLO | 15 | 300 | 0 | 89,00 |
| 280 | **PAPEL GRAU CIRURGICO PARA EMBALAR 25CMX100M**, COM INDICADOR QUÍMICO PARA PROCESSOS DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR E ÓXIDO DE ETILENO, COM RGISTRO NA ANVISA. | ROLO | 15 | 300 | 0 | 197,10 |
| 281 | **PAPEL TERMOSSENSÍVEL PARA ELETROCARDIOGRAMA,** COMPATÍVEL COM CARDIOLINE 200 S, TITS 210MMX295MM, PACOTE COM 100 FOLHAS | PACOTES | 100 | 200 | 0 | 90,05 |
| 282 | **PAPEL TERMOSSENSÍVEL PARA ELETROCARDIOGRAMA,** COMPATÍVEL COM MODELO PORTÁTIL ALFAMED COMPASSE 3.000, TITB 80MMX20MM | ROLOS | 150 | 0 | 0 | 10,32 |
| 283 | **PÁS DESCARTÁVEIS PARA DESFIBRILADOR EXTERNO AUTOMATICO, TAMANHO ADULTO, COMPATÍVEL COM DEA CMOS DRAKE** | UNID | 0 | 0 | 10 | 629,68 |
| 284 | **PÁS DESCARTÁVEIS PARA DESFIBRILADOR EXTERNO AUTOMATICO, TAMANHO INFANTIL, COMPATÍVEL COM DEA CMOS DRAKE** | UNID | 0 | 0 | 2 | 619,26 |
| 285 | **PÁS DESCARTÁVEIS PARA DESFIBRILADOR EXTERNO AUTOMÁTICO** (CONJUNTO DE DOIS ELETRODOS MULTIFUNÇÕES PRÉ-CONECTADOS – DESFIBRILAÇÃO, CARDIOVERSÃO SINCRONIZADA, MONITORIZAÇÃO POR ECG, ESTIMULAÇÃO CARDÍACA NÃO INVASIVA). **TAMANHO ADULTO,****COMPATÍVEL COM DESFIBRILADOR INSTRAMED** | UNID. | 10 | 0 | 0 | 719,33 |
| 286 | **PÁS DESCARTÁVEIS PARA DESFIBRILADOR EXTERNO AUTOMÁTICO** (CONJUNTO DE DOIS ELETRODOS MULTIFUNÇÕES PRÉ-CONECTADOS – DESFIBRILAÇÃO, CARDIOVERSÃO SINCRONIZADA, MONITORIZAÇÃO POR ECG, ESTIMULAÇÃO CARDÍACA NÃO INVASIVA). **TAMANHO INFANTIL, COMPATÍVEL COM DESFIBRILADOR INSTRAMED** | UNID. | 5 | 0 | 0 | 837,00 |
|  287 | **Pasta Condutora para EEG** 1kg. Creme adesivo e condutivo para exames de eletroencefalografia, Sedosa, branca, soft, emulsão cremosa hidrofílica, baixa perda de umidade, remove com água. | POTE | 0 | 5 | 0 | 90,00 |
| 288 | **Pera com Válvula** Aparelho De Pressão Esfigmomanômetro | UNID | 0 | 100 | 0 | 32,58 |
| 289 | **PINÇA ANATOMICA DISSECÇÃO 16 CM,** EM AÇO INOXIDÁVEL AISI-420, COM SERRILHA, PADRÕES DE QUALIDADE ABNT. | UNID. | 20 | 60 | 0 | 21,80 |
| 290 | **PINÇA CHERON DESCARTÁVEL,** ÂNGULO ANATÔMICO;USO ÚNICO, DESCARTÁVEL; ESTÉRIL; ATÓXICO, COM SISTEMA DE TRAVA DE FECHAMENTO POR CREMALHEIRA, DISCRETO DESVIO CAUDAL DA EXTREMIDADE PROXIMAL E PONTA SEMI-AGUDA. FABRICADA EM POLIESTIRENO NA COR BRANCA, MEDINDO 24,5 CM | UNID. | 0 | 100 | 0 | 3,46 |
| 291 | **PINÇA DENTE DE RATO COM DENTES 1X2 14CM,** EM AÇO INOXIDÁVEL AISI-420; ANATÔMICA; POSSUI DENTES NA EXTREMIDADE, PADRÕES DE QUALIDADE ABNT. | UNID. | 20 | 40 | 0 | 20,29 |
| 292 | **PINÇA HARTMANN** PARA RETIRADA DE CORPO ESTRANHO | UNID. | 03 | 12 | 0 | 374,83 |
| 293 | **PINÇA KELLY CURVA 16 CM,** USADA PARA PINÇAMENTO (HEMOSTASIA), PRODUTO CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL AISI-420, PONTA CURVA, COM SERRILHA, PADRÕES DE QUALIDADE ABNT. | UNID. | 20 | 40 | 0 | 48,19 |
| 294 | **PINÇA KELLY RETA 15 CM,** USADA PARA PINÇAMENTO (HEMOSTASIA), PRODUTO CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL AISI-420; PONTA RETA, COM SERRILHA, PADRÕES DE QUALIDADE ABNT. | UNID. | 20 | 40 | 0 | 47,90 |
| 295 | **PORTA AGULHA MAYO HEGAR 14CM,** CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL CIRÚRGICOS, EMBALAGEM: PLÁSTICA INDIVIDUAL, CONSTANDO OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA E RASTREABILIDADE; COM PADRÕES INTERNACIONAIS DE QUALIDADE, NORMAS DA ABNT. | UNID. | 20 | 0 | 0 | 40,40 |
| 296 | **PRANCHA DE RESGATE** EM POLIETILENO ADULTO AMARELA COMPOSIÇÃO: POLIETILENO POSSUI ABERTURAS EM SUA LATERAL PERMITINDO A UTILIZAÇÃO DE CINTO ARANHA E IMOBILIZADOR DE CABEÇA, LEVE E ALTAMENTE RESISTENTE; ALTURA 6CM, LARGURA 45CM, PROFUNDIDADADE 187CM, PESO 7,520KG. TRANSPARENTE PARA UTILIZAÇÃO EM RAIO-X E TAMBÉM PODE SER UTILIZADA NA ÁGUA E EM ALTURAS.* SUPORTA ATÉ 180 KG, POSSUI PEGADORES BEM AMPLOS, CINTO DE IMOBILIZAÇÃO 3 PEÇAS, ALÇA DE POLIPROPILENO DE 50 MM, CINTOS DE 1,70 M, REGULADOR 50 MM EM NYLON,
* FECHO EM TIC TAC 50 MM
 | UNID. | 5 | 12 | 4 | 442,46 |
| 297 | **PROTETOR SOLAR FPS 30** | UNID | 0 | 0 | 50 | 33,53 |
| 298 | **PROTETOR SOLAR FATOR 60**, LOÇÃO CREMOSA, NÃO OLEOSA, ACABAMENTO SECO, HIDRATANTE, FÁCIL ABSORÇÃO, PROTEÇÃO SOLAR NO MÍNIMO 4 HORAS, PROTEÇÃO UV-A E UV-B, RESISTENTE A ÁGUA E SUOR. **NÃO CONTER PABA.**COMPOSIÇÃO: ÁGUA, ACETATO DE VITAMINA E, ÁLCOOL ESTEARÍLICO, BENZOATO DE ALQUILA C12-15, BIS-ETILEXILOXIFENOL METOXIFENIL TRIAZINA, BUTILCARBAMATO DE IODOPROPINILA, BUTILENO GLICOL, CARBÔMERO, POTÁSSIO FOSFATO DE CETILA, CROSPOLÍMERO DE ACRILATOS/ACRILATO DE ALQUILA C10-30, DIMETICONA, EDTA DISSÓDICO, FENOXIETANOL, FRAGRÂNCIA, ISOESTEARATO DE ISOPROPILA, METOXICINAMATO DE ETILEXILA, PALMITATO DE CETILA, SALICILATO DE ETILEXILA, TETRAIDROXIPROPIL ETILENODIAMINA, TRIBERRENINA, TRICONTANIL PVP. FRASCO COM 200ML. | UNID. | 0 | 1.000 | 0 | 45,57 |
| 299 | **Reanimador Respiratório Manual** (AMBU) Autoclavável em silicone 1600ml (**Adulto**) com válvula pop-off 60cmH2O;- Máscara Facial Adulto;- Válvula para Reservatório de Oxigênio;- Reservatório de Oxigênio 2000ml;- Extensão para Oxigênio 2 metros. | UNID. | 0 | 12 | 0 | 213,43 |
| 300 | **Reanimador Respiratório Manual Infantil** (AMBU) Autoclavável em silicone, máscara Facial em silicone, válvula unidirecional e reservatório de 500ml Infantil. | UNID. | 0 | 12 | 0 | 220,34 |
| 301 | **Régua Antropométrica De Madeira** 1,00Mt. USO PEDIÁTRICO | UNID. | 0 | 12 | 0 | 72,78 |
| 302 | **REPELENTE DE INSETOS** ADULTO SPRAY 200ML, SEM FRAGRÂNCIA, COM ICARIDINA, PROTEÇÃO 12 HORAS. | UNID. | 0 | 1.000 | 0 | 28,60 |
| 303 | **RESPIRON** Aparelho para Fisioterapia Respiratória, Exercitador e Incentivador Respiratório. | UNID. | 0 | 15 | 0 | 36,85 |
| 304 | **SALTO ORTOPÉDICO GRANDE** | UNID. | 100 | 100 | 0 | 4,49 |
| 305 | **SALTO ORTOPÉDICO PEQUENO** | UNID. | 100 | 100 | 0 | 3,69 |
| 306 | **SERINGA 10 ML** DESCRIÇÃO: SERINGA DE PLÁSTICO DESCARTÁVEL, CONFECCIONADA EM POLIPROPILENO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. CILINDRO: DEVE SER COMPOSTO DE CORPO, BICO E FLANGE. CORPO CILÍNDRICO RETO, COM ACABAMENTO INTERNO PERFEITO, SILICONIZADO EM QUANTIDADE SUFICIENTE, PAREDE UNIFORME EM SUA ESPESSURA. POSSIBILITANDO O MOVIMENTO LIVRE E SUAVE DO ÊMBOLO, DEVE APRESENTEAR NA EXTREMIDADE DISTAL UM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEDE O DESPRENDIMENTO DO ÊMBOLO DO CILINDRO. CORPO PROVIDO DE **BICO TIPO LUER-LOK (ROSCA)** DEVE GARANTIR CONEXÕES SEGURAS E SEM VAZAMENTOS A CANHÕES E AGULHAS, CATETERES E OUTROS. CONICIDADE DO BICO BEM ACABADA, COM SUPERFÍCIE LISA REGULAR. FLANGE COM FORMATO ADEQUADO PARA SERVIR DE APOIO AOS DEDOS, DANDO ESTABILIDADE A SERINGA QUANDO COLOCADA EM SUPERFÍCIE PLANA. ÊMBOLO: A HASTE DO ÊMBOLO DE PLÁSTICO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO. MOLDADO DE MANEIRA A FACILITAR A INJEÇÃO E ASPIRAÇÃO DE FLUÍDOS. APRESENTANDO NA EXTREMIDADE PROXIMAL ROLHA, CONFORME DESCRITO ACIMA, ADEQUADAMENTE AJUSTÁVEL AO CORPO, EVITANDO VAZAMENTOS, FIRMEMENTE FIXADA A FIM DE EVITAR DESLOCAMENTO NO ATO DA ASPIRAÇÃO. DEVE APRESENTAR NA EXTREMIDADE DISTAL BASE PARA APOIO DOS DEDOS PARA FACILITAR A APLICAÇÃO. MARCAÇÃO: ESCALA DE GRADUAÇÃO APLICADA À SUPERFÍCIE EXTERNA DO CORPO DO CILINDRO, COM ALTO GRAU DE PRECISÃO, TRAÇOS E NÚMERO DE INSCRIÇÃO CLAROS, LEGÍVEIS E ISENTO DE FALHAS, PERMANECENDO NÍTIDOS ATÉ O MOMENTO DA UTILIZAÇÃO. OS TRAÇOS DEVEM APRESENTAR ESPESSURA UNIFORME E SÃO ISENTOS DE IRREGULARIDADES ENTRE OS ESPAÇAMENTOS. A ESCALA DE GRADUAÇÃO VOLTADA PARA CIMA, SENDO DE FÁCIL VISUALIZAÇÃO, QUANDO O CORPO DO CILINDRO ESTIVER NA POSIÇÃO DE USO. A GRADUAÇÃO É EM MILILITRO (ML). A GRADUAÇÃO DEVE SER FORMADA DE TRAÇOS LONGOS (DIVISÕES) E CURTOS (SUBDIVISÕES). A CAPACIDADE DA SERINGA DEVE SER ESCRITA EM MILILITRO (ML) E DEVE ESTAR DEVIDAMENTE AFERIDA. ACABAMENTO: O PRODUTO ACABADO DEVE SER DE PLÁSTICO TRANSPARENTE PERMITINDO A VISUALIZAÇÃO NÍTIDA DO FLUIDO ASPIRADO. O PRODUTO DEVE APRESENTAR RIGIDEZ E RESISTÊNCIA MECÂNICA CONDIZENTES COM A SUA UTILIZAÇÃO, ESTANDO LIVRE DE MATÉRIA ESTRANHA, CISCOS OU SUJEIRA. A ROLHA DO ÊMBOLO DEVE SER CONFECCIONADA EM BORRACHA SINTÉTICA, LIVRE DE DEFEITOS, REBARBAS, ATÓXICA, APIROGÊNICA E INERTE, ASSEGURANDO DESLIZAMENTO SUAVE EM TODO O PERCURSO, DURANTE A ASPIRAÇÃO E/OU INJEÇÃO NÃO SE SEPARA DA HASTE, APRESENTANDO ESPESSURA ADEQUADA QUE FACILITA A VISUALIZAÇÃO DA DOSAGEM. DIMENSÕES: AS SERINGAS ESPECIFICADAS DEVERÃO SER DIMENSIONADAS OBEDECENDO AOS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, O CONJUNTO MONTADO DEVE APRESENTAR A EXTREMIDADE DISTAL DO ÊMBOLO SALIENTADA EM RELAÇÃO AO CORPO CORRESPONDENTE CERCA DE 1CM, CUJA DIFERENÇA DESTINA-SE A OFERECER ADEQUADAS CONDIÇÕES DE MANUSEIO. EMBALAGEM: AS SERINGAS DEVERÃO SER EMBALADAS UNITARIAMENTE EM INVÓLUCRO APROPRIADO E DE ACORDO COM O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO UTILIZADO. A EMBALAGEM DEVERÁ GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE SEU ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. FAVORECENDO A ABERTURA COM TÉCNICA ASSÉPTICA. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. AS SERINGAS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM CAIXAS DE PAPELÃO RESISTENTES.  | UNID. (SERINGAS) | 60.000 | 15.000 | 0 | 0,6101 |
