

PREGÃO ELETRÔNICO

MODALIDADE Nº 003|2026

CONTRATANTE

Município de Piraúba – CNPJ nº 18.554.147/0001-99

OBJETO

REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO DE MATERIAIS AMBULATORIAIS.

VALOR TOTAL DA CONTRATAÇÃO

R\$ 929.972,40 (novecentos e vinte e nove mil, novecentos e setenta e dois reais e quarenta centavos).

DATA DA SESSÃO PÚBLICA

05.03.2026 às 10h00min

MODO DE DISPUTA:

Aberto

PLATAFORMA

Portal de Compras Públicas (<https://www.portaldecompraspublicas.com.br/>)

CRITÉRIO DE JULGAMENTO

Menor preço por item

EXCLUSIVA ME/EPP/EQUIPARADAS

SIM – Para os itens com valor total unitário de até R\$ 80.000,00 (oitenta mil reais).

**TRATAMENTO FAVORECIDO, DIFERENCIADO,
SIMPLIFICADO E REGIONALIZADO PARA ME/EPP
NÃO**

SUMÁRIO

1. DO OBJETO.....	3
2. DO REGISTRO DE PREÇOS	3
3. DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO	3
4. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO	5
5. DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA	7
6. DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES	9
7. DA FASE DE JULGAMENTO	13
8. DA FASE DE HABILITAÇÃO.....	16
9. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS	19
10. DOS RECURSOS	19
11. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES	20
12. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO.....	23
13. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS	23

EDITAL

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2026

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 023/2026

Torna-se público que o **MUNICÍPIO DE PIRAÚBA**, inscrito no CNPJ sob o nº 18.554.147/0001-99, por meio do Departamento de Compras e Licitação, sediado à Rua Opemá, 610, Centro, CEP: 36.170-000, Piraúba-MG, realizará licitação, para **REGISTRO DE PREÇOS**, na modalidade **PREGÃO**, de forma **ELETRÔNICA**, nos termos da Lei Federal nº 14.133, de 1º de abril de 2021, e demais legislações aplicáveis, bem como de acordo com as condições estabelecidas neste Edital.

1. DO OBJETO

- 1.1. O objeto da presente licitação é o **REGISTRO DE PREÇOS** para **Aquisição de materiais ambulatoriais**, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e seus anexos.
- 1.2. 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.

2. DO REGISTRO DE PREÇOS

- 2.1. As regras referentes aos órgãos gerenciador e participantes, bem como a eventuais adesões são as que constam da minuta de Ata de Registro de Preços.
- 2.2. As aquisições ou as contratações na condição de órgão não participante não poderão exceder, por órgão ou entidade, a 50% (cinquenta por cento) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório registrados na ata de registro de preços para o órgão gerenciador.
- 2.3. O quantitativo decorrente das adesões à ata de registro de preços por órgão não participante não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para o órgão gerenciador, independentemente do número de órgãos não participantes que aderirem.

3. DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

- 3.1. Poderão participar deste Pregão os interessados que estiverem previamente credenciados no Portal de Compras Públicas (<https://www.portaldecompraspublicas.com.br/>).

3.2. 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, excluía 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.

3.3. É de responsabilidade do cadastrado conferir a exatidão dos seus dados cadastrais nos Sistemas relacionados no item anterior e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.

3.4. A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.

3.5. Não poderão disputar esta licitação:

3.5.1. Aquele que não atenda às condições deste Edital e seu (s) anexo (s);

3.5.2. 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;

3.5.3. 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;

3.5.4. Pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da licitação, impossibilitada de participar da licitação em decorrência de sanção que lhe foi imposta;

3.5.5. 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;

3.5.6. Empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, concorrendo entre si;

3.5.7. 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;

3.5.8. Agente público do órgão ou entidade licitante;

3.5.9. Pessoas jurídicas reunidas em consórcio;

3.5.10. Organizações da Sociedade Civil de Interesse Público - OSCIP, atuando nessa condição;

3.5.11. 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. 9º da Lei nº 14.133, de 2021.

3.6. O impedimento de que trata o item 3.5.4. 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.

3.7. A critério da Administração e exclusivamente a seu serviço, o autor dos projetos e a empresa a que se referem os itens 3.5.2 e 3.5.3 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.

3.8. Equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico.

3.9. O disposto nos itens 3.5.2 e 3.5.3 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.

3.10. 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.

3.11. A vedação de que trata o item 3.5.8 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.

4. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

4.1. Na presente licitação, a fase de habilitação sucedará as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento.

4.2. 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.

4.3. Caso a fase de habilitação anteceda as fases de apresentação de propostas e lances, os licitantes encaminharão, na forma e no prazo estabelecidos no item anterior, simultaneamente os documentos de habilitação e a proposta com o preço ou o percentual de desconto, observado o disposto nos itens 8.1.1 e 8.10.1 deste Edital.

4.4. No cadastramento da proposta inicial, o licitante declarará, em campo próprio do sistema, que:

4.4.1. Está ciente e concorda com as condições contidas no edital e seus anexos, bem como de que a proposta apresentada compreende a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infra legais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de sua entrega em definitivo e que cumpre plenamente os requisitos de habilitação definidos no instrumento convocatório;

4.4.2. 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 7º, XXXIII, da Constituição;

4.4.3. Não possui empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;

4.4.4. Cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.

4.5. O licitante organizado em cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021.

4.6. O fornecedor enquadrado como microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 3º da Lei Complementar nº 123, de 2006, estando apto a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49, observado o disposto nos §§ 1º ao 3º do art. 4º, da Lei n.º 14.133, de 2021.

4.7. A falsidade da declaração de que trata os itens 4.4 ou 4.6 sujeitará o licitante às sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e neste Edital.

4.8. 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.

4.9. Não haverá ordem de classificação na etapa de apresentação da proposta e dos documentos de habilitação pelo licitante, o que ocorrerá somente após os procedimentos de abertura da sessão pública e da fase de envio de lances.

4.10. Serão disponibilizados para acesso público os documentos que compõem a proposta dos licitantes convocados para apresentação de propostas, após a fase de envio de lances.

4.11. Desde que disponibilizada a funcionalidade no sistema, o licitante poderá parametrizar o seu valor final mínimo ou o seu percentual de desconto máximo quando do cadastramento da proposta e obedecerá às seguintes regras:

4.11.1. A aplicação do intervalo mínimo de diferença de valores ou de percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação ao lance que cobrir a melhor oferta; e

4.11.2. Os lances serão de envio automático pelo sistema, respeitado o valor final mínimo, caso estabelecido, e o intervalo de que trata o subitem acima.

4.12. O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado no sistema poderá ser alterado pelo fornecedor durante a fase de disputa, sendo vedado:

4.12.1. Valor superior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por menor preço; e

4.12.2. Percentual de desconto inferior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por maior desconto.

4.13. O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado na forma do item 4.11 possuirá caráter sigiloso para os demais fornecedores e para o órgão ou entidade promotora da licitação, podendo ser disponibilizado estrita e permanentemente aos órgãos de controle externo e interno.

4.14. Caberá ao licitante interessado em participar da licitação acompanhar as operações no sistema eletrônico durante o processo licitatório e se responsabilizar pelo ônus decorrente da perda de negócios diante da inobservância de mensagens emitidas pela Administração ou de sua desconexão.

4.15. O licitante deverá comunicar imediatamente ao provedor do sistema qualquer acontecimento que possa comprometer o sigilo ou a segurança, para imediato bloqueio de acesso.

5. DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA

5.1. O licitante deverá enviar sua proposta mediante o preenchimento, no sistema eletrônico, dos seguintes campos:

5.1.1. Valor unitário do item;

5.1.2. Marca e modelo, no que couber;

5.1.3. Fabricante, no que couber;

5.2. Todas as especificações do objeto contidas na proposta vinculam o licitante.

5.2.1. O licitante **não** poderá oferecer proposta em quantitativo inferior ao máximo previsto para contratação.

5.3. 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.

5.4. 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.

5.5. 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.

5.6. Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, no pagamento serão retidos na fonte os percentuais estabelecidos na legislação vigente.

5.7. Na presente licitação, a Microempresa e a Empresa de Pequeno Porte poderão se beneficiar do regime de tributação pelo Simples Nacional.

5.8. 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.

5.8.1. O prazo de validade da proposta não será inferior a **60 (sessenta)** dias, a contar da data de sua apresentação.

5.8.2. Os licitantes devem respeitar os preços máximos estabelecidos no Termo de Referência, integrante ao presente Edital.

5.9. 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.

6. DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES

- 6.1. A abertura da presente licitação dar-se-á automaticamente em sessão pública, por meio de sistema eletrônico, na data, horário e local indicados neste Edital.
- 6.2. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou os documentos de habilitação, quando for o caso, anteriormente inseridos no sistema, até a abertura da sessão pública.
- 6.3. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o Pregoeiro e os licitantes.
- 6.4. Iniciada a etapa competitiva, os licitantes deverão encaminhar lances exclusivamente por meio de sistema eletrônico, sendo imediatamente informados do seu recebimento e do valor consignado no registro.
- 6.5. O lance deverá ser ofertado pelo valor unitário do item.
- 6.6. Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.
- 6.7. O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema.
- 6.8. O intervalo mínimo de diferença de valores ou percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação à proposta que cobrir a melhor oferta deverá ser de R\$ 0,01 (um centavo).
- 6.9. 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.
- 6.10. O procedimento seguirá de acordo com o modo de disputa adotado.
- 6.11. Caso seja adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa “aberto”, os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com prorrogações.
- 6.11.1. A etapa de lances da sessão pública terá duração de dez minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos dois minutos do período de duração da sessão pública.
- 6.11.2. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata o subitem anterior, será de dois minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.
- 6.11.3. Não havendo novos lances na forma estabelecida nos itens anteriores, a sessão pública encerrar-se-á automaticamente, e o sistema ordenará e divulgará os lances conforme a ordem final de classificação.

6.11.4. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em segundo lugar for de pelo menos 5% (cinco por cento), o pregoeiro, auxiliado pela equipe de apoio, poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.

6.11.5. Após o reinício previsto no item supra, os licitantes serão convocados para apresentar lances intermediários.

6.12. Caso seja adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa “aberto e fechado”, os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com lance final e fechado.

6.12.1. A etapa de lances da sessão pública terá duração inicial de quinze minutos. Após esse prazo, o sistema encaminhará aviso de fechamento iminente dos lances, após o que transcorrerá o período de até dez minutos, aleatoriamente determinado, findo o qual será automaticamente encerrada a recepção de lances.

6.12.2. Encerrado o prazo previsto no subitem anterior, o sistema abrirá oportunidade para que o autor da oferta de valor mais baixo e os das ofertas com preços até 10% (dez por cento) superiores àquela possam ofertar um lance final e fechado em até cinco minutos, o qual será sigiloso até o encerramento deste prazo.

6.12.3. No procedimento de que trata o subitem supra, o licitante poderá optar por manter o seu último lance da etapa aberta, ou por ofertar melhor lance.

6.12.4. Não havendo pelo menos três ofertas nas condições definidas neste item, poderão os autores dos melhores lances subsequentes, na ordem de classificação, até o máximo de três, oferecer um lance final e fechado em até cinco minutos, o qual será sigiloso até o encerramento deste prazo.

6.12.5. Após o término dos prazos estabelecidos nos itens anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.

6.13. Caso seja adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa “fechado e aberto”, poderão participar da etapa aberta somente os licitantes que apresentarem a proposta de menor preço/ maior percentual de desconto e os das propostas até 10% (dez por cento) superiores/inferiores àquela, em que os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, até o encerramento da sessão e eventuais prorrogações.

6.13.1. Não havendo pelo menos 3 (três) propostas nas condições definidas no item 6.13, poderão os licitantes que apresentaram as três melhores propostas, consideradas as empatadas, oferecer novos lances sucessivos.

6.13.2. A etapa de lances da sessão pública terá duração de dez minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos dois minutos do período de duração da sessão pública.

6.13.3. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata o subitem anterior, será de dois minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.

6.13.4. Não havendo novos lances na forma estabelecida nos itens anteriores, a sessão pública encerrar-se-á automaticamente, e o sistema ordenará e divulgará os lances conforme a ordem final de classificação.

6.13.5. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em segundo lugar for de pelo menos 5% (cinco por cento), o pregoeiro, auxiliado pela equipe de apoio, poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.

6.13.6. Após o reinício previsto no subitem supra, os licitantes serão convocados para apresentar lances intermediários.

6.14. Após o término dos prazos estabelecidos nos subitens anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.

6.15. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.

6.16. Durante o transcurso da sessão pública, os licitantes serão informados, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação do licitante.

6.17. 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.

6.18. 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.

6.19. Caso o licitante não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta.

6.20. 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.

6.20.1. 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.

6.20.2. A melhor classificada nos termos do subitem 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.

6.20.3. 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.

6.20.4. 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.

6.21. Só poderá haver empate entre propostas iguais (não seguidas de lances), ou entre lances finais da fase fechada do modo de disputa aberto e fechado.

6.21.1. Havendo eventual empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será aquele previsto no art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021, nesta ordem:

6.21.1.1. Disputa final, hipótese em que os licitantes empatados poderão apresentar nova proposta em ato contínuo à classificação;

6.21.1.2. Avaliação do desempenho contratual prévio dos licitantes, para a qual deverão preferencialmente ser utilizados registros cadastrais para efeito de atesto de cumprimento de obrigações previstos nesta Lei;

6.21.1.3. Desenvolvimento pelo licitante de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho, conforme regulamento;

6.21.1.4. Desenvolvimento pelo licitante de programa de integridade, conforme orientações dos órgãos de controle.

6.21.2. Persistindo o empate, será assegurada preferência, sucessivamente, aos bens e serviços produzidos ou prestados por:

6.21.2.1. Empresas estabelecidas no território do Estado ou do Distrito Federal do órgão ou entidade da Administração Pública estadual ou distrital licitante ou, no caso de licitação realizada por órgão ou entidade de Município, no território do Estado em que este se localize;

6.21.2.2. Empresas brasileiras;

6.21.2.3. Empresas que invistam em pesquisa e no desenvolvimento de tecnologia no País;

6.21.2.4. Empresas que comprovem a prática de mitigação, nos termos da Lei nº 12.187, de 29 de dezembro de 2009.

6.22. 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.

6.22.1. Tratando-se de licitação em lote, a contratação posterior de item específico do grupo exigirá prévia e atualizada pesquisa de mercado e demonstração de sua vantagem para o órgão ou a entidade, para fins de definição de preços unitários máximos como critério de aceitabilidade.

6.22.2. Não será admitida a previsão de preços diferentes em razão de local de entrega ou de acondicionamento, tamanho de lote ou qualquer outro motivo.

6.22.3. A negociação poderá ser feita com os demais licitantes, segundo 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.

6.22.4. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais licitantes.

6.22.5. O resultado da negociação será divulgado a todos os licitantes e anexado aos autos do processo licitatório.

6.22.6. O pregoeiro solicitará ao licitante mais bem classificado que, no prazo de **2 (duas) horas**, envie a proposta adequada ao último lance ofertado após a negociação realizada, acompanhada, se for o caso, dos documentos complementares, quando necessários à confirmação daqueles exigidos neste Edital e já apresentados.

6.22.7. É facultado ao pregoeiro prorrogar o prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante, antes de findo o prazo.

6.23. Após a negociação do preço, o Pregoeiro iniciará a fase de aceitação e julgamento da proposta.

7. DA FASE DE JULGAMENTO

7.1. 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, legislação correlata e no item 3.5 do edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

7.1.1. SICAF;

7.1.2. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas - CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://www.portaltransparencia.gov.br/sancoes/ceis>); e

7.1.3. Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://www.portaltransparencia.gov.br/sancoes/cnep>).

7.2. 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 nº 8.429, de 1992.

7.3. 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.

7.3.1. A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros.

7.3.2. O licitante será convocado para manifestação previamente a uma eventual desclassificação.

7.3.3. Constatada a existência de sanção, o licitante será reputado inabilitado, por falta de condição de participação.

7.4. Na hipótese de inversão das fases de habilitação e julgamento, caso atendidas as condições de participação, será iniciado o procedimento de habilitação.

7.5. 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, em conformidade com os itens 3.5.1 e 4.6 deste edital.

7.6. Verificadas as condições de participação e de utilização do tratamento favorecido, o pregoeiro examinará a proposta classificada em primeiro lugar quanto à adequação ao objeto e à compatibilidade do preço em relação ao máximo estipulado para contratação neste Edital e em seus anexos.

7.7. Será desclassificada a proposta vencedora que:

7.7.1. Contiver vícios insanáveis;

7.7.2. Não obedecer às especificações técnicas contidas no Termo de Referência;

7.7.3. Apresentar preços inexequíveis ou permanecerem acima do preço máximo definido para a contratação;

7.7.4. Não tiverem sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Administração;

7.7.5. Apresentar desconformidade com quaisquer outras exigências deste Edital ou seus anexos, desde que insanável.

7.8. No caso de bens e serviços em geral, é indício de inexequibilidade das propostas valores inferiores a 50% (cinquenta por cento) do valor orçado pela Administração.