| 307 | **SERINGA 20 ML** DESCRIÇÃO: SERINGA DE PLÁSTICO DESCARTÁVEL, CONFECCIONADA EM POLIPROPILENO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. CILINDRO: DEVE SER COMPOSTO DE CORPO, BICO E FLANGE. CORPO CILÍNDRICO RETO, COM ACABAMENTO INTERNO PERFEITO, SILICONIZADO EM QUANTIDADE SUFICIENTE, PAREDE UNIFORME EM SUA ESPESSURA. POSSIBILITANDO O MOVIMENTO LIVRE E SUAVE DO ÊMBOLO, DEVE APRESENTEAR NA EXTREMIDADE DISTAL UM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEDE O DESPRENDIMENTO DO ÊMBOLO DO CILINDRO. CORPO PROVIDO DE **BICO TIPO LUER-LOK (ROSCA)** DEVE GARANTIR CONEXÕES SEGURAS E SEM VAZAMENTOS A CANHÕES E AGULHAS, CATETERES E OUTROS. CONICIDADE DO BICO BEM ACABADA, COM SUPERFÍCIE LISA REGULAR. FLANGE COM FORMATO ADEQUADO PARA SERVIR DE APOIO AOS DEDOS, DANDO ESTABILIDADE A SERINGA QUANDO COLOCADA EM SUPERFÍCIE PLANA. ÊMBOLO: A HASTE DO ÊMBOLO DE PLÁSTICO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO. MOLDADO DE MANEIRA A FACILITAR A INJEÇÃO E ASPIRAÇÃO DE FLUÍDOS. APRESENTANDO NA EXTREMIDADE PROXIMAL ROLHA, CONFORME DESCRITO ACIMA, ADEQUADAMENTE AJUSTÁVEL AO CORPO, EVITANDO VAZAMENTOS, FIRMEMENTE FIXADA A FIM DE EVITAR DESLOCAMENTO NO ATO DA ASPIRAÇÃO. DEVE APRESENTAR NA EXTREMIDADE DISTAL BASE PARA APOIO DOS DEDOS PARA FACILITAR A APLICAÇÃO. MARCAÇÃO: ESCALA DE GRADUAÇÃO APLICADA À SUPERFÍCIE EXTERNA DO CORPO DO CILINDRO, COM ALTO GRAU DE PRECISÃO, TRAÇOS E NÚMERO DE INSCRIÇÃO CLAROS, LEGÍVEIS E ISENTO DE FALHAS, PERMANECENDO NÍTIDOS ATÉ O MOMENTO DA UTILIZAÇÃO. OS TRAÇOS DEVEM APRESENTAR ESPESSURA UNIFORME E SÃO ISENTOS DE IRREGULARIDADES ENTRE OS ESPAÇAMENTOS. A ESCALA DE GRADUAÇÃO VOLTADA PARA CIMA, SENDO DE FÁCIL VISUALIZAÇÃO, QUANDO O CORPO DO CILINDRO ESTIVER NA POSIÇÃO DE USO. A GRADUAÇÃO É EM MILILITRO (ML). A GRADUAÇÃO DEVE SER FORMADA DE TRAÇOS LONGOS (DIVISÕES) E CURTOS (SUBDIVISÕES). A CAPACIDADE DA SERINGA DEVE SER ESCRITA EM MILILITRO (ML) E DEVE ESTAR DEVIDAMENTE AFERIDA. ACABAMENTO: O PRODUTO ACABADO DEVE SER DE PLÁSTICO TRANSPARENTE PERMITINDO A VISUALIZAÇÃO NÍTIDA DO FLUIDO ASPIRADO. O PRODUTO DEVE APRESENTAR RIGIDEZ E RESISTÊNCIA MECÂNICA CONDIZENTES COM A SUA UTILIZAÇÃO, ESTANDO LIVRE DE MATÉRIA ESTRANHA, CISCOS OU SUJEIRA. A ROLHA DO ÊMBOLO DEVE SER CONFECCIONADA EM BORRACHA SINTÉTICA, LIVRE DE DEFEITOS, REBARBAS, ATÓXICA, APIROGÊNICA E INERTE, ASSEGURANDO DESLIZAMENTO SUAVE EM TODO O PERCURSO, DURANTE A ASPIRAÇÃO E/OU INJEÇÃO NÃO SE SEPARA DA HASTE, APRESENTANDO ESPESSURA ADEQUADA QUE FACILITA A VISUALIZAÇÃO DA DOSAGEM. DIMENSÕES: AS SERINGAS ESPECIFICADAS DEVERÃO SER DIMENSIONADAS OBEDECENDO AOS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, O CONJUNTO MONTADO DEVE APRESENTAR A EXTREMIDADE DISTAL DO ÊMBOLO SALIENTADA EM RELAÇÃO AO CORPO CORRESPONDENTE CERCA DE 1CM, CUJA DIFERENÇA DESTINA-SE A OFERECER ADEQUADAS CONDIÇÕES DE MANUSEIO. EMBALAGEM: AS SERINGAS DEVERÃO SER EMBALADAS UNITARIAMENTE EM INVÓLUCRO APROPRIADO E DE ACORDO COM O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO UTILIZADO. A EMBALAGEM DEVERÁ GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE SEU ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. FAVORECENDO A ABERTURA COM TÉCNICA ASSÉPTICA. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. AS SERINGAS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM CAIXAS DE PAPELÃO RESISTENTES.  | UNID. (SERINGAS) | 50.000 | 7.000 | 1.000 | 0,8053 |
| 308 | **SERINGA 20 ML** DESCRIÇÃO: SERINGA DE PLÁSTICO DESCARTÁVEL, CONFECCIONADA EM POLIPROPILENO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. CILINDRO: DEVE SER COMPOSTO DE CORPO, BICO E FLANGE. CORPO CILÍNDRICO RETO, COM ACABAMENTO INTERNO PERFEITO, SILICONIZADO EM QUANTIDADE SUFICIENTE, PAREDE UNIFORME EM SUA ESPESSURA. POSSIBILITANDO O MOVIMENTO LIVRE E SUAVE DO ÊMBOLO, DEVE APRESENTEAR NA EXTREMIDADE DISTAL UM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEDE O DESPRENDIMENTO DO ÊMBOLO DO CILINDRO. CORPO PROVIDO DE **BICO TIPO LUER-SLIP** DEVE GARANTIR CONEXÕES SEGURAS E SEM VAZAMENTOS A CANHÕES E AGULHAS, CATETERES E OUTROS. CONICIDADE DO BICO BEM ACABADA, COM SUPERFÍCIE LISA REGULAR. FLANGE COM FORMATO ADEQUADO PARA SERVIR DE APOIO AOS DEDOS, DANDO ESTABILIDADE A SERINGA QUANDO COLOCADA EM SUPERFÍCIE PLANA. ÊMBOLO: A HASTE DO ÊMBOLO DE PLÁSTICO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO. MOLDADO DE MANEIRA A FACILITAR A INJEÇÃO E ASPIRAÇÃO DE FLUÍDOS. APRESENTANDO NA EXTREMIDADE PROXIMAL ROLHA, CONFORME DESCRITO ACIMA, ADEQUADAMENTE AJUSTÁVEL AO CORPO, EVITANDO VAZAMENTOS, FIRMEMENTE FIXADA A FIM DE EVITAR DESLOCAMENTO NO ATO DA ASPIRAÇÃO. DEVE APRESENTAR NA EXTREMIDADE DISTAL BASE PARA APOIO DOS DEDOS PARA FACILITAR A APLICAÇÃO. MARCAÇÃO: ESCALA DE GRADUAÇÃO APLICADA À SUPERFÍCIE EXTERNA DO CORPO DO CILINDRO, COM ALTO GRAU DE PRECISÃO, TRAÇOS E NÚMERO DE INSCRIÇÃO CLAROS, LEGÍVEIS E ISENTO DE FALHAS, PERMANECENDO NÍTIDOS ATÉ O MOMENTO DA UTILIZAÇÃO. OS TRAÇOS DEVEM APRESENTAR ESPESSURA UNIFORME E SÃO ISENTOS DE IRREGULARIDADES ENTRE OS ESPAÇAMENTOS. A ESCALA DE GRADUAÇÃO VOLTADA PARA CIMA, SENDO DE FÁCIL VISUALIZAÇÃO, QUANDO O CORPO DO CILINDRO ESTIVER NA POSIÇÃO DE USO. A GRADUAÇÃO É EM MILILITRO (ML). A GRADUAÇÃO DEVE SER FORMADA DE TRAÇOS LONGOS (DIVISÕES) E CURTOS (SUBDIVISÕES). A CAPACIDADE DA SERINGA DEVE SER ESCRITA EM MILILITRO (ML) E DEVE ESTAR DEVIDAMENTE AFERIDA. ACABAMENTO: O PRODUTO ACABADO DEVE SER DE PLÁSTICO TRANSPARENTE PERMITINDO A VISUALIZAÇÃO NÍTIDA DO FLUIDO ASPIRADO. O PRODUTO DEVE APRESENTAR RIGIDEZ E RESISTÊNCIA MECÂNICA CONDIZENTES COM A SUA UTILIZAÇÃO, ESTANDO LIVRE DE MATÉRIA ESTRANHA, CISCOS OU SUJEIRA. A ROLHA DO ÊMBOLO DEVE SER CONFECCIONADA EM BORRACHA SINTÉTICA, LIVRE DE DEFEITOS, REBARBAS, ATÓXICA, APIROGÊNICA E INERTE, ASSEGURANDO DESLIZAMENTO SUAVE EM TODO O PERCURSO, DURANTE A ASPIRAÇÃO E/OU INJEÇÃO NÃO SE SEPARA DA HASTE, APRESENTANDO ESPESSURA ADEQUADA QUE FACILITA A VISUALIZAÇÃO DA DOSAGEM. DIMENSÕES: AS SERINGAS ESPECIFICADAS DEVERÃO SER DIMENSIONADAS OBEDECENDO AOS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, O CONJUNTO MONTADO DEVE APRESENTAR A EXTREMIDADE DISTAL DO ÊMBOLO SALIENTADA EM RELAÇÃO AO CORPO CORRESPONDENTE CERCA DE 1CM, CUJA DIFERENÇA DESTINA-SE A OFERECER ADEQUADAS CONDIÇÕES DE MANUSEIO. EMBALAGEM: AS SERINGAS DEVERÃO SER EMBALADAS UNITARIAMENTE EM INVÓLUCRO APROPRIADO E DE ACORDO COM O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO UTILIZADO. A EMBALAGEM DEVERÁ GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE SEU ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. FAVORECENDO A ABERTURA COM TÉCNICA ASSÉPTICA. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. AS SERINGAS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM CAIXAS DE PAPELÃO RESISTENTES.  | UNID. (SERINGAS) | 2.000 | 10.000 | 0 | 0,76 |
| 309 | **SERINGA 3 ML,** DESCRIÇÃO: SERINGA DE PLÁSTICO DESCARTÁVEL, CONFECCIONADA EM POLIPROPILENO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. CILINDRO: DEVE SER COMPOSTO DE CORPO, BICO E FLANGE. CORPO CILÍNDRICO RETO, COM ACABAMENTO INTERNO PERFEITO, SILICONIZADO EM QUANTIDADE SUFICIENTE, PAREDE UNIFORME EM SUA ESPESSURA. POSSIBILITANDO O MOVIMENTO LIVRE E SUAVE DO ÊMBOLO, DEVE APRESENTEAR NA EXTREMIDADE DISTAL UM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEDE O DESPRENDIMENTO DO ÊMBOLO DO CILINDRO. CORPO PROVIDO DE BICO **TIPO LUER-LOK (ROSCA)** DEVE GARANTIR CONEXÕES SEGURAS E SEM VAZAMENTOS A CANHÕES E AGULHAS, CATETERES E OUTROS. CONICIDADE DO BICO BEM ACABADA, COM SUPERFÍCIE LISA REGULAR. FLANGE COM FORMATO ADEQUADO PARA SERVIR DE APOIO AOS DEDOS, DANDO ESTABILIDADE A SERINGA QUANDO COLOCADA EM SUPERFÍCIE PLANA. ÊMBOLO: A HASTE DO ÊMBOLO DE PLÁSTICO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO. MOLDADO DE MANEIRA A FACILITAR A INJEÇÃO E ASPIRAÇÃO DE FLUÍDOS. APRESENTANDO NA EXTREMIDADE PROXIMAL ROLHA, CONFORME DESCRITO ACIMA, ADEQUADAMENTE AJUSTÁVEL AO CORPO, EVITANDO VAZAMENTOS, FIRMEMENTE FIXADA A FIM DE EVITAR DESLOCAMENTO NO ATO DA ASPIRAÇÃO. DEVE APRESENTAR NA EXTREMIDADE DISTAL BASE PARA APOIO DOS DEDOS PARA FACILITAR A APLICAÇÃO. MARCAÇÃO: ESCALA DE GRADUAÇÃO APLICADA À SUPERFÍCIE EXTERNA DO CORPO DO CILINDRO, COM ALTO GRAU DE PRECISÃO, TRAÇOS E NÚMERO DE INSCRIÇÃO CLAROS, LEGÍVEIS E ISENTO DE FALHAS, PERMANECENDO NÍTIDOS ATÉ O MOMENTO DA UTILIZAÇÃO. OS TRAÇOS DEVEM APRESENTAR ESPESSURA UNIFORME E SÃO ISENTOS DE IRREGULARIDADES ENTRE OS ESPAÇAMENTOS. A ESCALA DE GRADUAÇÃO VOLTADA PARA CIMA, SENDO DE FÁCIL VISUALIZAÇÃO, QUANDO O CORPO DO CILINDRO ESTIVER NA POSIÇÃO DE USO. A GRADUAÇÃO É EM MILILITRO (ML). A GRADUAÇÃO DEVE SER FORMADA DE TRAÇOS LONGOS (DIVISÕES) E CURTOS (SUBDIVISÕES). A CAPACIDADE DA SERINGA DEVE SER ESCRITA EM MILILITRO (ML) E DEVE ESTAR DEVIDAMENTE AFERIDA. ACABAMENTO: O PRODUTO ACABADO DEVE SER DE PLÁSTICO TRANSPARENTE PERMITINDO A VISUALIZAÇÃO NÍTIDA DO FLUIDO ASPIRADO. O PRODUTO DEVE APRESENTAR RIGIDEZ E RESISTÊNCIA MECÂNICA CONDIZENTES COM A SUA UTILIZAÇÃO, ESTANDO LIVRE DE MATÉRIA ESTRANHA, CISCOS OU SUJEIRA. A ROLHA DO ÊMBOLO DEVE SER CONFECCIONADA EM BORRACHA SINTÉTICA, LIVRE DE DEFEITOS, REBARBAS, ATÓXICA, APIROGÊNICA E INERTE, ASSEGURANDO DESLIZAMENTO SUAVE EM TODO O PERCURSO, DURANTE A ASPIRAÇÃO E/OU INJEÇÃO NÃO SE SEPARA DA HASTE, APRESENTANDO ESPESSURA ADEQUADA QUE FACILITA A VISUALIZAÇÃO DA DOSAGEM. DIMENSÕES: AS SERINGAS ESPECIFICADAS DEVERÃO SER DIMENSIONADAS OBEDECENDO AOS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, O CONJUNTO MONTADO DEVE APRESENTAR A EXTREMIDADE DISTAL DO ÊMBOLO SALIENTADA EM RELAÇÃO AO CORPO CORRESPONDENTE CERCA DE 1CM, CUJA DIFERENÇA DESTINA-SE A OFERECER ADEQUADAS CONDIÇÕES DE MANUSEIO. EMBALAGEM: AS SERINGAS DEVERÃO SER EMBALADAS UNITARIAMENTE EM INVÓLUCRO APROPRIADO E DE ACORDO COM O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO UTILIZADO. A EMBALAGEM DEVERÁ GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE SEU ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. FAVORECENDO A ABERTURA COM TÉCNICA ASSÉPTICA. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. AS SERINGAS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM CAIXAS DE PAPELÃO RESISTENTES. | UNID. (SERINGAS) | 100.000 | 50.000 | 0 | 0,33 |
| 310 | **SERINGA 5 ML**, DESCRIÇÃO: SERINGA DE PLÁSTICO DESCARTÁVEL, CONFECCIONADA EM POLIPROPILENO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. CILINDRO: DEVE SER COMPOSTO DE CORPO, BICO E FLANGE. CORPO CILÍNDRICO RETO, COM ACABAMENTO INTERNO PERFEITO, SILICONIZADO EM QUANTIDADE SUFICIENTE, PAREDE UNIFORME EM SUA ESPESSURA. POSSIBILITANDO O MOVIMENTO LIVRE E SUAVE DO ÊMBOLO, DEVE APRESENTAR NA EXTREMIDADE DISTAL UM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEDE O DESPRENDIMENTO DO ÊMBOLO DO CILINDRO. CORPO PROVIDO DE BICO **TIPO LUER-LOK (ROSCA)** DEVE GARANTIR CONEXÕES SEGURAS E SEM VAZAMENTOS A CANHÕES E AGULHAS, CATETERES E OUTROS. CONICIDADE DO BICO BEM ACABADA, COM SUPERFÍCIE LISA REGULAR. FLANGE COM FORMATO ADEQUADO PARA SERVIR DE APOIO AOS DEDOS, DANDO ESTABILIDADE A SERINGA QUANDO COLOCADA EM SUPERFÍCIE PLANA. ÊMBOLO: A HASTE DO ÊMBOLO DE PLÁSTICO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO. MOLDADO DE MANEIRA A FACILITAR A INJEÇÃO E ASPIRAÇÃO DE FLUÍDOS. APRESENTANDO NA EXTREMIDADE PROXIMAL ROLHA, CONFORME DESCRITO ACIMA, ADEQUADAMENTE AJUSTÁVEL AO CORPO, EVITANDO VAZAMENTOS, FIRMEMENTE FIXADA A FIM DE EVITAR DESLOCAMENTO NO ATO DA ASPIRAÇÃO. DEVE APRESENTAR NA EXTREMIDADE DISTAL BASE PARA APOIO DOS DEDOS PARA FACILITAR A APLICAÇÃO. MARCAÇÃO: ESCALA DE GRADUAÇÃO APLICADA À SUPERFÍCIE EXTERNA DO CORPO DO CILINDRO, COM ALTO GRAU DE PRECISÃO, TRAÇOS E NÚMERO DE INSCRIÇÃO CLAROS, LEGÍVEIS E ISENTO DE FALHAS, PERMANECENDO NÍTIDOS ATÉ O MOMENTO DA UTILIZAÇÃO. OS TRAÇOS DEVEM APRESENTAR ESPESSURA UNIFORME E SÃO ISENTOS DE IRREGULARIDADES ENTRE OS ESPAÇAMENTOS. A ESCALA DE GRADUAÇÃO VOLTADA PARA CIMA, SENDO DE FÁCIL VISUALIZAÇÃO, QUANDO O CORPO DO CILINDRO ESTIVER NA POSIÇÃO DE USO. A GRADUAÇÃO É EM MILILITRO (ML). A GRADUAÇÃO DEVE SER FORMADA DE TRAÇOS LONGOS (DIVISÕES) E CURTOS (SUBDIVISÕES). A CAPACIDADE DA SERINGA DEVE SER ESCRITA EM MILILITRO (ML) E DEVE ESTAR DEVIDAMENTE AFERIDA. ACABAMENTO: O PRODUTO ACABADO DEVE SER DE PLÁSTICO TRANSPARENTE PERMITINDO A VISUALIZAÇÃO NÍTIDA DO FLUIDO ASPIRADO. O PRODUTO DEVE APRESENTAR RIGIDEZ E RESISTÊNCIA MECÂNICA CONDIZENTES COM A SUA UTILIZAÇÃO, ESTANDO LIVRE DE MATÉRIA ESTRANHA, CISCOS OU SUJEIRA. A ROLHA DO ÊMBOLO DEVE SER CONFECCIONADA EM BORRACHA SINTÉTICA, LIVRE DE DEFEITOS, REBARBAS, ATÓXICA, APIROGÊNICA E INERTE, ASSEGURANDO DESLIZAMENTO SUAVE EM TODO O PERCURSO, DURANTE A ASPIRAÇÃO E/OU INJEÇÃO NÃO SE SEPARA DA HASTE, APRESENTANDO ESPESSURA ADEQUADA QUE FACILITA A VISUALIZAÇÃO DA DOSAGEM. DIMENSÕES: AS SERINGAS ESPECIFICADAS DEVERÃO SER DIMENSIONADAS OBEDECENDO AOS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, O CONJUNTO MONTADO DEVE APRESENTAR A EXTREMIDADE DISTAL DO ÊMBOLO SALIENTADA EM RELAÇÃO AO CORPO CORRESPONDENTE CERCA DE 1CM, CUJA DIFERENÇA DESTINA-SE A OFERECER ADEQUADAS CONDIÇÕES DE MANUSEIO. EMBALAGEM: AS SERINGAS DEVERÃO SER EMBALADAS UNITARIAMENTE EM INVÓLUCRO APROPRIADO E DE ACORDO COM O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO UTILIZADO. A EMBALAGEM DEVERÁ GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE SEU ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. FAVORECENDO A ABERTURA COM TÉCNICA ASSÉPTICA. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. AS SERINGAS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM CAIXAS DE PAPELÃO RESISTENTES.  | UNID. (SERINGAS) | 150.000 | 15.000 | 0 | 0,39 |
| 311 | **SERINGA 5 ML**, DESCRIÇÃO: SERINGA DE PLÁSTICO DESCARTÁVEL, CONFECCIONADA EM POLIPROPILENO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO, PARA USO GERAL EM PROCEDIMENTOS TERAPÊUTICOS. CILINDRO: DEVE SER COMPOSTO DE CORPO, BICO E FLANGE. CORPO CILÍNDRICO RETO, COM ACABAMENTO INTERNO PERFEITO, SILICONIZADO EM QUANTIDADE SUFICIENTE, PAREDE UNIFORME EM SUA ESPESSURA. POSSIBILITANDO O MOVIMENTO LIVRE E SUAVE DO ÊMBOLO, DEVE APRESENTAR NA EXTREMIDADE DISTAL UM ANEL DE RETENÇÃO QUE IMPEDE O DESPRENDIMENTO DO ÊMBOLO DO CILINDRO. CORPO PROVIDO DE BICO **TIPO LUER-SLIP (bico)** DEVE GARANTIR CONEXÕES SEGURAS E SEM VAZAMENTOS A CANHÕES E AGULHAS, CATETERES E OUTROS. CONICIDADE DO BICO BEM ACABADA, COM SUPERFÍCIE LISA REGULAR. FLANGE COM FORMATO ADEQUADO PARA SERVIR DE APOIO AOS DEDOS, DANDO ESTABILIDADE A SERINGA QUANDO COLOCADA EM SUPERFÍCIE PLANA. ÊMBOLO: A HASTE DO ÊMBOLO DE PLÁSTICO, ATÓXICO, APIROGÊNICO, ÍNTEGRO E ADEQUADO. MOLDADO DE MANEIRA A FACILITAR A INJEÇÃO E ASPIRAÇÃO DE FLUÍDOS. APRESENTANDO NA EXTREMIDADE PROXIMAL ROLHA, CONFORME DESCRITO ACIMA, ADEQUADAMENTE AJUSTÁVEL AO CORPO, EVITANDO VAZAMENTOS, FIRMEMENTE FIXADA A FIM DE EVITAR DESLOCAMENTO NO ATO DA ASPIRAÇÃO. DEVE APRESENTAR NA EXTREMIDADE DISTAL BASE PARA APOIO DOS DEDOS PARA FACILITAR A APLICAÇÃO. MARCAÇÃO: ESCALA DE GRADUAÇÃO APLICADA À SUPERFÍCIE EXTERNA DO CORPO DO CILINDRO, COM ALTO GRAU DE PRECISÃO, TRAÇOS E NÚMERO DE INSCRIÇÃO CLAROS, LEGÍVEIS E ISENTO DE FALHAS, PERMANECENDO NÍTIDOS ATÉ O MOMENTO DA UTILIZAÇÃO. OS TRAÇOS DEVEM APRESENTAR ESPESSURA UNIFORME E SÃO ISENTOS DE IRREGULARIDADES ENTRE OS ESPAÇAMENTOS. A ESCALA DE GRADUAÇÃO VOLTADA PARA CIMA, SENDO DE FÁCIL VISUALIZAÇÃO, QUANDO O CORPO DO CILINDRO ESTIVER NA POSIÇÃO DE USO. A GRADUAÇÃO É EM MILILITRO (ML). A GRADUAÇÃO DEVE SER FORMADA DE TRAÇOS LONGOS (DIVISÕES) E CURTOS (SUBDIVISÕES). A CAPACIDADE DA SERINGA DEVE SER ESCRITA EM MILILITRO (ML) E DEVE ESTAR DEVIDAMENTE AFERIDA. ACABAMENTO: O PRODUTO ACABADO DEVE SER DE PLÁSTICO TRANSPARENTE PERMITINDO A VISUALIZAÇÃO NÍTIDA DO FLUIDO ASPIRADO. O PRODUTO DEVE APRESENTAR RIGIDEZ E RESISTÊNCIA MECÂNICA CONDIZENTES COM A SUA UTILIZAÇÃO, ESTANDO LIVRE DE MATÉRIA ESTRANHA, CISCOS OU SUJEIRA. A ROLHA DO ÊMBOLO DEVE SER CONFECCIONADA EM BORRACHA SINTÉTICA, LIVRE DE DEFEITOS, REBARBAS, ATÓXICA, APIROGÊNICA E INERTE, ASSEGURANDO DESLIZAMENTO SUAVE EM TODO O PERCURSO, DURANTE A ASPIRAÇÃO E/OU INJEÇÃO NÃO SE SEPARA DA HASTE, APRESENTANDO ESPESSURA ADEQUADA QUE FACILITA A VISUALIZAÇÃO DA DOSAGEM. DIMENSÕES: AS SERINGAS ESPECIFICADAS DEVERÃO SER DIMENSIONADAS OBEDECENDO AOS PADRÕES UNIVERSALMENTE ADOTADOS, O CONJUNTO MONTADO DEVE APRESENTAR A EXTREMIDADE DISTAL DO ÊMBOLO SALIENTADA EM RELAÇÃO AO CORPO CORRESPONDENTE CERCA DE 1CM, CUJA DIFERENÇA DESTINA-SE A OFERECER ADEQUADAS CONDIÇÕES DE MANUSEIO. EMBALAGEM: AS SERINGAS DEVERÃO SER EMBALADAS UNITARIAMENTE EM INVÓLUCRO APROPRIADO E DE ACORDO COM O PROCESSO DE ESTERILIZAÇÃO UTILIZADO. A EMBALAGEM DEVERÁ GARANTIR A INTEGRIDADE E ESTERILIDADE DO PRODUTO DURANTE SEU ARMAZENAMENTO E ATÉ O MOMENTO DO USO. FAVORECENDO A ABERTURA COM TÉCNICA ASSÉPTICA. AS EMBALAGENS DEVERÃO ESTAR DE ACORDO COM O DISPOSITIVO DA LEI Nº 8078/90 - ART.31 - CÓDIGO DE DEFESA DO CONSUMIDOR E O DECRETO LEI Nº 79.094/77 - SVS DO MS. AS SERINGAS DEVERÃO SER ACONDICIONADAS EM CAIXAS DE PAPELÃO RESISTENTES. | UNID. (AGULHAS) | 0 | 10.000 | 0 | 0,50 |
| 312 | **SERINGA INSULINA 100 UI**SERINGA DESCARTÁVEL, COM AGULHA, ESTÉRIL DE PLÁSTICO, ATÓXICA, CAPACIDADE DE 100 UI, INCOLOR COM RESISTÊNCIA MECÃNCIA, CORPO CILÍNDRICO ESCALA EM GRAVAÇÃO INDELÉVEL DE 0 A 100 UI, COM DIVISÕES DE 2 EM 2 UNIDADES, AGULHA HIPODÉRMICA ACOPLADA NO CORPO DE SERINGA (MONOBLOCO), EXTREMIDADE PROXIMAL DO ÊMBOLO COM PISTÃO DE VEDAÇÃO DE BORRACHA ATÓXICA, APIROGÊNICA, AGULHA DE DIMENSÕES 6 MM (COMPRIMENTO 15/64”) 0,25MM (CALIBRE 31G) SEM ESPAÇO RESIDUAL, CONFECCIONADA EM AÇO INOXIDÁVEL, CILICONIZADA,NIVELADA POLIDA CILÍNDRICA,RETA, OCA, BISEL, TRIFECETADO, AFIADA, COM CANHÃO TRANSLÚCIDO,PROVIDA DE PROTETOR QUE DETERMINA PERFEITA ADAPTAÇÃO AO CANHÃO. EMBALADA EM MATERIAL QUE PROMOVA BARREIRA MICROBIANA E ABERTURA ASSÉPTICA (**COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA DE ACORDO COM A NR32 E****REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE)**  | UNID. (SERINGAS) | 1.000 | 500 | 0 | 33,35 |
| 313 | **SERINGA DESCARTÁVEL TUBERCULINA 1ML COM AGULHA 13X3,8**. Seringa possui bico Luer-Lok que impede que a agulha se solte acidentalmente da seringa. Além disso, elas possuem melhor leitura da dosagem através do stopper mais fino e do êmbolo que não se desprende do cilindro devido ao anel de retenção. | UNID | 0 | 500 | 0 | 1,79 |
| 314 | **SERINGA PARA BCG 0,05ML/CC.** SERINGA COM AGULHA PARA IMUNIZAÇÃO BCG, TRAVAMENTO AUTOMÁTICO, DOSE FIXA DE 0,05ML, AGULHA FINA 26GX3/8”. CAIXA COM 100 SERINGAS. | CAIXA | 0 | 50 | 0 | 41,94 |
| 315 | **Shaker**, Incentivador para Fisioterapia Respiratória | UNID. | 0 | 15 | 0 | 69,20 |
| 316 | **SONDA DE ASPIRAÇÃO COM VÁLVULA Nº 06** CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; ESTERILIZADO PELO PROCESSO DE ÓXIDO DE ETILENO. DESCRIÇÃO: EM FORMA DE CILÍNDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADES PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE DOIS ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE E EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMETRO DO TUBO. A SONDA APRESENTA SUPERFÍCIE LISA, UNIFORME, LIVRE DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL À SUA UTILIZAÇÃO, SENDO AINDA ISENTOS DE SUBSTÂNICAS TÓXICAS OU NOCIVAS À SAÚDE. COM AS SEGUINTES DIMENSÕES: COMPRIMENTO APROXIMADO DE 50 CM, CALIBRE (S) USUAIS DE 04 A 24 FR. COM CONECTOR E VÁLVULA. | UNID. | 100 | 0 | 0 | 1,40 |