7.8.1. A inexequibilidade, na hipótese de que trata o **caput**, só será considerada após diligência do pregoeiro, que comprove:

7.8.1.1. Que o custo do licitante ultrapassa o valor da proposta; e

7.8.1.2. Inexistirem custos de oportunidade capazes de justificar o vulto da oferta.

7.9. Em contratação de serviços de engenharia, além das disposições acima, a análise de exequibilidade e sobrepreço considerará o seguinte:

7.9.1. Nos regimes de execução por tarefa, empreitada por preço global ou empreitada integral, semi-integrada ou integrada, a caracterização do sobrepreço se dará pela superação do valor global estimado;

7.9.2. No regime de empreitada por preço unitário, a caracterização do sobrepreço se dará pela superação do valor global estimado e pela superação de custo unitário tido como relevante, conforme planilha orçamentária de custos;

7.9.3. No caso de serviços de engenharia, serão consideradas inexequíveis as propostas cujos valores forem inferiores a 75% (setenta e cinco por cento) do valor orçado pela Administração, independentemente do regime de execução.

7.9.4. Será exigida garantia adicional do licitante vencedor cuja proposta for inferior a 85% (oitenta e cinco por cento) do valor orçado pela Administração, equivalente à diferença entre este último e o valor da proposta, sem prejuízo das demais garantias exigíveis de acordo com a Lei.

7.10. Se houver indícios de inexequibilidade da proposta de preço, ou em caso da necessidade de esclarecimentos complementares, poderão ser efetuadas diligências, para que a empresa comprove a exequibilidade da proposta.

7.11. Caso o custo global estimado do objeto licitado tenha sido decomposto em seus respectivos custos unitários por meio de Planilha de Custos e Formação de Preços elaborada pela Administração, o licitante classificado em primeiro lugar será convocado para apresentar Planilha por ele elaborada, com os respectivos valores adequados ao valor final da sua proposta, sob pena de não aceitação da proposta.

7.11.1. Em se tratando de serviços de engenharia, o licitante vencedor será convocado a apresentar à Administração, por meio eletrônico, as planilhas com indicação dos quantitativos e dos custos unitários, seguindo o modelo elaborado pela Administração, bem como com detalhamento das Bonificações e Despesas Indiretas (BDI) e dos Encargos Sociais (ES), com os respectivos valores adequados ao valor final da proposta vencedora, admitida a utilização dos preços unitários, no caso de empreitada por preço global, empreitada integral, contratação semi-integrada e contratação integrada, exclusivamente para eventuais adequações indispensáveis no cronograma físico-financeiro e para balizar excepcional aditamento posterior do contrato.

7.12. Erros no preenchimento da planilha não constituem motivo para a desclassificação da proposta. A planilha poderá ser ajustada pelo fornecedor, no prazo indicado pelo sistema, desde que não haja majoração do preço e que se comprove que este é o bastante para arcar com todos os custos da contratação;

7.12.1. O ajuste de que trata este dispositivo se limita a sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas;

7.12.2. Considera-se erro no preenchimento da planilha passível de correção a indicação de recolhimento de impostos e contribuições na forma do Simples Nacional, quando não cabível esse regime.

7.13. Para fins de análise da proposta quanto ao cumprimento das especificações do objeto, poderá ser colhida a manifestação escrita do setor requisitante do serviço ou da área especializada no objeto.

7.14. Caso o Termo de Referência exija a apresentação de amostra, o licitante classificado em primeiro lugar deverá apresentá-la, conforme disciplinado no Termo de Referência, sob pena de não aceitação da proposta.

7.15. Por meio de mensagem no sistema, será divulgado o local e horário de realização do procedimento para a avaliação das amostras, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais licitantes.

7.16. Os resultados das avaliações serão divulgados por meio de mensagem no sistema.

7.17. No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita pelo Pregoeiro, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas neste Edital, a proposta do licitante será recusada.

7.18. Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), o Pregoeiro analisará a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de uma que atenda às especificações constantes no Termo de Referência.

8. DA FASE DE HABILITAÇÃO

8.1. Os documentos previstos no Termo de Referência, necessários e suficientes para demonstrar a capacidade do licitante de realizar o objeto da licitação, serão exigidos para fins de habilitação, nos termos dos arts. 62 a 70 da Lei nº 14.133, de 2021.

8.1.1. A documentação exigida para fins de habilitação jurídica, fiscal, social e trabalhista e econômico-financeira, poderá ser substituída ou verificada pela apresentação do registro cadastral no SICAF, nos documentos por ele abrangidos, observando-se estritamente o prazo de validade nos níveis cadastrados.

8.2. Quando permitida a participação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.

8.3. Na hipótese de o licitante vencedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para fins de assinatura do contrato ou da ata de registro de preços, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

8.4. Quando permitida a participação de consórcio de empresas, a habilitação técnica, quando exigida, será feita por meio do somatório dos quantitativos de cada consorciado e, para efeito de habilitação econômico-financeira, quando exigida, será observado o somatório dos valores de cada consorciado.

8.4.1. Se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte e o termo de referência exigir requisitos de habilitação econômico-financeira, haverá um acréscimo de 10% (dez por cento) para o consórcio em relação ao valor exigido para os licitantes individuais.

8.5. Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser apresentados em original, por cópia – cuja prova de autenticidade poderá ser feita perante agente da Administração, mediante apresentação de original ou de declaração de autenticidade por advogado, sob sua responsabilidade pessoal – ou no caso de documentos extraídos de sistemas informatizados (internet), através da verificação de sua autenticidade por meio eletrônico, nos termos da legislação vigente.

8.6. Será verificado se o licitante apresentou declaração de que atende aos requisitos de habilitação, e o declarante responderá pela veracidade das informações prestadas, na forma da lei (art. 63, I, da Lei nº 14.133/2021).

8.7. Será verificado se o licitante apresentou no sistema, sob pena de inabilitação, a declaração de que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.

8.8. O licitante deverá apresentar, sob pena de desclassificação, declaração conjunta, nos moldes do ANEXO III, aduzindo, dentre outras questões, 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.

8.9. É de responsabilidade do licitante conferir a exatidão dos seus dados cadastrais no Sicaf e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.

- 8.9.1. A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.
- 8.10. A verificação pelo pregoeiro, em sítios eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova, para fins de habilitação.
- 8.10.1. Os documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no Sicaf serão enviados por meio do sistema, em formato digital, até a data e o horário estabelecidos para abertura da sessão pública.
- 8.10.2. Na hipótese de a fase de habilitação anteceder a fase de apresentação de propostas e lances, os licitantes encaminharão, por meio do sistema, simultaneamente os documentos de habilitação e a proposta com o preço ou o percentual de desconto.
- 8.11. A verificação no Sicaf ou a exigência dos documentos nele não contidos somente será feita em relação ao licitante vencedor.
- 8.11.1. Os documentos relativos à regularidade fiscal que constem do Termo de Referência somente serão exigidos, em qualquer caso, em momento posterior ao julgamento das propostas, e apenas do licitante mais bem classificado.
- 8.11.2. Respeitada a exceção do subitem anterior, relativa à regularidade fiscal, quando a fase de habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento, a verificação ou exigência do presente subitem ocorrerá em relação a todos os licitantes.
- 8.12. Após a entrega dos documentos para habilitação, não será permitida a substituição ou a apresentação de novos documentos, salvo em sede de diligência, para (Art. 64 da Lei 14.133/21):
- 8.12.1. Complementação de informações acerca dos documentos já apresentados pelos licitantes e desde que necessária para apurar fatos existentes à época da abertura do certame; e
- 8.12.2. Atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas;
- 8.13. Na análise dos documentos de habilitação, a comissão de contratação poderá sanar erros ou falhas, que não alterem a substância dos documentos e sua validade jurídica, mediante decisão fundamentada, registrada em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes eficácia para fins de habilitação e classificação.
- 8.14. Na hipótese de o licitante não atender às exigências para habilitação, o pregoeiro examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda ao presente edital.
- 8.15. Somente serão disponibilizados para acesso público os documentos de habilitação do licitante cuja proposta atenda ao edital de licitação, após concluídos os procedimentos de que trata o subitem anterior.

8.16. Quando a fase de habilitação anteceder a de julgamento e já tiver sido encerrada, não caberá exclusão de licitante por motivo relacionado à habilitação, salvo em razão de fatos supervenientes ou só conhecidos após o julgamento.

9. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

9.1. Homologado o resultado da licitação, o licitante mais bem classificado terá o prazo de 05 (cinco) dias, contados a partir da data de sua convocação, para assinar a ATA DE REGISTRO DE PREÇOS, cujo prazo de validade encontra-se nele fixado, sob pena de decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.

9.2. 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.

9.3. A Ata de Registro de Preços será assinada, obrigatoriamente, por meio de assinatura digital.

9.4. Serão formalizadas tantas Atas de Registro de Preços quantos 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.

9.5. O preço registrado, com a indicação dos fornecedores, será divulgado no PNCP e disponibilizado no sítio eletrônico oficial da Prefeitura Municipal de Piraúba (<https://www.pirauba.mg.gov.br/>).

9.6. 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 no cadastro de reserva, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado.

10. DOS RECURSOS

10.1. A interposição de recurso referente ao julgamento das propostas, à habilitação ou inabilitação de licitantes, à anulação ou revogação da licitação, observará o disposto no art. 165 da Lei nº 14.133, de 2021.

10.2. O prazo recursal é de 3 (três) dias úteis, contados da data de intimação ou de lavratura da ata.

10.3. Quando o recurso apresentado impugnar o julgamento das propostas ou o ato de habilitação ou inabilitação do licitante:

10.3.1. A intenção de recorrer deverá ser manifestada imediatamente, sob pena de preclusão;

10.3.2. O prazo para a manifestação da intenção de recorrer não será inferior a 30 (trinta) minutos.

10.3.3. O prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação ou de lavratura da ata de habilitação ou inabilitação;

10.3.4. Na hipótese de adoção da inversão de fases prevista no § 1º do art. 17 da Lei nº 14.133, de 2021, o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação da ata de julgamento.

10.4. Os recursos deverão ser encaminhados em campo próprio do sistema.

10.5. 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.

10.6. Os recursos interpostos fora do prazo não serão conhecidos.

10.7. O prazo para apresentação de contrarrazões ao recurso pelos demais licitantes será de 3 (três) dias úteis, contados da data da intimação pessoal ou da divulgação da interposição do recurso, assegurada a vista imediata dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses.

10.8. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.

10.9. O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos insuscetíveis de aproveitamento.

10.10. Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados no sítio eletrônico <https://www.pirauba.mg.gov.br/licitacoes>.

11. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES

11.1. Comete infração administrativa, nos termos da lei, o licitante que, com dolo ou culpa:

11.1.1. 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;

11.1.2. Salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, não mantiver a proposta em especial quando:

11.1.2.1. Não enviar a proposta adequada ao último lance ofertado ou após a negociação;

11.1.2.2. Recusar-se a enviar o detalhamento da proposta quando exigível;

11.1.2.3. Pedir para ser desclassificado quando encerrada a etapa competitiva; ou

11.1.2.4. Deixar de apresentar amostra;

11.1.2.5. Apresentar proposta ou amostra em desacordo com as especificações do edital;

11.1.3. Não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;

11.1.3.1. 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;

11.1.4. Apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação

11.1.5. Fraudar a licitação

11.1.6. Comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza, em especial quando:

11.1.6.1. Agir em conluio ou em desconformidade com a lei;

11.1.6.2. Induzir deliberadamente a erro no julgamento;

11.1.6.3. Apresentar amostra falsificada ou deteriorada;

11.1.7. Praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação

11.1.8. Praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei n.º 12.846, de 2013.

11.2. Com fulcro na Lei nº 14.133, de 2021, a Administração poderá, garantida a prévia defesa, aplicar aos licitantes e/ou adjudicatários as seguintes sanções, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal:

11.2.1. Advertência;

11.2.2. Multa;

11.2.3. Impedimento de licitar e contratar e

11.2.4. 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.

11.3. Na aplicação das sanções serão considerados:

11.3.1. A natureza e a gravidade da infração cometida.

11.3.2. As peculiaridades do caso concreto

11.3.3. As circunstâncias agravantes ou atenuantes

11.3.4. Os danos que dela provierem para a Administração Pública

11.3.5. A implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

11.4. A multa será recolhida em percentual de 0,5% a 30% incidente sobre o valor do contrato licitado, recolhida no prazo máximo de **10 (dez) dias** úteis, a contar da comunicação oficial.

11.4.1. Para as infrações previstas nos itens 11.1.1, 11.1.2 e 11.1.3, a multa será de 0,5% a 15% do valor do contrato licitado.

11.4.2. Para as infrações previstas nos itens 11.1.4, 11.1.5, 11.1.6, 11.1.7 e 11.1.8, a multa será de 15% a 30% do valor do contrato licitado.

11.5. 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.

11.6. 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.

11.7. A sanção de impedimento de licitar e contratar será aplicada ao responsável em decorrência das infrações administrativas relacionadas nos itens 11.1.1, 11.1.2 e 11.1.3, 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 ente federativo a qual pertencer o órgão ou entidade, pelo prazo máximo de 3 (três) anos.

11.8. Poderá ser aplicada ao responsável a sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, em decorrência da prática das infrações dispostas nos itens 11.1.4, 11.1.5, 11.1.6, 11.1.7 e 11.1.8, bem como pelas infrações administrativas previstas nos itens 11.1.1, 11.1.2 e 11.1.3 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, §5º, da Lei n.º 14.133/2021.

11.9. 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 11.1.3, 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.

11.10. A apuração de responsabilidade relacionadas às sanções de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar demandará a instauração de processo de responsabilização a ser conduzido por comissão composta por 2 (dois) ou mais servidores estáveis, que avaliará fatos e circunstâncias conhecidos e intimará o licitante ou o adjudicatário para, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação, apresentar defesa escrita e especificar as provas que pretenda produzir.

11.11. 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.

11.12. 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.

11.13. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.

11.14. A aplicação das sanções previstas neste edital não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral dos danos causados.

12. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO

12.1. Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da Lei nº 14.133, de 2021, devendo protocolar o pedido até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.

12.2. 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.

12.3. A impugnação e o pedido de esclarecimento poderão ser realizados por forma eletrônica, pelos seguintes meios:

- a) Em campo específico, através do Portal de Compras Públicas.
- b) Extraordinariamente, em caso de indisponibilidade do referido portal, mediante comprovação, através do e-mail compras.pirauba@gmail.com, desde que contenha assinatura digital dos documentos;

12.4. As impugnações e pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.

12.4.1. A concessão de efeito suspensivo à impugnação é medida excepcional e deverá ser motivada pelo agente de contratação, nos autos do processo de licitação.

12.5. Acolhida a impugnação, será definida e publicada nova data para a realização do certame.

13. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

13.1. Será divulgada ata da sessão pública no sistema eletrônico.

- 13.2. Não havendo expediente ou ocorrendo qualquer fato superveniente que impeça a realização do certame na data marcada, a sessão será automaticamente transferida para o primeiro dia útil subsequente, no mesmo horário anteriormente estabelecido, desde que não haja comunicação em contrário, pelo Pregoeiro.
- 13.3. Todas as referências de tempo no Edital, no aviso e durante a sessão pública observarão o horário de Brasília - DF.
- 13.4. A homologação do resultado desta licitação não implicará direito à contratação.
- 13.5. As normas disciplinadoras da licitação serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os interessados, desde que não comprometam o interesse da Administração, o princípio da isonomia, a finalidade e a segurança da contratação.
- 13.6. 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.
- 13.7. 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.
- 13.8. 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.
- 13.9. Em caso
- 13.10. De divergência entre disposições deste Edital e de seus anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerá as deste Edital.
- 13.11. O Edital e seus anexos estão disponíveis, na íntegra, no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP), no sítio eletrônico oficial da Prefeitura Municipal de Piraúba (<https://www.pirauba.mg.gov.br/>), através de solicitação formal pelo e-mail
- 13.12. (compras.pirauba@gmail.com) ou no Departamento de Compras e Licitação, com
- 13.13. Sede na Rua Opemá, 610, Centro, CEP: 36.170-000, Piraúba-MG.
- 13.14. Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes anexos:
- 13.14.1. ANEXO I - Termo de Referência;
 - 13.14.1.1. Apêndice do Anexo I – Estudo Técnico Preliminar
 - 13.14.2. ANEXO II – Minuta da Ata de Registro de Preços;
 - 13.14.3. ANEXO III – Minuta de Declaração Conjunta;

Piraúba-MG, 11 de fevereiro de 2026.