| 317 | **SONDA DE ASPIRAÇÃO COM VÁLVULA Nº 08** CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; ESTERILIZADO PELO PROCESSO DE ÓXIDO DE ETILENO. DESCRIÇÃO: EM FORMA DE CILÍNDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADES PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE DOIS ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE E EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMETRO DO TUBO. A SONDA APRESENTA SUPERFÍCIE LISA, UNIFORME, LIVRE DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL À SUA UTILIZAÇÃO, SENDO AINDA ISENTOS DE SUBSTÂNICAS TÓXICAS OU NOCIVAS À SAÚDE. COM AS SEGUINTES DIMENSÕES: COMPRIMENTO APROXIMADO DE 50 CM, CALIBRE(S) USUAIS DE 04 A 24 FR. COM CONECTOR E VÁLVULA. | UNID. | 100 | 0 | 0 | 1,56 |
| 318 | **SONDA DE ASPIRAÇÃO COM VALVULA Nº 10** CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; ESTERILIZADO PELO PROCESSO DE ÓXIDO DE ETILENO. DESCRIÇÃO: EM FORMA DE CILÍNDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADES PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS, DOTADA DE DOIS ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE E EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMETRO DO TUBO. A SONDA APRESENTA SUPERFÍCIE LISA, UNIFORME, LIVRE DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL À SUA UTILIZAÇÃO, SENDO AINDA ISENTOS DE SUBSTÂNICAS TÓXICAS OU NOCIVAS À SAÚDE. COM AS SEGUINTES DIMENSÕES: COMPRIMENTO APROXIMADO DE 50 CM, CALIBRE(S) USUAIS DE 04 A 24 FR. COM CONECTOR E VÁLVULA. | UNID. | 250 | 500 | 0 | 3,35 |
| 319 | **SONDA DE ASPIRAÇÃO COM VÁLVULA Nº 12** CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; ESTERILIZADO PELO PROCESSO DE ÓXIDO DE ETILENO. DESCRIÇÃO: EM FORMA DE CILÍNDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADES PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE DOIS ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE E EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMETRO DO TUBO. A SONDA APRESENTA SUPERFÍCIE LISA, UNIFORME, LIVRE DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL À SUA UTILIZAÇÃO, SENDO AINDA ISENTOS DE SUBSTÂNICAS TÓXICAS OU NOCIVAS À SAÚDE. COM AS SEGUINTES DIMENSÕES: COMPRIMENTO APROXIMADO DE 50 CM, CALIBRE(S) USUAIS DE 04 A 24 FR. COM CONECTOR E VÁLVULA. | UNID. | 250 | 5.000 | 0 |  |
| 320 | **SONDA DE ASPIRAÇÃO COM VÁLVULA Nº 14** CONFECCIONADA EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; ESTERILIZADO PELO PROCESSO DE ÓXIDO DE ETILENO. DESCRIÇÃO: EM FORMA DE CILÍNDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADES PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE DOIS ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE E EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMETRO DO TUBO. A SONDA APRESENTA SUPERFÍCIE LISA, UNIFORME, LIVRE DE QUALQUER DEFEITO PREJUDICIAL À SUA UTILIZAÇÃO, SENDO AINDA ISENTOS DE SUBSTÂNICAS TÓXICAS OU NOCIVAS À SAÚDE. COM AS SEGUINTES DIMENSÕES: COMPRIMENTO APROXIMADO DE 50 CM, CALIBRE(S) USUAIS DE 04 A 24 FR. COM CONECTOR E VÁLVULA. | UNID. | 200 | 5.000 | 0 | 1,71 |
| 321 | **SONDA FOLEY Nº 14** COM DUAS VIAS EM LATEX E SILICONE, ESTERELIZADAS EM RAIOS GAMA, CONTENDO DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, REGISTRO ANVISA. | UNIDADES | 400 | 700 | 0 | 4,39 |
| 322 | **SONDA FOLEY Nº 16** COM DUAS VIAS EM LATEX E SILICONE, ESTERELIZADAS EM RAIOS GAMA, CONTENDO DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, REGISTRO ANVISA. | UNIDADES | 400 | 700 | 0 | 3,52 |
| 323 | **SONDA FOLEY Nº 18** COM DUAS VIAS EM LATEX E SILICONE, ESTERELIZADAS EM RAIOS GAMA, CONTENDO DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, REGISTRO ANVISA. | UNIDADES | 400 | 1.500 | 0 | 3,85 |
| 324 | **SONDA FOLEY Nº 20** COM DUAS VIAS EM LATEX E SILICONE, ESTERELIZADAS EM RAIOS GAMA, CONTENDO DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, REGISTRO ANVISA. | UNIDADES | 300 | 500 | 0 | 3,55 |
| 325 | **SONDA FOLEY Nº 22** COM DUAS VIAS EM LATEX E SILICONE, ESTERELIZADAS EM RAIOS GAMA, CONTENDO DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, REGISTRO ANVISA. | UNIDADES | 200 | 200 | 0 | 3,50 |
| 326 | **SONDA NASOENTERAL DOBBHOFF 10 FR**, ESTERIL, CONFECCIONADA EM POLIURETANO E SILICONE TRANSLÚCIDO GRAU FARMACÊUTICO, RADIOPACA, ATÔXICA, APIROGÊNICAS, COM GRADUAÇÃO, COM CONECTOR UNIVERSAL E MANDRIL (FIO GUIA) EM AÇO INOX COM 7 FIOS TRANÇADOS E PONTA ATRAUMÁTICA. CONTENDO DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, REGISTRO ANVISA.  | UNIDADES | 50 | 50 | 0 | 13,63 |
| 327 | **SONDA NASOENTERAL DOBBHOFF 12 FR**, ESTERIL, CONFECCIONADA EM POLIURETANO E SILICONE TRANSLÚCIDO GRAU FARMACÊUTICO, RADIOPACA, ATÔXICA, APIROGÊNICAS, COM GRADUAÇÃO, COM CONECTOR UNIVERSAL E MANDRIL (FIO GUIA) EM AÇO INOX COM 7 FIOS TRANÇADOS E PONTA ATRAUMÁTICA. CONTENDO DATA DE ESTERILIZAÇÃO, VALIDADE, NÚMERO DO LOTE, REGISTRO ANVISA.  | UNIDADES | 300 | 2.000 | 0 | 10,30 |
| 328 | **SONDA NASOGÁSTRICA Nº 10** PRODUTO CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; EM FORMA DE CILINDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADE PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE QUATRO ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE,EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMERO DO TUBO. A EXTREMIDADE DISTAL APRESENTA-SE DEVIDAMENTE ACABADO E FIXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. O PRODUTO ESTA DISPONÍVEL COM O COMPRIMENTO APROXIMADO DE 110 CM NOS CALIBRE (S) USUAIS DE 04 A 24FR. | UNID | 50 | 0 | 0 | 1,39 |
| 329 | **SONDA NASOGÁSTRICA Nº 12** PRODUTO CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; EM FORMA DE CILINDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADE PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE QUATRO ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE, EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMERO DO TUBO. A EXTREMIDADE DISTAL APRESENTA-SE DEVIDAMENTE ACABADO E FIXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. O PRODUTO ESTA DISPONÍVEL COM O COMPRIMENTO APROXIMADO DE 110 CM NOS CALIBRE (S) USUAIS DE 04 A 24FR. | UNID. | 50 | 0 | 0 | 1,30 |
| 330 | **SONDA NASOGÁSTRICA Nº 14** PRODUTO CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; EM FORMA DE CILINDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADE PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE QUATRO ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE,EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMERO DO TUBO. A EXTREMIDADE DISTAL APRESENTA-SE DEVIDAMENTE ACABADO E FIXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. O PRODUTO ESTA DISPONÍVEL COM O COMPRIMENTO APROXIMADO DE 110 CM NOS CALIBRE (S) USUSAIS DE 04 A 24FR. | UNID. | 50 | 0 | 0 | 1,59 |
| 331 | **SONDA NASOGÁSTRICA Nº 16** PRODUTO CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; EM FORMA DE CILINDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADE PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE QUATRO ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE,EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMERO DO TUBO. A EXTREMIDADE DISTAL APRESENTA-SE DEVIDAMENTE ACABADO E FIXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. O PRODUTO ESTA DISPONÍVEL COM O COMPRIMENTO APROXIMADO DE 110 CM NOS CALIBRE (S) USUAIS DE 04 A 24FR. | UNID. | 100 | 0 | 0 | 1,68 |
| 332 | **SONDA NASOGÁSTRICA Nº 18** PRODUTO CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; EM FORMA DE CILINDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADE PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE QUATRO ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE, EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMERO DO TUBO. A EXTREMIDADE DISTAL APRESENTA-SE DEVIDAMENTE ACABADO E FIXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. O PRODUTO ESTA DISPONÍVEL COM O COMPRIMENTO APROXIMADO DE 110 CM NOS CALIBRE (S) USUAIS DE 04 A 24FR. | UNID. | 200 | 0 | 0 | 1,49 |
| 333 | **SONDA NASOGÁSTRICA Nº 20** PRODUTO CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; EM FORMA DE CILINDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADE PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE QUATRO ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE, EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMERO DO TUBO. A EXTREMIDADE DISTAL APRESENTA-SE DEVIDAMENTE ACABADO E FIXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. O PRODUTO ESTA DISPONÍVEL COM O COMPRIMENTO APROXIMADO DE 110 CM NOS CALIBRE (S) USUAIS DE 04 A 24FR. | UNID. | 200 | 0 | 0 | 1,99 |
| 334 | **SONDA NASOGÁSTRICA Nº 6** PRODUTO CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; EM FORMA DE CILINDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADE PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE QUATRO ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE, EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMERO DO TUBO. A EXTREMIDADE DISTAL APRESENTA-SE DEVIDAMENTE ACABADO E FIXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. O PRODUTO ESTA DISPONÍVEL COM O COMPRIMENTO APROXIMADO DE 110 CM NOS CALIBRE (S) USUAIS DE 04 A 24FR. | UNID. | 50 | 0 | 0 | 1,38 |
| 335 | **SONDA NASOGÁSTRICA Nº 8** PRODUTO CONFECCIONADO EM PVC (CLORETO DE POLIVINILA) TRANSPARENTE, FLEXÍVEL, ATÓXICO; EM FORMA DE CILINDRO RETO E INTEIRIÇO, COM EXTREMIDADE PROXIMAL ARREDONDADA, ABERTA, ISENTA DE REBARBAS; DOTADA DE QUATRO ORIFÍCIOS DISTRIBUÍDOS ALTERNADAMENTE, EQUIDISTANTES DE FORMA A COBRIR TODO O DIÂMERO DO TUBO. A EXTREMIDADE DISTAL APRESENTA-SE DEVIDAMENTE ACABADO E FIXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. O PRODUTO ESTA DISPONÍVEL COM O COMPRIMENTO APROXIMADO DE 110 CM NOS CALIBRE (S) USUAIS DE 04 A 24FR. | UNID. | 50 | 0 | 0 | 1,51 |
| 336 | **SONDA URETRAL NÚMERO 06**, ESTÉRIL, ATÓXICA, EM PVC, EMBALADAS INDIVIDUALMENTE. | UNID. | 50 | 0 | 0 | 1,25 |
| 337 | **SONDA URETRAL NÚMERO 08,** ESTÉRIL, ATÓXICA, EM PVC, EMBALADAS INDIVIDUALMENTE. | UNID. | 50 | 1.000 | 0 | 0,99 |
| 338 | **SONDA URETRAL NÚMERO 10,** ESTÉRIL, ATÓXICA, EM PVC, EMBALADAS INDIVIDUALMENTE. | UNID. | 300 | 15.000 | 0 | 0,99 |
| 339 | **SONDA URETRAL NÚMERO 12**, ESTÉRIL, ATÓXICA, EM PVC, EMBALADAS INDIVIDUALMENTE. | UNID. | 300 | 15.000 | 0 | 0,94 |
| 340 | **SONDA URETRAL NÚMERO 14**, ESTÉRIL, ATÓXICA, EM PVC, EMBALADAS INDIVIDUALMENTE. | UNID. | 50 | 7.000 | 0 | 1,26 |
| 341 | **SONDA URETRAL NÚMERO 16,** ESTÉRIL, ATÓXICA, EM PVC, EMBALADAS INDIVIDUALMENTE. | UNID. | 50 | 500 | 0 | 2,28 |
| 342 | **TALA ARMADA COM ESPUMA PARA IMOBILIZAÇÃO G** CONFECCIONADA COM ARAME GALVANIZADO, TENDO UMA CAMADA DE ESPUMA SEMI RÍGIDA E RECOBERTA EXTERNAMENTE EM AMBAS AS FACES COM ESPUMA FLEXÍVEL | UNID | 0 | 0 | 40 | 19,71 |
| 343 | **TALA ARMADA COM ESPUMA PARA IMOBILIZAÇÃO GG** CONFECCIONADA COM ARAME GALVANIZADO, TENDO UMA CAMADA DE ESPUMA SEMI RÍGIDA E RECOBERTA EXTERNAMENTE EM AMBAS AS FACES COM ESPUMA FLEXÍVEL | UNID | 0 | 0 | 40 | 39,43 |
| 344 | **TALA ARMADA COM ESPUMA PARA IMOBILIZAÇÃO M** CONFECCIONADA COM ARAME GALVANIZADO, TENDO UMA CAMADA DE ESPUMA SEMI RÍGIDA E RECOBERTA EXTERNAMENTE EM AMBAS AS FACES COM ESPUMA FLEXÍVEL | UNID | 0 | 0 | 40 | 18,03 |
| 345 | **TALA ARMADA COM ESPUMA PARA IMOBILIZAÇÃO G** CONFECCIONADA COM ARAME GALVANIZADO, TENDO UMA CAMADA DE ESPUMA SEMI RÍGIDA E RECOBERTA EXTERNAMENTE EM AMBAS AS FACES COM ESPUMA FLEXÍVEL | UNID | 0 | 0 | 30 | 19,71 |
| 346 | **TALA ARMADA COM ESPUMA PARA IMOBILIZAÇÃO G** CONFECCIONADA COM ARAME GALVANIZADO, TENDO UMA CAMADA DE ESPUMA SEMI RÍGIDA E RECOBERTA EXTERNAMENTE EM AMBAS AS FACES COM ESPUMA FLEXÍVEL | UNID | 0 | 0 | 30 | 19,71 |
| 347 | **TALA IMOBILIZAÇÃO ARAMADA REVESTIDA EM EVA G**CONFECCIONADA EM EVA(4MM); COLORIDA PARA IDENTIFICAR O SEU TAMANHO, NAS CORES PADRÃO PARA RESGATE; PODE SER LAVADA E REUTILIZADA, G: (86,5X10CM) – VERDE | UNID | 0 | 0 | 40 | 13,94 |
| 348 | **TALA IMOBILIZAÇÃO ARAMADA REVESTIDA EM EVA M** CONFECCIONADA EM EVA (4MM); COLORIDA PARA IDENTIFICAR O SEU TAMANHO, NAS CORES PADRÃO PARA RESGATE; PODE SER LAVADA E REUTILIZADA; M: (63X9CM) - LARANJA |  |  |  |  | 13,93 |
| 349 | **TALA IMOBILIZAÇÃO ARAMADA REVESTIDA EM EVA P** CONFECCIONADA EM EVA (4MM); COLORIDA PARA IDENTIFICAR O SEU TAMANHO, NAS CORES PADRÃO PARA RESGATE; PODE SER LAVADA E REUTILIZADA; P: (53X8 CM) - AZUL |  |  |  |  | 15,24 |
| 350 | **TALA IMOBILIZAÇÃO ARAMADA REVESTIDA EM EVA PP**CONFECCIONADA EM EVA (4MM); COLORIDA PARA IDENTIFICAR O SEU TAMANHO, NAS CORES PADRÃO PARA RESGATE; PODE SER LAVADA E REUTILIZADA; M: (30X8CM) - ROXA | UNID | 0 | 0 | 20 | 10,99 |
| 351 | **TALA METÁLICA DE ALUMÍNIO** COM ESPUMA ANTIALÉRGICA PARA IMOBILIZAÇÃO TAMANHO 19MMX250MM | UNID. | 250 | 0 | 0 | 20,75 |
| 352 | **TALA METÁLICA DE ALUMÍNIO** COM ESPUMA ANTIALÉRGICA PARA IMOBILIZAÇÃO TAMANHO 12MMX180MM | UNID. | 250 | 0 | 0 | 11,44 |
| 353 | **TERMÔMETRO DIGITAL** | UNID. | 30 | 100 | 5 | 17,32 |
| 354 | **TERMÔMETRO INFRAVERMELHO** | UNID. | 10 | 50 | 2 | 67,40 |
| 355 | **TESOURA CIRÚRGICA DE PONTA ROMBA** EM AÇO INOXIDÁVEL AISI-420, COM 15 CM, PADRÕES DE QUALIDADE ABNT. | UNID. | 50 | 25 | 10 | 42,04 |
| 356 | **TESOURA ÍRIS RETA 12CM** CONFECCIONADO EM AÇO INOXIDÁVEL CIRÚRGICOS, EMBALAGEM: PLÁSTICA INDIVIDUAL, CONSTANDO OS DADOS DE IDENTIFICAÇÃO, PROCEDÊNCIA E RASTREABILIDADE; COM PADRÕES INTERNACIONAIS DE QUALIDADE, NORMAS DA ABNT. | UNID. | 20 | 50 |  | 43,13 |
| 357 | **TESOURA LISTER 20 CM,** PONTA ROMBA EM AÇO INOXIDÁVEL | UNID. | 10 | 0 | 10 | 63,88 |
| 358 | **TESOURA SPENCER RETA 12CM (PARA RETIRAR PONTO)** POSSUI UMA DELICADA CAVIDADE PARA PRENDER E CORTAR O FIO DE SUTURA. EM AÇO INOXIDÁVEL AISI-420, PADRÕES DE QUALIDADE ABNT. | UNID. | 20 | 50 | 0 | 68,56 |
| 359 | **TESTE AUTOCLAVE** - INDICADOR BIOLÓGICO PARA MONITORAR CICLOS DE ESTERILIZAÇÃO A VAPOR. CAIXAS COM 10 UNIDADES, GEOBACILLUS STEAROTHERMOPHILUS 10^5. FABRICADO CONFORME ISO 11138-1.  | CAIXA | 50 | 50 | 0 | 102,06 |
| 360 | **TESTE RÁPIDO ANTÍGENO COVID-19,** UTILIZADOS PARA DETECÇÃO QUALITATIVA IN VITRO DO ANTÍGENO 2019-nCoV DE ESFREGAÇOS NASOFARÍNGEOS HUMANOS, KIT COM 20 TESTES CONTENDO: 20 CARTÃO DE TESTE, 10 ML DE DILUENTE DA AMOSTRA, 20 TUBO DE EXTRAÇÃO DA AMOSTRA, 20 TAMPA CONTA-GOTAS, 20 COTONETE DE AMOSTRA ESTÉRIL. | KITS | 50 | 300 | 0 | 180,00 |
| 361 | **TESTE RÁPIDO DENGUE NS1**, PARA DETERMINAÇÃO DO ANTÍGENO NS1 DO VÍRUS DA DENGUE, POR IMUNOCROMATOGRAFIA, EM AMOSTRAS DE SANGUE TOTAL, SORO E PLASMA, CAIXA CONTENDO 25 PLASCAS TESTE. | KITS | 100 | 1.000 | 0 | 337,17 |
| 362 | **Teste Rápido HCG Tiras de testes de Gravidez** 25UI ml caixa com 100 Unidades | CAIXA | 0 | 60 | 0 | 74,88 |
| 363 | **TORNEIRA DE 3 VIAS DESCARTÁVEL**. INDICADA PARA PROCEDIMENTOS ENDOVENOSOS, NA ADMINISTRAÇÃO DE SOLUÇÕES E/OU MEDICAMENTOS; ALTA RESISTÊNCIA A PRESSÕES; PERMITE CONEXÃO, SEGURA A TODOS TIPOS DE EQUIPOS ENDOVENOSOS, TUBOS EXTENSORES E CATETERES; ESTERILIZADAS A ÓXIDO DE ETILENO, E SUBMETIDAS A TODOS OS ENSAIOS FÍSICO-QUÍMICOS E MICROBIOLÓGICOS DE ACORDO COM AS NORMAS NBR E FARMACOPÉIA; ESTERILIZAÇÃO VÁLIDA POR CINCO ANOS, A PARTIR DA DATA DE FABRICAÇÃO, COM A EMBALAGEM INTACTA; COM 2 TAMPAS PROTETORAS | UNID | 1.000 | 100 | 0 | 1,44 |
| 364 | **TOUCA DESCARTÁVEL BRANCA**, EM TNT, SANFONADA E COM ELÁSTICO, **EMBALAGEM COM 100 UNIDADES.** | UNID. | 500 | 200 | 0 | 5,3956 |
| 365 | **TRAVESSEIRO** PARA UTILIZAÇÃO HOSPITALAR CONFECCIONADO EM ESPUMAS DE BLOCO ÚNICO DE POLIURETANO ANTIÁCARO, ANTIFUNGICIDA E ANTIALÉRGICA, COM DENSIDADE D26, COSTURADO ELETRONICAMENTE, REVESTIDO EM NAPA DE FÁCIL HIGIENIZAÇÃO. ACABAMENTO COM ZÍPER E ILHÓS PARA RESPIRO. COR AZUL. MEDIDAS: 60 X 40 X 8 CM. | UNID. | 30 | 0 | 0 | 60,43 |
| 366 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 3,0** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 10 | 12 | 0 | 4,44 |
| 367 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 3,5** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 10 | 12 | 0 | 4,44 |
| 368 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 4,0** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 10 | 12 | 0 | 4,44 |
| 369 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 4,5** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 10 | 12 | 0 | 4,44 |
| 370 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 5,0** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 10 | 12 | 0 | 4,44 |
| 371 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 5,5** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 10 | 12 | 0 | 4,44 |
| 372 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 6,0** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 30 | 12 | 0 | 4,44 |
| 373 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 6,5** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 30 | 12 | 0 | 4,61 |
| 374 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 7,0** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 50 | 12 | 0 | 4,44 |
| 375 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 7,5** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 50 | 12 | 0 | 4,44 |
| 376 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 8,0** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 50 | 12 | 0 | 4,44 |
| 377 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 8,5** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 30 | 12 | 0 | 4,44 |
| 378 | **TUBO ENDOTRAQUEAL 9,0** C/ BALÃO FABRICADO DE MATERIAL PLÁSTICO UTILIZADO PARA ENTUBAÇÃO ENDOTRAQUEAL; MARCADORES DE GRADUAÇÃO EM CENTÍMETROS, EMBALAGEM INDIVIDUAL TIPO BLISTER, DE FÁCIL ABERTURA EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, FABRICADA EM POLIPROPILENO, VÁLVULA ABS COM MOLA INOXIDÁVEL. | UNID. | 30 | 12 | 0 | 5,91 |
| 379 | **TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO,** K3EDTA, 13X75MM, VIDRO 4ML, TAMPA DE IDENTIFICAÇÃO NA COR ROXA. | UNID. | 15.000 | 3.000 | 0 | 63,26 |
| 380 | **UMIDIFICADOR COM FRASCO PLÁSTICO 250 ML** PARA OXIGÊNIO. FRASCO COM INDICAÇÃO DE NÍVEL MÁXIMO E MÍNIMO; CONEXÕES DE ENTRADA E SAÍDA, CONFORME NORMA ABNT. | UNID. | 100 | 0 | 20 | 28,02 |
| 381 | **VÁLVULA MANÔMETRO + FLUXÔMETRO PARA OXIGENOTERAPIA** - VALVULA REGULADORA PARA CILÍNDRO, CONFECCIONADA EM METAL CROMADO, ROSCA DE ENTRADA UNIVERSAL, MANÔMETRO DE ALTA PRESSÃO COM ESCALA DE 0 A 315 KG/CM2, PRESSÃO FIXA DE 3,5 KG/CM² E ROSCA DE SAÍDA PADRÃO ABNT COM VÁLVULA DE SEGURANÇA, ACOMPANHADA DE FLUXÔMETRO PARA OXIGÊNIO. ONFORME NORMA ISO E ESTERILIZAÇ110cm NOS CALIBRESXADO DISPOSITIVO CONECTOR UNIVERSAL COM TAMPA. HIA COLI, STAPHYLOCOCCUS A | UNID. | 60 | 0 | 0 | 537,55 |