Cristina Barbosa Toledo Neiva
Secretária Municipal de Saúde

Controle prévio de legalidade, nos termos do art. 53, *caput*, da Lei nº 14.133/2021, com base no parecer jurídico acostado nos autos. Visto:

Lucas da Silva Rodrigues Guedes
OAB/MG 237.795

ANEXO I - Termo de Referência

PROCESSO Nº 023/2026

I – CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

1.1. **Aquisição de materiais ambulatoriais**, nos termos da tabela abaixo, conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento:

ITEM	CÓD.	DESCRIÇÃO	UND.	QTD.	VALOR UNITÁRIO R\$	VALOR TOTAL R\$
0001	574150394	Abaixador de Língua - Pacote com 100 Unidades - Madeira de origem vegetal, como pinus ou balsa, Acabamento: Superfície lisa, sem farpas ou irregularidades, com bordas suavemente arredondadas. Atoxicidade: Produto livre de substâncias tóxicas, corantes ou aditivos. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 14,0 cm (± 0,5 cm) Largura: 1,4 cm (± 0,2 cm) Espessura: 0,5 mm (± 0,1 mm) Peso	UN	200	5,27	1.054,00



		por unidade: Aproximadamente 0,5 g. Características Funcionais: Uso único: Produto descartável. Formato: Convencional, plano, sem curvaturas. Armazenamento: Embalagem selada, protegendo os abaixadores de umidade e contaminantes até o momento do uso. Embalagem: Informações claras sobre procedência, validade e lote.				
0002	574150395	Água Destilada 5L - Água purificada por destilação, isenta de sais solúveis, metais pesados, minerais e outros contaminantes. Características Técnicas: Condutividade Elétrica: Baixa condutividade, geralmente inferior a 5 µS/cm: Valor próximo à neutralidade (pH 7), podendo variar entre 6,5 e 7,5. Pureza: Livre de contaminantes orgânicos e inorgânicos. Embalagem e Armazenamento: Volume: 5 litros. Embalagem: Galão plástico resistente, com tampa vedante.	UN	300	11,44	3.432,00
0003	574150396	Água Oxigenada 10 Volumes – 1 Litro - Composição Peróxido de hidrogênio (H2O2) a 3%, equivalente a 10 volumes. Concentração: 3% de H2O2. Características Físico-Químicas: Aparência: Líquido incolor, transparente e levemente efervescente ao entrar em contato com matéria orgânica. pH: Levemente ácido, variando entre 4,5 e 5,5. Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Embalagem: Frasco plástico com tampa vedante, frequentemente com gotejador para dosagem precisa.	UN	300	7,01	2.103,00
0004	574150397	Agulha Hipodérmica 0,45 x 13 mm (26G x ½”) – Descartável – Caixa com 100 Unidades - Agulha	UN	1000	12,49	12.490,00



		hipodérmica estéril, descartável, de uso único, confeccionada em aço inoxidável de grau cirúrgico, com ponta trifacetada ou equivalente e bisel simétrico, permitindo penetração suave e indolor. Cubo em polipropileno atóxico, codificado por cor conforme padrão ISO 6009, compatível com conexões tipo Luer e Luer Lock. Esterilizada por óxido de etileno ou método equivalente, embalada individualmente em material inviolável e de fácil abertura. Dimensões: 0,45 mm x 13 mm (26G x ½"). Validade mínima de 3 anos. Registro válido na Anvisa. Indicada para aplicações subcutâneas e intradérmicas em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e laboratoriais.				
0005	574150398	Agulha Hipodérmica 0,55 x 20 mm (24G x ¾") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão, durabilidade e estabilidade dimensional. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação de calibre (roxa para 24G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características Físicas: Diâmetro	UN	800	10,79	8.632,00

		externo da agulha: 0,55 mm (24 Gauge). Comprimento da agulha: 20mm (¾").Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e LuerLock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.				
0006	574150399	Agulhas Hipodérmicas 0,6 x 25 mm (23G x 1") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (azul para 23G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau	UN	800	7,67	6.136,00



	médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características Físicas: Diâmetro externo da agulha: 0,60 mm (23 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Cor do canhão: Azul, padronizada para facilitar identificação rápida do calibre em procedimentos clínicos. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.				
--	---	--	--	--	--

0007	574150400	Agulhas Hipodérmicas 0,8 x 25 mm (21G x 1") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (verde para 21G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características Físicas Diâmetro externo da agulha: 0,80 mm (21 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Cor do canhão: Verde, padronizada para facilitar identificação rápida do calibre em procedimentos clínicos. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação	UN	800	7,68	6.144,00
------	-----------	--	----	-----	------	----------

		cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado +lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.				
0008	574150401	Agulhas Hipodérmicas 25 x 0,70 mm (22G x 1/4") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (cinza para 22G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características Físicas: Diâmetro externo da agulha: 0,70 mm (22 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1/4"). Tipo de bisel:Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão	UN	800	9,80	7.840,00



		Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.				
0009	574150402	Agulhas Hipodérmicas 40 x 12 mm (18G x 1/2") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (rosa para 18G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo	UN	800	10,61	8.488,00

		segurançamicrobiológica. Dimensões e Características Físicas: Diâmetro externo da agulha: 1,20 mm (18 Gauge). Comprimento da agulha: 40 mm (1/2"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente.Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.				
0010	574150479	Álcool anidro 99,3° - 1 litro - Produto acabado Notificado na ANVISA, em conformidade com INMETRO Portaria nº 269, de 05 de agosto de 2008; INMETRO Portaria nº 270, de 05 de agosto de 2008; NBR 5991/97; RDC nº46, de 20/02/2002. Apresentar Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos - FISPQ no	UN	100	15,77	1.577,00

		momento da entrega do item.				
0011	574150404	Álcool Etílico 70% – Frasco de 1 Litro - Composição e Características Físico-Químicas: Composição: Álcool etílico (etanol) a 70% em massa (70° INPM), com 30% de água purificada. Fórmula Química: C₂H₆O (Etanol). Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Material da Embalagem: Frasco de vidro ou plástico atóxico, com vedação segura para evitar vazamentos e contaminações. Segurança e Conformidade: Classificação de Perigo: Produto inflamável, Classe 3, Grupo Embalagem II. Conformidade: Produto registrado na ANVISA.	UN	1500	8,14	12.210,00
0012	574150403	Álcool Etílico Absoluto 99,5% – Frasco de 1 Litro - Composição e Características Físico-Químicas: Composição: Álcool etílico anidro (etanol) com pureza mínima de 99,5% em massa (99,5° GL / 99,3° INPM). Fórmula Química: C₂H₅OH (Etanol). Cor: Incolor. Aspecto: Líquido límpido. Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Material da Embalagem: Frasco de vidro ou plástico atóxico, com vedação segura para evitar vazamentos e contaminações. Armazenamento: Segurança e Conformidade: Classificação de Perigo: Produto inflamável, Classe 3, Grupo Embalagem II. Conformidade: Produto registrado na ANVISA.	UN	200	15,08	3.016,00
0013	574150405	Algodão Hidrófilo em Rolo de 500g - Composição e Características Físico-Químicas: Composição: 100% fibras naturais de algodão hidrófilo, alvejadas e isentas de substâncias químicas agressivas,	UN	600	17,75	10.650,00



		como amido, cloro, corantes corretivos e alvejantes ópticos. Cor: Branco. Formato: Rolo compacto, facilitando o corte e o manuseio. Peso Líquido: 500g. Absorção: Alta capacidade de absorção de líquidos, característica essencial para uso em curativos e limpeza. Textura: Macio ao toque, proporcionando conforto e segurança no contato com a pele. Embalagem e Armazenamento: Material da Embalagem: Plástico resistente, geralmente de cor azul ou branca, para proteção contra umidade e contaminação. Produto registrado na ANVISA.				
0014	574150481	Aparelho de pressão arterial adulto completo - Aparelho indicado para a medição da pressão arterial sanguínea indispensável no dia a dia das unidades de saúde, o equipamento deve possuir manômetro de alta precisão com faixa de medição 0 a 300mmhg com divisão de 2 mmhg, possuir braçadeira com manguito em pvc com circunferência mínima de 18cm até 35cm, a braçadeira deve ser em nylon com fecho em velcro. Acompanhar estojo de viagem.	UN	50	142,06	7.103,00
0015	574150406	Aparelho de Pressão Arterial Completo para Obeso - Componentes Principais: Manômetro Aneróide: Tipo mecânico, com escala de 0 a 300 mmHg e divisão de 2 mmHg. Braçadeira (Manguito): Fabricada em materiais como PVC, nylon ou algodão, com fecho em velcro, adaptável a circunferências de braço maiores, geralmente entre 35 cm e 51 cm. Pêra (Bulbo de Insuflação): Confeccionada em borracha ou PVC, com válvula de liberação de ar. Estetoscópio: Utilizado para	UN	20	121,04	2.420,80

		auscultar os sons de Korotkoff. Características Técnicas: Precisão: Calibração rigorosa. Durabilidade: Construção robusta. Segurança: Conformidade com normas de segurança e qualidade, como as estabelecidas pelo INMETRO e ANVISA. Facilidade de Uso: Design ergonômico e intuitivo.				
0016	574150480	Aparelho de pressão arterial infantil completo - Aparelho indicado para a medição da pressão arterial sanguínea indispensável no dia a dia das unidades de saúde, o equipamento deve possuir manômetro de alta precisão com faixa de medição 0 a 300 mmhg com divisão de 2 mmhg, possuir braçadeira com manguito em pvc com circunferência mínima de 10cm até 18cm, a braçadeira deve ser em nylon com fecho em velcro. acompanhar estojo de viagem.	UN	50	145,91	7.295,50
0017	574150407	Bandagem tipo roll (gaze enrolada estéril) - Composição e Características Físico-Químicas: 100% algodão ou materiais sintéticos como poliéster. Estrutura: Tecida ou não tecida, com malha aberta. Absorção: Alta capacidade de absorver exsudatos. Respirabilidade: Permite a troca gasosa. Hipoalergênico: Minimiza o risco de reações alérgicas. Dimensões e Especificações Técnicas Largura: 10 cm. Comprimento: Entre 3 a 6 metros por rolo. Espessura: Camadas: de 2 a 6 camadas.	UN	200	33,64	6.728,00
0018	574150482	Biofrasco para nutrição enteral 300 ml	UN	1000	1,41	1.410,00
0019	574150483	Bolsa coletora de urina sistema aberto 2.000 ml - Com barbante.	UN	100	0,46	46,00



		Recipiente não fixado ao corpo humano e para coleta de resíduos orgânicos. Destinado à drenagem e coleta de urina de pacientes adultos em sistema aberto, quando se requer um controle aproximado na diurese do mesmo.				
0020	574150408	Bolsa Coletora de Urina Sistema Fechado - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: PVC grau médico, atóxico, apirogênico e livre de látex. Estrutura: Bolsa transparente com escala graduada para monitoramento preciso do volume urinário. Sistema Fechado. Válvula Antirrefluxo. Filtro de Ar Hidrofóbico: Permite a equalização da pressão interna sem permitir a entrada de microorganismos. Tubo Extensor: Fabricado em PVC flexível e transparente, com comprimento variável (geralmente 100 cm). Clamp Corta Fluxo. Dimensões e Capacidade: Capacidade da Bolsa: Comum em 2000 ml. Dimensões Aproximadas: Altura: 30 cm; Largura: 15cm; Espessura: 5 cm.	UN	200	7,05	1.410,00
0021	574150409	Bota de Unna - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: Bandagem de gaze ou tecido elástico, composta por 70% de poliéster e 30% de algodão. Impressão Medicamentosa: Impregnada com uma pasta não endurecedora à base de óxido de zinco, glicerina, gelatina, goma xantana, goma guar, metilparabeno, entre outros componentes. Propriedades: Compressão Inelástica: Proporciona compressão terapêutica sem elasticidade, essencial para o tratamento de úlceras venosas. Dimensões e Apresentações:	UN	200	27,76	5.552,00



		Largura: 10 cm. Comprimento: de 6 m a 9,14 m. Apresentação: Rolos individuais, embalados em filme de polietileno selado termicamente.				
0022	574150421	Camisola Descartável com Gramatura 30 g/m ² – Pacote com 10 Unidades - Composição e Materiais: Material Principal: Tecido Não Tecido (TNT) 100% polipropileno, atóxico, hipoalergênico e de uso único. Gramatura: 30 g/m ² , proporcionando resistência adequada para uso em ambientes hospitalares e clínicos. Acabamento: Costura reforçada nas laterais e ombros, garantindo durabilidade durante o uso. Dimensões e Apresentação Comercial: Tamanho Único: Aproximadamente 1,00 m de comprimento por 70 cm de largura, adaptável à maioria dos usuários. Embalagem: Pacote contendo 10 unidades, ideal para uso diário em ambientes hospitalares e clínicos. Características Funcionais: Design: Modelo tipo camisola, com abertura nas costas para fácil vestimenta e remoção. Fechamento: Sistema de amarração com tiras de polipropileno na parte traseira, permitindo ajuste personalizado. Mangas: Manga longa com punho elástico, proporcionando conforto e liberdade de movimento. Barreira Mecânica: Oferece proteção contra respingos e contaminação cruzada em ambientes controlados.	UN	300	28,23	8.469,00
0023	574150487	Cânula metálica para traqueostomia nº 01. média	UN	50	89,05	4.452,50
0024	574150410	Capote Descartável – Pacote com 10 Unidades - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: Tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno	UN	400	18,15	7.260,00



		do tipo agulhado ou SMS (Spunbond Meltblown Spunbond), atóxico, apirogênico e hipoalergênico. Gramatura: 40g/m², . Acabamento: Costura overloque em todo o perímetro. Punhos com elástico ou malha canelada 100% algodão. Fechamento com tiras do mesmo tecido ou solda ultrassônica. Dimensões e Apresentações: Tamanho: Único, com dimensões aproximadas de 1,30 m de largura por 1,00 m de comprimento. Embalagem: Pacote com 100 unidades.				
0025	574150411	Catéter para Oxigênio Tipo Óculos Adulto - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: PVC (Policloreto de Vinila) atóxico, flexível e isento de látex, Design: Formato anatômico tipo "óculos", com hastes ajustáveis que se posicionam sobre as orelhas, Conectores: Equipado com conector universal para fácil acoplamento a sistemas de oxigênio padrão. Estéril: Produto esterilizado por óxido de etileno ou radiação ionizante, embalado individualmente em pouch de papel grau cirúrgico e filme de poliéster.	UN	1000	2,46	2.460,00
0026	574150412	Colar Cervical – Tamanho G - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA com densidade média a alta, Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, podendo ser removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras de ajuste. Acessórios. Especificações Técnicas: Tamanho G (Grande): Indicativo para circunferência	UN	30	20,32	609,60



		cervical maior, geralmente entre 42 a 48 cm. Altura Frontal: Aproximadamente 12 a 15 cm, cobrindo região submandibular até clavícula. Altura Posterior: Aproximadamente 14 a 17 cm, proporcionando suporte occipital. Espessura do Colar: Entre 2,5 a 4 cm. Peso: Variável conforme o material, geralmente entre 150 a 300 g. Segurança: Materiais atóxicos, hipoalergênicos e resistentes a deformações. Ajustabilidade: Tiras ou velcros permitem ajuste seguro e personalizado para diferentes pacientes. Facilidade de Higienização: Forro removível e lavável em modelos que contemplam essa função.				
0027	574150413	Colar Cervical – Tamanho M - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno, garantindo suporte cervical adequado e resistente à deformação. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA de densidade média a alta. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis. Dimensões e Especificações Técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 39 – 41 cm. Altura Frontal: 11 – 13 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 13 – 15 cm (oferecendo suporte occipital). Espessurado Colar: 3 – 3,5 cm, garantindo rigidez sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 180 – 220 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável oferecem uso prolongado sem desconforto.	UN	30	16,18	485,40



		Segurança: Material atóxico e hipoalergênico, resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem personalização do ajuste. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.				
0028	574150414	Colar Cervical – Tamanho P - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA de densidade média. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis, permitindo ajuste firme e seguro. Especificações Técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 33 – 38 cm. Altura Frontal: 10 – 12 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 11 – 14 cm (oferecendo suporte occipital). Espessura do Colar: 2,5 – 3,5 cm, garantindo rigidez sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 150 – 180 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável permitem uso prolongado sem desconforto. Segurança: Material atóxico, hipoalergênico e resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem personalização do ajuste. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.	UN	30	14,00	420,00
0029	574150415	Colar Cervical – Tamanho PP - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno.	UN	30	15,55	466,50

		Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA de densidade média. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis, permitindo ajuste firme e seguro ao pescoço do paciente. Dimensões e Especificações Técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 28 – 32 cm. Altura Frontal: 9 – 11 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 10 – 12 cm (oferecendo suporte occipital). Espessura do Colar: 2,5– 3 cm, garantindo rigidez adequada sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 120 – 150 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável permitem uso prolongado sem desconforto. Segurança: Material atóxico, hipoalergênico e resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem ajuste seguro e personalizado. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.				
0030	574150422	Coletor de Material Perfurocortante 3 Litros - Composição e Materiais: Estrutura Externa: Fabricado em papelão ondulado. Revestimento Interno: Sacola de polietileno impermeável. Base e Cinta Interna: Fundo rígido e cinta interna em papelão rígido. Fechamento: Sistema de fechamento automático com alça dupla. Dimensões e Capacidade: Capacidade Total: 3 Litros. Capacidade Útil: Aproximadamente 2,3 Litros. Dimensões Aproximadas: Altura:	UN	100	3,25	325,00



		220 mm Largura: 110 mm Comprimento: 140 mm.				
0031	574150416	Compressa de Gaze Campo Operatório - Pacote com 50 unidades - Confeccionado em tecido não tecido (TNT) de fibras sintéticas, gramatura mínima de 40 g/m², impermeável e com barreira bacteriana. Produto estéril, de uso único, isento de látex e substâncias alergênicas. Possui bordas reforçadas, alta resistência a rasgos e boa flexibilidade. Esterilizado por processo validado (óxido de etileno, radiação gama ou equivalente). Embalagem individual selada, identificada com lote, validade e registro na ANVISA. Dimensões aproximadas de 23 cm x 25 cm.	UN	200	38,83	7.766,00
0032	574150419	Compressa de Gaze Tipo Queijo – 13 Fios/cm² - COMPRESSA DE GAZE HIDROFILA CIRCULAR - (Tipo Queijo - 13 fios), tecido 100% algodão, modelo tipo queijo - 13 fios, 8 camadas, 4 dobras. Comprimento Mínimo 90 M e largura mínima de 90 Cm. Embalagem plástica individual.	UN	400	54,43	21.772,00
0033	574150417	Compressas de Gaze 13 fios/cm² – Esterilizadas, 7,5 x 7,5 cm, 8 camadas, 5 dobras - Pacote com 500 unidades - Composição e Materiais: Material Principal: Algodão 100%, fiado e cardado, de qualidade cirúrgica, atóxico e hipoalergênico. Trama: 13 fios/cm². Camadas: 8 camadas sobrepostas. Dobras: 5 dobras, Acabamento: Bordas seladas ou costuradas para evitar desfiamento. Esterilização: Produto estéril por óxido de etileno ou radiação gama, embalado individualmente em sachê grau cirúrgico para manter assepsia até o uso. Dimensões e Apresentação	UN	2000	40,00	80.000,00



		Comercial Tamanho: 7,5 x 7,5 cm. Embalagem: Pacote com no mínimo 500 unidades. Segurança: Produto estéril, pronto para uso em ambiente cirúrgico.				
0034	574150418	Compressas de Gaze 13 fios/cm ² – Não Estéril, 7,5 x 7,5 cm, 8 camadas, 5 dobras – Pacote com 500 unidades - Composição e Materiais: Material Principal: Algodão 100%, fiado e cardado, atóxico e hipoalergênico. Trama: 13 fios/cm ² . Camadas: 8 camadas sobrepostas. Dobras: 5 dobras. Acabamento: Bordas seladas ou costuradas para evitar desfiamento e garantir resistência mecânica. Produto Não Estéril: Destinadoa usos gerais, educativos, limpeza ou curativos simples, não sendo indicado para procedimentos cirúrgicos. Dimensões e Apresentação Comercial: Tamanho: 7,5x 7,5 cm. Embalagem: Pacote com 500 unidades. Resistência: Estrutura firme mesmo quando úmida, evitando rasgos ou desfiamentos. Segurança: Material atóxico e hipoalergênico, adequado para contato com a pele, porém não esterilizado.	UN	2000	21,74	43.480,00
0035	574150456	Curativo de Hidrocolóide - Placa 10 x 10 cm, Caixa com 10 Unidades - Curativo autoadesivo que consiste em uma película semipermeável de poliuretano e polímero de carboximetilcelulose (CMC), estéril, medida 10/10 cm.	UN	60	93,24	5.594,40
0036	574150420	Curativo Transparente Filme – Rolo 10 metros - Composição e Materiais: Material Principal: Filme transparente de poliuretano, flexível, resistente e hipoalergênico. Camada Adesiva: Adesivo acrílico	UN	100	48,06	4.806,00



		ou similar, atóxico, de baixa irritabilidade cutânea e que permite fixação segura sem danificar a pele. Forro Protetor: Papel siliconado removível, garantindo fácil aplicação do filme e preservação da adesividade. Características do Filme: Permeável a vapor de água e oxigênio, mas impermeável a líquidos, bactérias e contaminantes externos. Dimensões e Apresentação Comercial: Comprimento do Rolo: 10 metros. Largura: 10 cm. Embalagem: Pacote individual contendo o rolo protegido, pronto para uso. Características Funcionais: Proteção da Pele e Ferimentos: Cria barreira protetora contra líquidos, contaminantes e microrganismos. Transparência: Permite monitoramento visual do ferimento ou cateter sem necessidade de remoção do curativo. Flexibilidade e Conformabilidade: Adapta-se facilmente a superfícies curvas ou articulações, mantendo aderência segura. Permeabilidade: Permite troca gasosa adequada, reduzindo maceração da pele e promovendo cicatrização adequada. Durabilidade: Adesão prolongada, resistente à umidade e ao movimento do paciente, garantindo proteção contínua. Segurança: Produto atóxico, hipoalergênico e compatível com pele sensível.				
0037	574150424	Desincrustante Ácido para Instrumentais Cirúrgicos - Composição e Características Técnicas: Composição Principal: Solução ácida à base de ácido fosfórico. Características: Produto concentrado. Ação eficaz em até 5 minutos. Temperatura ideal para atividade enzimática entre 40°C e	UN	30	66,83	2.004,90



		55°C. pH neutro. Biodegradável. Não forma espuma e não deixa a solução turva. Sem corantes. Aplicações e Indicações de Uso: Indicado para: Remoção de manchas e oxidações em instrumentais cirúrgicos e odontológicos. Revitalização e manutenção do brilho de materiais em aço inoxidável. Limpeza de grandes superfícies, como áreas internas de autoclaves, removendo incrustações causadas por minerais no vapor de água. Embalagem: 1 litro.				
0038	574150505	Desinfetante Hospitalar à Base de Quaternário de Amônio - A base de sais de amônio quaternário de 5ª geração, destinado à limpeza e desinfecção de superfícies fixas e artigos não críticos em ambientes hospitalares, ambulatoriais, laboratoriais, odontológicos e demais unidades de saúde. Composição ativa: mistura de sais de amônio quaternário de 5ª geração, com concentração mínima de 0,2% a 0,5% (2000 a 5000 ppm); Eficácia comprovada contra: bactérias Gram-positivas e Gram-negativas, fungos, leveduras e vírus envelopados; pH do produto (em uso): entre 6,0 e 8,0. Embalagem de 5 Litros	UN	10	59,06	590,60
0039	574150425	Eletrodo para Monitorização Cardíaca - Pacote com 50 unidades - Composição e Materiais: Sensor Condutor: Prata/Cloreto de Prata (Ag/AgCl). Base Adesiva: Espuma de polietileno ou material hipoalergênico. Gel Condutor: Gel sólido ou em pasta. Características Técnicas: Tipo: Descartável, para uso único. Formato: Formatos quadrado ou oval, com dimensões aproximadas entre 40 mm x 46 mm.	UN	15	13,80	207,00