|  |
| --- |
| **Dr. Wagner José Schmidt** |
| **Prefeito Municipal** |

**Jorge Guilherme Kruger**

**Diretor do Departamento Municipal de Saúde**

 **ESTUDO TÉCNICO PRELIMINAR**

***Objeto:*** *Registro de Preços para Eventuais e Futuras Aquisições de Materiais de Enfermagem e Materiais Permanentes, para atender as demandas das Unidades Básicas de Saúde, UPA e SAMU, vinculados aos Departamento Municipal de Saúde, da Prefeitura Municipal de São Joaquim da Barra, Estado de São Paulo.*

1. *Requisitos da Aquisição*
	1. *Natureza dos serviços:*

*O objeto a ser contratado é caracterizado como bens comuns de que trata a Lei nº 10.520/2002 e a Lei 10.024/2019, haja vista que os padrões de desempenho, qualidade e todas as características gerais e específicas dos materiais são as usuais do mercado e passíveis de descrições sucintas, podendo, portanto, ser licitado por meio de Pregão.*

*1.2. Duração do Contrato/Ata:*

*Objeto destina-se a formar Ata de Registro de Preços, para o período de 12 meses.*

*1.3. Relevância dos requisitos estipulados:*

*Aquisição de Equipamentos e Materiais Permanentes para os estabelecimentos de saúde vinculados a Diretoria Municipal de Saúde de São Joaquim da Barra, Estado de São Paulo, tem como relevância melhorar a qualidade nos atendimentos prestados de forma direta/indireta ao público, precisão nos dados coletados, como condições de trabalho aos profissionais envolvidos na assistência à saúde e estruturação do Sistema Único de Saúde- SUS em âmbito municipal.*

1. *Estimativas da Quantidade*

*A estimativa das quantidades foi feita para atender e abastecer as necessidades de todas as UBS, UPA e SAMU, do Munícipio de São Joaquim da Barra, Estado de São Paulo, no qual ficou evidenciado que no determinado momento a Rede de Atenção Básica à Saúde precisa passar por uma reestruturação no Sistema Único de Saúde – SUS Municipal, no qual a aquisição de equipamento e material permanente vem para subsidia condições de trabalho aos profissionais envolvidos na assistência à saúde.*

*De ante do mesmo, foi realizado levantamento dos equipamentos básicos pendentes em cada estabelecimento de saúde, podendo assim chegar a quantitativo padrão estabelecido pelo Ministério da Saúde de acordo com a real situação, levado em consideração também que o município trabalha com instrumento de planejamento municipal, no qual caminha para implantação de novos programas.*

1. *Modalidade Sistema Registro de Preços ou Comum? Sistema de Registro de Preço, sim.*
2. *Estimativas de Preços ou Preços Referenciais*

*Para fins de elaboração do cálculo do valor estimado, foi realizada pesquisa de preços pela equipe de Orçamentos do Departamento de Licitações, onde foram considerados parâmetros previstos em contratações similares de outros entes públicos e pesquisa junto à sites de farmácias, verificada a razoabilidade da aferição do preço médio.*

*O valor total estimado para a ata de registro de preços é de R$ 12.553.292,27(doze milhões, quinhentos e cinquenta e três mil, duzentos e noventa e dois reais e vinte e sete centavos).*

*Salienta-se que, trata-se de estimativa de preços preliminar voltada à escolha da melhor solução para a contratação e à análise de sua viabilidade. Para fins de orçamento final para a contratação e realização do processo licitatório, a autoridade ou setor/órgão competente poderá realizar pesquisa de preços complementar, caso assim entenda ser necessário.*

1. *Motivação/Justificativa*

*A motivação/objetivo após todas as análises realizadas e estudo técnico preliminar, pretende-se alcançar com a presente Aquisição de Equipamentos e Materiais Permanentes para os estabelecimentos de saúde vinculados a Diretoria de Saúde de São Joaquim da Barra/SP, proporcionar condições de manutenção a rede de saúde, continuidade dos serviços de saúde e respeitando as orientações da Controladoria Geral da União e do Tribunal de Contas da União, além do próprio TCESP.*

*CONSIDERANDO a Lei nº 8.080, de 19 de setembro de 1990, que dispõe sobre as condições para a promoção, proteção e recuperação da saúde, a organização e o funcionamento dos serviços correspondentes e dá outras providências, no qual o município tem seu papel fundamental no direcionamento e implementação da assistência em saúde, buscando sempre qualificar e implementar serviços novos de acordo com a real necessidade epidemiológica e financeira do município;*

*CONSIDERANDO o Decreto nº 7.508, de 28 de junho de 2011, que regulamenta a Lei no 8.080, de 19 de setembro de 1990, para dispor sobre a organização do Sistema Único de Saúde - SUS, o planejamento da saúde, a assistência à saúde e a articulação Inter federativa, e dá outras providências de acordo com sua competência quanto esfera municipal;*

*CONSIDERANDO o disposto no art. 198 da Constituição Federal, que estabelece que as ações e serviços públicos de saúde integram uma rede regionalizada e hierarquizada e constituem o Sistema Único de Saúde (SUS), estabelecendo o papel municipal como fator determinante na linha de manutenção a vida, subsidiando assim condições de trabalho aos profissionais envolvidos na assistência à saúde, possibilitando qualificar os serviços de saúde na linha de cuidado prestados aos usuários do Sistema Único de Saúde - SUS de São Joaquim da Barra/SP);*

*CONSIDERANDO o art. 7º da Lei nº 8.080, de 19 de setembro de 1990, que estabelece os princípios e diretrizes do SUS, de universalidade do acesso, integralidade da atenção e descentralização político- administrativa com direção única em cada esfera de governo, estabelecendo assim competência para cada esfera de governo, cabendo então ao município de São Joaquim da Barra/SP a aquisição de Aquisição de Equipamentos e Materiais Permanentes para os estabelecimentos de saúde vinculados a Secretaria de Saúde para o bom funcionamento dos serviços de saúde, proporcionando continuidade na linha de cuidado;*

*CONSIDERANDO o Decreto nº 7.508, de 28 de junho de 2011, que regulamenta a Lei nº 8.080, de 1990, para dispor sobre a organização do SUS, o planejamento da saúde, a assistência à saúde e a articulação interfederativa, sendo assim o município de São Joaquim da Barra, Estado de São Paulo, necessita reestruturar sua Rede de Atenção à Saúde em âmbito municipal, no qual tem papel direto na prestação de serviço à comunidade;*

*CONSIDERANDO a organização e implementação das Redes de Atenção à Saúde (RAS) em âmbito municipal, no qual o planejamento para aquisição de equipamento e material permanente destinados aos estabelecimentos de saúde vinculada à Secretaria De Saúde é de suma importância, disponibilizando assim subsídios aos profissionais de saúde, principalmente no momento de realização de técnicas cientificas dentro do âmbito da assistência à saúde, buscando evitar prejuízo direto e indireto a manutenção a vida da população de São Joaquim da Barra;*

*CONSIDERANDO Estudos Brasileiro principalmente sobre as Infecções Hospitalares, no qual sub entende-se que a avaliação da qualidade das Ações de Controle de Infecção Hospitalar o reconhecimento mundial destas ações como as que implementam a melhoria da qualidade da assistência à saúde, reduzem esforços, problemas e complicações de saúde;*

*CONSIDERANDO a Portaria nº 204/GM/MS, de 29 de janeiro de 2007, que regulamenta o financiamento e a transferência dos recursos federais para as ações e os serviços de saúde, na forma de blocos de financiamento, com o respectivo monitoramento e controle;*

*CONSIDERANDO a Portaria nº 2.488/GM/MS, de 21 de outubro de 2011, que aprova a Política Nacional de Atenção Básica, estabelecendo a revisão de diretrizes e normas para a organização da atenção básica, para a Estratégia Saúde da Família (ESF) e o Programa de Agentes Comunitários de Saúde; e*

*CONSIDERANDO a diretriz do Governo Federal de qualificar a gestão pública por resultados mensuráveis, garantindo acesso e qualidade da atenção;*

*CONSIDERANDO portaria nº 2.436, de 21 de setembro de 2017, aprova a Política Nacional de Atenção Básica, estabelecendo a revisão de diretrizes para a organização da Atenção Básica, no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS);*

*CONSIDERANDO as Diretrizes da Política Nacional de Saúde Bucal, no qual estabelece medidas de estruturação e implementação dos serviços odontológico em âmbito municipal;*

*CONSIDERANDO a Portaria nº 687, de 30 de março de 2006, que aprova a Política de Promoção da Saúde, ficando assim na responsabilidade do município implementar tais polícia, aprimorando a rede de assistência à saúde;*

*CONSIDERANDO a Portaria nº 4.279, de 30 de dezembro de 2010, que estabelece diretrizes para a organização da Rede de Atenção à Saúde no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS);*

*CONSIDERANDO a Resolução CIT Nº 21, de 27 de julho de 2017 Consulta Pública sobre a proposta de revisão da Política Nacional de Atenção Básica (PNAB). Agosto de 2017;*

*CONSIDERANDO o Sistema Único de Saúde (SUS), criado pela Lei no 8.080, de 19 de setembro de 1990, também chamada de “Lei Orgânica da Saúde”, é a tradução prática do princípio constitucional da saúde como direito de todos e dever do Estado e estabelece, no seu artigo 7º, que “as ações e serviços públicos de saúde e os serviços privados contratados ou conveniados que integram o Sistema Único de Saúde (SUS) são desenvolvidos de acordo com as diretrizes previstas no art. 198 da Constituição Federal”;*

*CONSIDERANDO o art. 198 da Constituição Federal, no qual obedece aos princípios da descentralização político-administrativa, com direção única em cada esfera de governo com ênfase na descentralização dos serviços possibilitando assim garantia do acesso de forma integrada em âmbito municipal;*

*CONSIDERANDO a necessidade de implantação do prontuário eletrônico do cidadão PEC, necessitamos urgente comprar material de processamento de dados, bem como computadores completos, impressoras, e mais as mesas para computadores.*

*CONSIDERANDO a necessidade da aquisição de alguns equipamentos e os instrumentais que ficaram fracassados em eventual pregão, os quais necessitamos comprar para instalação e atendimento ao público;*

*CONSIDERANDO pelo exposto nas Justificativas, a Prefeitura Municipal de São Joaquim da Barra, Estado de São Paulo, através da Secretaria Municipal de Saúde necessita Contratualizar a Aquisição de Equipamentos e Materiais Permanentes para os estabelecimentos de saúde vinculados a Secretaria de Saúde de São Joaquim da Barra/SP, descritos em tabela anexa com respectivos quantitativos estimados para sua implantação.*

1. *Justificativas para o Parcelamento ou não da solução:*

*Aquisição será realizada de forma parcelada, eventual e futura.*

*As empresas licitantes deverão atender todas as capacidades e competências estabelecidas no instrumento convocatório para a efetiva participação no certame, evitando assim que empresas sem a devida qualificação interfiram num processo cujo objetivo é a seleção de uma empresa realmente capaz de atender as necessidades da instituição com eficiência, qualidade e economicidade, no momento que ocorrer a necessidade.*

1. *Resultados esperados*

*Pretendemos obter com a aquisição de Equipamentos e Materiais Permanentes para os estabelecimentos de saúde vinculados a Secretaria de Saúde de São Joaquim da Barra, atendimento de melhor qualidade e precisão nos dados coletados, como condições de trabalho aos profissionais envolvidos na assistência à saúde e estruturação do Sistema Único de Saúde- SUS em âmbito municipal.*

*8. Responsabilidade da Equipe de Planejamento pela Elaboração e Conteúdo do Documento*

*Certificamos, para devidos fins, que a Secretaria Municipal De Saúde, é responsável pela elaboração do presente documento, que compila a aquisição de equipamentos e material permanente diversos.*

São Joaquim da Barra, 27 de Fevereiro de 2024.

**JORGE GUILHERME KRUGER**

**DIRETOR DO DEPARTAMENTO MUNICIPAL DE SAÚDE**

**MAYRA BARBARA VIANNA MAGALHÃES**

**COORDENADORA MUNICIPAL DAS UBS’s**

**RAFAELA THAIS COLOMBRO CANALLI DE MELO**

 **COORDENADORA MUNICIPAL DA UPA**

**ANEXO II – MODELO DE PROPOSTA**

**PREGÃO ELETRÔNICO N.º 007/2024**

PAPEL TRIMBRADO DA LICITANTE (Se a empresa não possuir papel timbrado, descrever como abaixo)

Razão Social:

CNPJ N.º: Insc. Estadual N.º:

Telefone: Fax:

Endereço: Cidade:

**PROPOSTA DE PREÇOS**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_\_\_\_, de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de2024.

(local e data)

A

PREFEITURA DE SÃO JOAQUIM DA BARRA

PRAÇA PROFESSOR IVO VANNUCHI S/N.º

A/C – PREGOEIRO (A)

SÃO JOAQUIM DA BARRA – SP.

Referência: PREGÃO ELETRÔNICO N.º 007/2024

**OBJETO:** REGISTRO DE PREÇOS COM RESERVA DE COTA DE ATÉ 25% EXCLUSIVA PARA MICROEMPRESAS E EMPRESAS DE PEQUENO PORTE VISANDO EVENTUAL E FUTURA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES PARA ABASTECER AS UNIDADES DA UPA, PSF E SAMU, PELO PERÍODO DE DOZE MESES, CONFORME ANEXO I DO EDITAL**.**

Prezados Senhores,

Após analisarmos, minuciosamente, o edital e seus anexos, e tomamos conhecimentos de suas condições e obrigações, apresentamos a seguinte proposta:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ITEM** | **ITEM** | **QUANTIDADE** | **UNIDADE** | **MARCA** | **VALOR****UNITÁRIO** | **VALOR****TOTAL** |
| ... | ... | ... | ... |  | ... | ... |
| **VALOR TOTAL** | **R$...** |

Declaramos que nos preços propostos encontram-se incluídos todos os tributos, encargos sociais, seguros, BDI, frete até o destino e quaisquer outros ônus que porventura possam recair sobre a consecução do objeto do presente certame.

Declaramos ainda, que os produtos são de 1ª qualidade e atende as normas técnicas brasileiras.

Validade da proposta será de 60 (sessenta) dias, contados a partir da abertura dos envelopes propostas.

Prazo de entrega será de \_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) dias, contados a partir do recebimento da requisição.

Prazo e Condições de Pagamento será de \_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) dias.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Nome

Cargo

# ANEXO III – MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE SE ENQUADRA NO CONCEITO LEGAL DE MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE

(papel timbrado da licitante)

### Ao Pregoeiro e Equipe de Apoio

Prefeitura Municipal de São Joaquim da Barra, Estado do Paraná

### PREGÃO ELETRÔNICO Nº 007/2024

Pelo presente instrumento, a empresa ........................., CNPJ nº , com sede na

............................................, através de seu representante legal infra-assinado:

**DECLARA**, sob as penas do artigo 299 do Código Penal, que se **enquadra na situação de ( ) MICROEMPRESA, ( ) EMPRESA DE PEQUENO PORTE ou ( ) COOPERATIVA**, nos

termos da Lei Complementar nº 123/06, alterada pela Lei Complementar nº 147/14, bem assim que inexistem fatos supervenientes que conduzam ao seu desenquadramento desta situação. (\*Marcar este item caso se enquadre na situação de microempresa, empresa de pequeno porte ou cooperativa.)

( ) **DECLARA**, para fins de obtenção do benefício disposto nos [arts. 42 a 49 da Lei](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/LEIS/LCP/Lcp123.htm#art42) [Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006.](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/LEIS/LCP/Lcp123.htm#art42) que no ano-calendário de realização da licitação, ainda não celebramos contratos com a Administração Pública cujos valores somados extrapolem a receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte ([§2º do Art. 4º da Lei 14133/2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#%3A~%3Atext%3D%C2%A7%202%C2%BA%20A%20obten%C3%A7%C3%A3o%2Climite%20na%20licita%C3%A7%C3%A3o)). (\*Marcar este item caso se enquadre na situação de microempresa ou empresa de pequeno).

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

# ANEXO IV – MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE ATENDE AOS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO

Pelo presente instrumento, a empresa ........................., CNPJ nº , com sede na

............................................, através de seu representante legal infra-assinado **DECLARA**:

( ) que atende aos requisitos de habilitação, e que responderá pela veracidade das informações prestadas, na forma da lei (art. 63, I, da Lei nº 14.133/2021).

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

# ANEXO V – MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE ATENDE PLENAMENTO O OBJETO DA LICITAÇÃO

Pelo presente instrumento, a empresa ........................., CNPJ nº , com sede na

............................................, através de seu representante legal infra-assinado **DECLARA**:

( ) que está plenamente capacitado o objeto de acordo com o licitado, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO Nº 007/2024**, nas quantidades e nos prazos previstos e que está ciente e concorda com as condições contidas no Edital e seus anexos.

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

# ANEXO VI – MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE CUMPRE COM O DISPOSTO NO [INCISO XXXIII DO ART. 7º DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL.](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/Constituicao/Constituicao.htm#art7xxxiii)

Pelo presente instrumento, a empresa ........................., CNPJ nº , com sede na

............................................, através de seu representante legal infra-assinado **DECLARA**:

( ) que não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 anos, salvo menor, a partir de 14 anos, na condição de aprendiz, nos termos do artigo 7°, XXXIII, da Constituição.

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

# ANEXO VII – MODELO DE DECLARAÇÃO DE NEPOTISMO

Pelo presente instrumento, a empresa ........................., CNPJ nº , com sede na

............................................, através de seu representante legal infra-assinado **DECLARA**:

( ) que não possui em seu quadro societário, cônjuge, companheiro ou parente, em linha reta ou colateral, por consanguinidade ou por afinidade, até o terceiro grau, de servidor público Municipal do ente licitante, que nele exerça cargo em comissão ou função de confiança, seja membro da comissão de contratação, agente de contratação ou autoridade ligada à contratação.

( ) Possui em seu quadro societário componente, com o grau de parentesco e/ou vínculo por afinidade ou consanguinidade prescrito pela *Súmula Vinculante 13/STF*, em relação aos seguintes agentes públicos do ente licitante:

1. Nome: Ente:
2. Nome: Ente:

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

# ANEXO VIII – MODELO DE DECLARAÇÃO DE QUE CUMPRE COM O DIPOSTO NO [§1º DO ART. 63 DA LEI 14.133 DE 2021](http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/_ato2019-2022/2021/lei/L14133.htm#%3A~%3Atext%3D%C2%A7%201%C2%BA%20Constar%C3%A1%20do%2Centrega%20das%20propostas)

Pelo presente instrumento, a empresa ........................., CNPJ nº , com sede na

............................................, através de seu representante legal infra-assinado **DECLARA**:

( ) que suas propostas econômicas compreendem a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de entrega das propostas.

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

# ANEXO IX – MODELO DE DECLARAÇÃO DE IDENTIFICAÇÃO DE RESPONSÁVEL

Pelo presente instrumento, a empresa ........................., CNPJ nº , com sede na

............................................, através de seu representante legal infra-assinado **DECLARA**, para os devidos fins de direito, na qualidade de Proponente dos procedimentos licitatórios, instaurados por este Município, que o(a) responsável legal da empresa é o(a) Sr.(a)............................................................., Portador(a) do RG sob nº

................................................. e CPF nº ........................................................, cuja

função/cargo é..................................................(sócio administrador/procurador/diretor/etc), responsável pela assinatura do contrato.

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

# ANEXO X – MODELO DE DECLARAÇÃO DE CONHECIMENTO AS NORMAS DE PREVENÇÃO À CORRUPÇÃO

Pelo presente instrumento, a empresa ........................., CNPJ nº , com sede na

............................................, através de seu representante legal infra-assinado **DECLARA**:

( ) conhecer as normas de prevenção à corrupção previstas na legislação brasileira, dentre elas, a Lei de Improbidade Administrativa (Lei Federal nº 8.429/1992), a Lei Federal nº 12.846/2013 e seus regulamentos, se comprometem que para a execução deste contrato nenhuma das partes poderá oferecer, dar ou se comprometer a dar, a quem quer que seja, aceitar ou se comprometer a aceitar, de quem quer que seja, tanto por conta própria quanto por intermédio de outrem, qualquer pagamento, doação, compensação, vantagens financeiras ou benefícios indevidos de qualquer espécie, de modo fraudulento que constituam prática ilegal ou de corrupção, bem como de manipular ou fraudar o equilíbrio econômico financeiro do presente contrato, seja de forma direta ou indireta quanto ao objeto deste contrato, devendo garantir, ainda que seus prepostos, administradores e colaboradores ajam da mesma forma.

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

# ANEXO XI – MODELO DE DECLARAÇÃO DE COMPROMETIMENTO

**DECLARA**, para os devidos fins que em caso de qualquer comunicação futura referente a este processo licitatório, bem como em caso de eventual contratação, concordo que o Contrato seja encaminhado para o seguinte endereço:

### E-mail:

**Telefone: ( ) -**

Caso altere o citado e-mail ou telefone **comprometo-me** em protocolizar pedido de alteração junto ao Sistema de Protocolo deste Município, sob pena de ser considerado como intimado nos dados anteriormente fornecidos.

**Comprometo-me** a manter durante a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação.

Local e data, , de de 2024.

(Identificação e Assinatura do Representante Legal) (Dados da empresa: Razão Social e CNPJ)

**ANEXO XII – DADOS DO FORNECEDOR**

**PREGÃO ELETRÔNICO N.º 007/2024**

|  |
| --- |
| Razão Social: |
| Nome Fantasia:  |
| CNPJ: | Inscrição Estadual: | Inscrição Municipal: |
| Endereço: |
| Bairro: | Cidade/Município: | UF: |
| DDD: | Telefone: | Fax: | CEP: |
| Endereço Eletrônico – (E-mail): |
| **RESPONSÁVEL PELA ASSINATURA DO CONTRATO (SE SÓCIO NOS TERMOS DO CONTRATO SOCIAL) OU SEU REPRESENTANTE LEGAL ATRAVÉS DE PROCURAÇÃO PÚBLICA OU PARTICULAR:** |
| Nome: |
| RG nº: | Órgão Expedidor: | CPF nº |
| Data de Nascimento:  |
| Estado Civil: | Cargo: |
| End. Residencial Completo: |
| Bairro: |
| Cidade: | UF: | CEP: |
| Qualificação:( ) Sócio: cargo/função ( ) Representante Legal:  |
| E-mail institucional: |
| E-mail pessoal: |
| Telefone(s): |
| **DADOS BANCÁRIOS DA EMPRESA (PARA CRÉDITO EM CONTA CORRENTE)** |
| Banco:  |
| Agência:  |
| Número da conta:  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de 2024.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Assinatura do Representante Legal

**(Observação: Esta declaração poderá ser enviada pela vencedora no e-mail** **licitacao@saojoaquimdabarra.sp.gov.br****)**

**ANEXO XIII**

**ATA DE REGISTRO DE PREÇOS N.º ........./2024**

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS N.º \_\_\_/2024 – PREGÃO ELETRÔNICO

PREGÃO ELETRÔNICO N.º 007/2024

**DAS PARTES CONTRATANTES:**

**CONTRATANTE:** PREFEITURA DE SÃO JOAQUIM DA BARRA (SP)

**ENDEREÇO:** Praça Professor Ivo Vannuchi, S/N

**CIDADE:** São Joaquim da Barra – SP

**CEP:** 14600-000

**CNPJ:** 59.851.543/0001-65

**INSCRIÇÃO ESTADUAL:** 642.092.247.110

**FONE:** (0XX16) 3810-9000 **FAX:** (0XX16) 3810-9040

**REPRESENTANTE LEGAL:** Dr. Wagner José Schmidt – Prefeito

**DETENTORA:**

**ENDEREÇO:**

**CIDADE:**

**CEP:**

**CNPJ:**

**INSCRIÇÃO ESTADUAL:**

**FONE/FAX:**

**REPRESENTANTE LEGAL:**

**R. G.:**

**CPF/MF:**

1. DO OBJETO
	1. Esta Ata tem por objeto o **REGISTRO DE PREÇOS COM RESERVA DE COTA DE ATÉ 25% EXCLUSIVA PARA MICROEMPRESAS E EMPRESAS DE PEQUENO PORTE VISANDO EVENTUAL E FUTURA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES PARA ABASTECER AS UNIDADES DA UPA, PSF E SAMU, PELO PERÍODO DE DOZE MESES, CONFORME ANEXO I DO EDITAL**, conforme especificações contidas no Edital.
2. DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS
	1. O preço registrado, as especificações do objeto, as quantidades mínimas e máximas de cada item, fornecedor(es) e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) são as que seguem:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ITEM** | **ITEM** | **QUANTIDADE** | **UNIDADE** | **MARCA** | **VALOR****UNITÁRIO** | **VALOR****TOTAL** |
| ... | ... | ... | ... |  | ... | ... |
| **VALOR TOTAL** | **R$...** |

1. ÓRGÃO(S) GERENCIADOR E PARTICIPANTE(S)
	1. O órgão gerenciador será a Administração Municipal de São Joaquim da Barra/SP.
	2. Além do órgão gerenciador, não há órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços.
2. DA ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS.
	1. Não será admitida a adesão à ata de registro de preços decorrente desta licitação.

Vedação a acréscimo de quantitativos

* 1. É vedado efetuar acréscimos nos quantitativos fixados na ata de registro de preços.
1. VALIDADE, FORMALIZAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS E CADASTRO RESERVA.
	1. A validade da Ata de Registro de Preços será de 1 (um) ano, contado a partir do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no PNCP, podendo ser prorrogada por igual período, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso.
		1. No caso de ser formalizado contrato decorrente da ata de registro de preços, a sua vigência será estabelecida no próprio instrumento contratual e observará no momento da contratação e a cada exercício financeiro a disponibilidade de créditos orçamentários, bem como a previsão no plano plurianual, quando ultrapassar 1 (um) exercício financeiro.
		2. Na formalização do contrato ou do instrumento substituto deverá haver a indicação da disponibilidade dos créditos orçamentários respectivos.
	2. A contratação com os fornecedores registrados na ata será formalizada pelo órgão ou pela entidade interessada por intermédio de instrumento contratual, emissão de nota de empenho de despesa, autorização de compra ou outro instrumento hábil, conforme o art. 95 da Lei nº 14.133, de 2021.
		1. O instrumento contratual de que trata o item 5.2. deverá ser assinado no prazo de validade da ata de registro de preços.
	3. Os contratos decorrentes do sistema de registro de preços poderão ser alterados, observado o art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.
	4. Após a homologação da licitação, deverão ser observadas as seguintes condições para formalização da ata de registro de preços:
		1. Serão registrados na ata os preços e os quantitativos do adjudicatário, devendo ser observada a possibilidade de o licitante oferecer ou não proposta em quantitativo inferior ao máximo previsto no edital e se obrigar nos limites dela;
	5. Para fins da ordem de classificação, os licitantes ou fornecedores que aceitarem reduzir suas propostas para o preço do adjudicatário antecederão aqueles que mantiverem sua proposta original.
	6. A habilitação dos licitantes que comporão o cadastro de reserva a que se refere o item somente será efetuada quando houver necessidade de contratação dos licitantes remanescentes, nas seguintes hipóteses:
		1. Quando o licitante vencedor não assinar a ata de registro de preços, no prazo e nas condições estabelecidos no edital; e
		2. Quando houver o cancelamento do registro do licitante ou do registro de preços nas hipóteses previstas no item .
	7. O preço registrado com indicação dos licitantes e fornecedores será divulgado no PNCP e ficará disponibilizado durante a vigência da ata de registro de preços.
	8. Após a homologação da licitação, o licitante mais bem classificado, será convocado para assinar a ata de registro de preços, no prazo e nas condições estabelecidos no edital de licitação, sob pena de decair o direito, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.
		1. O prazo de convocação poderá ser prorrogado 1 (uma) vez, por igual período, mediante solicitação do licitante ou fornecedor convocado, desde que apresentada dentro do prazo, devidamente justificada, e que a justificativa seja aceita pela Administração.
	9. A ata de registro de preços será assinada por meio de assinatura digital e disponibilizada no Sistema de Registro de Preços.
	10. Quando o convocado não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidos no edital, e observado o disposto no item , observando o item 5.7 e subitens, fica facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado.
	11. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Administração a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.
2. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS.
	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, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações:
		1. 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 da alínea “d” do inciso II do caput do art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021;
		2. 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;
		3. Na hipótese de previsão no edital de cláusula de reajustamento ou repactuação sobre os preços registrados, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021.
			1. No caso do reajustamento, deverá ser respeitada a contagem da anualidade e o índice previstos para a contratação;
			2. No caso da repactuação, poderá ser a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.
3. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS.
	1. Na hipótese de o preço registrado tornar-se superior ao preço praticado no mercado por motivo superveniente, o órgão ou entidade gerenciadora convocará o fornecedor para negociar a redução do preço registrado.
		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.
		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.
		3. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá ao cancelamento da ata de registro de preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção de contratação mais vantajosa.
		4. Na hipótese de redução do preço registrado, o gerenciador comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ata de registro de preços para que avaliem a conveniência e a oportunidade de diligenciarem negociação com vistas à alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.
	2. Na hipótese de o preço de mercado tornar-se superior ao preço registrado e o fornecedor não poder 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.
		1. Neste caso, o fornecedor encaminhará, juntamente 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.
		2. Não hipótese de não comprovação da existência de fato superveniente que inviabilize o preço registrado, o pedido será indeferido pelo órgão ou entidade gerenciadora e o fornecedor deverá cumprir as obrigações estabelecidas na ata, sob pena de cancelamento do seu registro, nos termos do item , sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e na legislação aplicável.
		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, observado o disposto no item 5.7.
		4. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá **ao cancelamento da ata de registro de preços, nos termos do item , e adotará as medidas cabíveis para a obtenção da contratação mais vantajosa.**
		5. **Na hipótese de comprovação da majoração do preço de mercado que inviabilize o preço registrado, conforme previsto no item e no item , o órgão ou entidade gerenciadora atualizará o preço registrado, de acordo com a realidade dos valores praticados pelo mercado.**
		6. **O órgão ou entidade gerenciadora comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmado contratos decorrentes da ata de registro de preços sobre a efetiva alteração do preço registrado, para que avaliem a necessidade de alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.**
4. CONDIÇÕES DE PAGAMENTO:
	1. O pagamento do preço pactuado será efetuado em **até 10 (dez) dias,** de acordo com a entrega efetuada, devendo a Detentora emitir as respectivas faturas que, devidamente comprovado e atestado pelo Órgão Gestor do objeto desta licitação.
	2. Caso venha ocorrer à necessidade de providências complementares por parte da adjudicatária, a fluência do prazo será interrompida, reiniciando-se a sua contagem a partir da data em que estas forem cumpridas.
	3. Nenhum pagamento isentará a LICITANTE das responsabilidades assumidas nesta licitação, quaisquer que sejam, nem implicará no recebimento definitivo.
	4. Nas notas fiscais/faturas deverá constar o número do procedimento licitatório que originou o serviço.
	5. As Notas Fiscais que se apresentarem sem assinatura do funcionário competente do Órgão Gestor do objeto desta licitação, ou que estas estejam assinadas por pessoa não credenciada, não serão pagas pela Prefeitura Municipal de São Joaquim da Barra.
5. DA DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA:

02 04 SAÚDE

020401 FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE

10 Saúde

10 301 Atenção Básica

10 301 0023 Gestão em Ações de Atenção Básica

01 0023 2038 0000 Manutenção da Sáude - Atenção Básica 15%

223 **-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.01.00 310.000 SAÚDE-GERAL

10 301 0023 2039 0000 Manutenção da Saúde Atenção Básica - Recurso Federal

235 **-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.05.00 301.000 ATENÇÃO BÁSICA

10 301 0023 2040 0000 Manutenção da Saúde - Atenção Básica - Recurso Estadual

238 **-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.02.00 300.113 GLICEMIA FMS - ESTADO

239**-** 3 3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

 ATENÇÃO BÁSICA-PAB ESTADUAL

10 302 Assistência Hospitalar e Ambulatorial

10 302 0024 Gestão em Ações de Média e Alta Complexidade

10302 0024 2041 0000 Manutenção da Saúde - Média e Alta Complexidade 15%

247- 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

 0.1.00 310.000 SAÚDE-GERAL

10 302 0024 2042 0000 Manutenção da Saúde - Média e Alta Complexidade - Recurso Federal

254  **-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.05.00 302.000 ATENÇÃO DE MÉDIA/ALTA COMPLEX.AMBUl

4473.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.05.00 302.004 SAMU 192

459 **-**3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO 0

0.95.00 302.004 SAMU 192

020402 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

 10 Saúde

1. 04 Vigilância Sanitária
2. 304 0025 Vigilância em Saúde

10304 0025 2045 0000 Manutenção da Vigilância em Saúde 15%

265 **-**3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.01.00 303.000 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

10 304 0025 2089 0000 Manutenção do Hosp.Veterinário / Canil / CastramOvel

271**-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

0.01.00 303.000 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

10 305 Vigilância Epidemiológica

1. 05 0025 Vigilância em Saúde

10 305 0025 2046 0000 Manutenção da Vigilância em Saúde - Recurso Federal

 277 - 3.3.90.30.00 MATERIA1 DE CONSUMO

 0.05.00 303.000 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

 278**-** 3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

 0.05.00 303.003 INCEN. FINAN. VIG. DST/AIDS

 10 305 0025 2047 0000 Manutenção da Vigilância em Saúde - Recurso Estadual

02 PODER EXECUTIVO

02 04 SAÚDE

020402 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

10 Saúde

10 305 Vigilância Epidemiológica

10 305 0025 Vigilância em Saúde

10 305 0025 2047 0000 Manutenção da Vigilância em Saúde - Recurso Estadual

282 **-**3.3.90.30.00 MATERIAL DE CONSUMO

 0.02.00 303.000 VIGILÂNCIA EM SAÚDE

1. CANCELAMENTO DO REGISTRO DO LICITANTE VENCEDOR E DOS PREÇOS REGISTRADOS.
	1. O registro do fornecedor será cancelado pelo gerenciador, quando o fornecedor:
		1. Descumprir as condições da ata de registro de preços, sem motivo justificado;
		2. Não retirar a nota de empenho, ou instrumento equivalente, no prazo estabelecido pela Administração sem justificativa razoável;
		3. Não aceitar manter seu preço registrado; ou
		4. Sofrer sanção prevista nos incisos III ou IV do caput do art. 156 da Lei nº 14.133, de 2021.
			1. Na hipótese de aplicação de sanção prevista nos incisos III ou IV do caput do art. 156 da Lei nº 14.133, de 2021, caso a penalidade aplicada ao fornecedor não ultrapasse o prazo de vigência da ata de registro de preços, poderá o órgão ou a entidade gerenciadora, mediante decisão fundamentada, decidir pela manutenção do registro de preços, vedadas contratações derivadas da ata enquanto perdurarem os efeitos da sanção.
	2. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas no item 8 será formalizado por despacho do órgão ou da entidade gerenciadora, garantidos os princípios do contraditório e da ampla defesa.
	3. Na hipótese de cancelamento do registro do fornecedor, o órgão ou a entidade gerenciadora poderá convocar os licitantes que compõem o cadastro de reserva, observada a ordem de classificação.
	4. O cancelamento dos preços registrados poderá ser realizado pelo gerenciador, em determinada ata de registro de preços, total ou parcialmente, nas seguintes hipóteses, desde que devidamente comprovadas e justificadas:
		1. Por razão de interesse público;
		2. A pedido do fornecedor, decorrente de caso fortuito ou força maior; ou
		3. Se não houver êxito nas negociações, nas hipóteses em que o preço de mercado tornar-se superior ou inferior ao preço registrado.
2. DAS PENALIDADES.
	1. O descumprimento da Ata de Registro de Preços ensejará aplicação das penalidades estabelecidas no edital.
		1. 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.

É da competência do gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ata de registro de preço (art. 7º, inc. XIV, do Decreto nº11.462, de 2023), exceto nas hipóteses em que o descumprimento disser respeito às contratações dos órgãos ou entidade participante, caso no qual caberá ao respectivo órgão participante a aplicação da penalidade (art. 8º, inc. IX, do Decreto nº 11.462, de 2023).

1. CONDIÇÕES GERAIS.
	1. As condições gerais de execução do objeto, tais como os prazos para entrega e recebimento, as obrigações da Administração e do fornecedor registrado, penalidades e demais condições do ajuste, encontram-se definidos no Termo de Referência, ANEXO AO EDITAL.
	2. 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.
	3. Fica nomeada gestora do contrato a Diretora do Departamento Municipal de Educação, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;
	4. Fica nomeado como fiscal do contrato nome:\_\_\_\_\_\_\_\_\_,cargo: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

 Para firmeza e validade do pactuado, esta Ata foi lavrada em .... (....) vias de igual teor, que, depois de lida e achada em ordem, vai assinada pelas partes.

São Joaquim de Barra, XX de XX de 2024.

**Prefeitura de São Joaquim da Barra**

Dr. Wagner José Schmidt

Prefeito

**Empresa Contratada**

### Representante legal

C.P.F/MF n.º:

R.G n.º:

Contratada

TESTEMUNHAS:

##### \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

### CPF/MF n.º\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ CPF/MF n.º\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

##### **ANEXO XIV**

**(\*\*) MINUTA DO TERMO DE CIÊNCIA E DE NOTIFICAÇÃO**

CONTRATANTE: PREFEITURA DE SÃO JOAQUIM DA BARRA /SP

CONTRATADA: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS N° (de origem): \_\_\_/2024 – PREGÃO ELETRÔNICO

PREGÃO ELETRÔNICO N.º 007/2024

OBJETO: **REGISTRO DE PREÇOS COM RESERVA DE COTA DE ATÉ 25% EXCLUSIVA PARA MICROEMPRESAS E EMPRESAS DE PEQUENO PORTE VISANDO EVENTUAL E FUTURA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES PARA ABASTECER AS UNIDADES DA UPA, PSF E SAMU, PELO PERÍODO DE DOZE MESES, CONFORME ANEXO I DO EDITAL.**

Pelo presente TERMO, nós, abaixo identificados:

**1.** Estamos CIENTES de que:

**a)** O ajuste acima referido, seus aditamentos, bem como o acompanhamento de sua execução contratual, estarão sujeitos a análise e julgamento pelo Tribunal de Contas do Estado de São Paulo, cujo trâmite processual ocorrerá pelo sistema eletrônico;

**b)** Poderemos ter acesso ao processo, tendo vista e extraindo cópias das manifestações de interesse, Despachos e Decisões, mediante regular cadastramento no Sistema de Processo Eletrônico, em consonância com o estabelecido na Resolução nº 01/2011 do TCESP;

**c)** Além de disponíveis no processo eletrônico, todos os Despachos e Decisões que vierem a ser tomados, relativamente ao aludido processo, serão publicados no Diário Oficial do Estado, Caderno do Poder Legislativo, parte do Tribunal de Contas do Estado de São Paulo, em conformidade com o artigo 90 da Lei Complementar nº 709, de 14 de janeiro de 1993, iniciando-se, a partir de então, a contagem dos prazos processuais, conforme regras do Código de Processo Civil;

**d)** As informações pessoais dos responsáveis pela contratante e e interessados estão cadastradas no módulo eletrônico do “Cadastro Corporativo TCESP – CadTCESP”, nos termos previstos no Artigo 2º das Instruções nº01/2020, conforme “Declaração(ões) de Atualização Cadastral” anexa (s);

**e)** É de exclusiva responsabilidade do contratado manter seus dados sempre atualizados.

**2.** Damo-nos por NOTIFICADOS para:

**a)** O acompanhamento dos atos do processo até seu julgamento final e consequente publicação;

**b)** Se for o caso e de nosso interesse, nos prazos e nas formas legais e regimentais, exercer o direito de defesa, interpor recursos e o que mais couber.

LOCAL e DATA: São Joaquim da Barra - SP, XX de XX de 2024.

**AUTORIDADE MÁXIMA DO ÓRGÃO/ENTIDADE:**

Nome: Dr. Wagner José Schmidt

Cargo: Prefeito

CPF: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**RESPONSÁVEIS PELA HOMOLOGAÇÃO DO CERTAME OU RATIFICAÇÃO DA DISPENSA/INEXIGIBILIDADE DE LICITAÇÃO:**

**RESPONSÁVEIS QUE ASSINARAM O AJUSTE PELO CONTRATANTE / ORDENADOR DE DESPESAS DA CONTRATANTE:**

Nome: Dr. Wagner José Schmidt

Cargo: Prefeito

CPF: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-mail Institucional: secretaria@saojoaquimdabarra.sp.gov.br

E-mail pessoal:

Assinatura: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**RESPONSÁVEIS QUE ASSINARAM O AJUSTE:**

**Pela contratada:**

Nome: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Cargo: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CPF: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-mail Institucional: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-mail pessoal: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Assinatura: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**GESTOR(ES) DO CONTRATO:**

Nome: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Cargo: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CPF: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-mail Institucional: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-mail pessoal: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Assinatura: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_