		Compatibilidade: Projetado para uso com cabos padrão de equipamentos de ECG e monitores multiparamétricos. Durabilidade: Adequado para uso em procedimentos de curta ou longa duração. Não Estéril. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos. Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA. Embalagem e Armazenamento. Embalagem: Disponível em embalagens com 50 unidades.				
0040	574150493	Equipo para Dieta Enteral – Compatível com Frascos Padrão Hospitalar - Equipo estéril, de uso único e descartável, destinado à administração de dietas enterais por gravidade, diretamente ao paciente por sonda, em conformidade com a RDC ANVISA nº 63/2011, RDC nº 16/2013, e RDC nº 185/2001. Desenvolvido para conexão exclusiva com sistemas de nutrição enteral, devendo possuir conexão não compatível com sistemas de infusão intravenosa, conforme recomendações de segurança da ANVISA e ISO 80369-3 (ENFit). Volume interno do tubo: compatível com fluxos de até 60 gotas/mL ($\pm 10\%$); Comprimento do equipo: mínimo de 180 cm; (Pode ser entregue em pacotes lacrados com 10, 20 ou mais unidades)	UN	1500	1,71	2.565,00
0041	574150494	Equipo para Infusão Intravenosa – Tipo Gravidade - Equipo estéril, atóxico, apirogênico e descartável, destinado à administração de soluções parenterais por via intravenosa, por gravidade, em	UN	100	1,31	131,00



		pacientes hospitalizados ou ambulatoriais. Produto de uso único, com registro válido na ANVISA, conforme legislação sanitária vigente.				
0042	574150426	Escova Cervical Descartável - Pacote com 100 unidades - Composição e Materiais: Cerdas: Fabricadas em nylon, caracterizadas por sua maciez e resistência, garantindo uma coleta eficiente e segura do material biológico. Haste: Produzida em polipropileno, com eixo interno em aço inoxidável, conferindo rigidez e durabilidade ao instrumento. Adesivo: Utilizado para fixação das cerdas na haste, garantindo a integridade e funcionalidade do produto. Características Técnicas: Tipo: Descartável, para uso único. Formato: Disponível em formato cônico ou tradicional, com cerdas de aproximadamente 2 cm de comprimento. Comprimento entre 18 cm e 20 cm. Cor: Comumente branca, para facilitar a visualização durante o uso. Embalagem: Disponível em embalagens com 100 unidades, facilitando o uso em ambientes clínicos de alto volume. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos. Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA, garantindo sua segurança e eficácia para uso clínico.	UN	10	27,30	273,00
0043	574150496	Escova de dentes macia adulto - Destinada à higiene bucal diária, confeccionada em materiais atóxicos e resistentes, com cerdas macias e design ergonômico para	UN	1000	1,47	1.470,00

		facilitar o uso. Produto novo, original de fábrica, não reutilizável, devidamente registrado ou notificado na ANVISA, conforme regulamentação vigente. Produto com registro ou notificação válida na ANVISA, conforme RDC nº 211/2018; Conformidade com a norma ABNT NBR ISO 20126 (escovas dentais); Produzido sob Boas Práticas de Fabricação – RDC 16/2013 e sistema de qualidade ISO 9001.				
0044	574150495	Escova de dentes macia infantil - Escova dental infantil, indicada para higiene bucal de crianças, confeccionada em material atóxico, anatômico e de fácil manuseio. Produto novo, original de fábrica, não reutilizável, devidamente registrado na ANVISA e em conformidade com as normas de segurança e qualidade aplicáveis. Produto registrado ou notificado na ANVISA, conforme RDC nº 211/2018 ou norma vigente; Fabricado sob sistema de qualidade conforme ISO 9001 e Boas Práticas de Fabricação (RDC 16/2013); Atender aos requisitos de segurança infantil e materiais em contato com a boca estabelecidos pela ABNT NBR ISO 20126 (escovas dentais).	UN	4000	1,49	5.960,00
0045	574150427	Espaçador para Inalador Adulto/Infantil (Bombinha) - Composição e Materiais: Corpo Principal: Fabricado em material plástico transparente, como PETG ou polipropileno, livre de BPA. Máscaras: Disponíveis em versões anatômicas para adulto e infantil, confeccionadas em PVC ou silicone, com vedação eficiente para diferentes faixas etárias. Válvulas: Válvula unidirecional em silicone	UN	20	30,26	605,20

		ou elastômero. Conexões: Encaixe universal compatível com a maioria dos inaladores dosimetrados disponíveis no mercado. Características Técnicas: Capacidade da Câmara de 150 ml. Design: Ergonômico, com formato cilíndrico ou cônico. Máscara: Anatômica, com bordas suaves para conforto durante o uso prolongado. Válvula: Unidirecional. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos.				
0046	574150428	Esparadrapo 4,5 cm x 10 cm - Composição e Materiais: Base Têxtil: Tecido 100% algodão, tratado para proporcionar facilidade de rasgo sem desfiação, garantindo flexibilidade e conforto. Camada Adesiva: Mistura de resinas acrílicas, óxido de zinco e borracha natural, proporcionando alta adesão à pele e resistência à umidade. Camada Impermeabilizante: Revestimento que impede a penetração de água e contaminantes, mantendo o curativo seco e seguro. Características Técnicas: Dimensões: 4,5 cm de largura x 10 cm de comprimento. Cor: Branco, facilitando a visualização de secreções e integridade do curativo. Bordas: Serrilhadas, permitindo rasgo manual sem a necessidade de tesoura, facilitando o uso em situações de emergência. Flexibilidade: Adapta-se aos contornos do corpo, proporcionando conforto durante o uso prolongado. Resistência: Alta resistência à tração, evitando rompimentos acidentais durante a aplicação. Segurança e Conformidade:	UN	1000	7,96	7.960,00



		Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA, garantindo conformidade com as normas brasileiras de dispositivos médicos.				
0047	574150497	Espátula de Ayre - Pacote com 100 unidades - Espátula de Ayre descartável, indicada para a coleta de material citológico do colo uterino (exame de Papanicolau). Produto estéril ou não estéril, conforme especificação do fabricante, de uso único, atóxico, apirógeno, confeccionado em madeira tratada ou poliestireno atóxico, com acabamento liso e bordas arredondadas, permitindo a coleta segura e confortável para a paciente. Indicada para coleta de material epitelial do colo uterino e vaginal, utilizada em exames citopatológicos (Papanicolau), para diagnóstico preventivo de alterações celulares. Material: madeira polida tratada ou plástico atóxico (poliestireno), rígido e resistente; Formato: padrão "Ayre", com duas extremidades, sendo uma reta e chanfrada e a outra curvada (em forma de colher), projetada para a coleta simultânea da ectocérvice e endocérvice; Comprimento total: aproximadamente 17 cm ($\pm$ 1 cm); Largura da extremidade ativa: entre 1,0 cm e 1,5 cm; Bordas: lisas, sem rebarbas, farpas ou irregularidades;	UN	20	9,24	184,80
0048	574150498	Espéculo Vaginal Descartável Tamanho G - Tipo Collins, tamanho grande (G), indicado para exames ginecológicos, coleta de material citológico e procedimentos clínicos. Produto estéril, atóxico, apirógeno, de uso único, confeccionado em material plástico transparente e resistente, permitindo ampla visualização do canal vaginal.	UN	500	1,73	865,00

		Acabamento: superfícies lisas, sem rebarbas, rachaduras ou irregularidades;				
0049	574150429	Espéculo Vaginal Tamanho M - Identificação do Produto: Instrumento médico destinado à dilatação e visualização da cavidade vaginal e do colo uterino. Materiais: Composição: Fabricado em material polimérico rígido de alta qualidade (plástico transparente de grau médico). Propriedades do material: Biocompatível, livre de substâncias tóxicas, atóxico, inerte, resistente à corrosão, esterilizável por autoclave ou métodos compatíveis com plásticos médicos. Dimensões Aproximadas: Comprimento total: 90 a 110 mm Largura da lâmina: 20 a 25 mm Ajuste de abertura: regulável por parafuso ou trava segura. Estrutura e Funcionalidades: Dupla lâmina articulada (superior e inferior) com sistema de abertura e fechamento suave. Esterilizável. Material: plástico descartável. Observações Gerais: Produto deve ser fornecido com instruções de uso, limpeza e esterilização. O espéculo deve atender às normas técnicas aplicáveis a instrumentos médicos.	UN	1000	1,73	1.730,00
0050	574150430	Espéculo Vaginal Tamanho P - Instrumento médico destinado à dilatação e visualização da cavidade vaginal e do colo uterino, permitindo procedimentos de exame ginecológico de forma segura e eficiente. Aplicação: Indicado para uso em consultas ginecológicas, coletas de exames preventivos (como Papanicolau), avaliação clínica e procedimentos diagnósticos, garantindo conforto ao paciente e praticidade ao	UN	1000	1,48	1.480,00



		profissional de saúde. Materiais: Composição: Fabricado em material polimérico rígido de alta qualidade (plástico transparente de grau médico). Propriedades do material: Biocompatível, livre de substâncias tóxicas, atóxico, inerte, resistente à corrosão, esterilizável por autoclave ou métodos compatíveis com plásticos médicos.4. Dimensões Aproximadas: Comprimento total: 80 a 100 mm Largura da lâmina: 15 a 20 mm Ajuste de abertura: regulável por parafuso ou trava segura, permitindo abertura gradual e controlada. Estrutura e Funcionalidades: Dupla lâmina articulada (superior e inferior) com sistema de abertura e fechamento suave. Transparência ou acabamento liso que permite visualização clara da região examinada. Extremidades arredondadas para reduzir risco de desconforto ou lesão ao paciente. Ergonomia adequada para manuseio seguro, firme e preciso pelo profissional. Segurança e Durabilidade: Resistência mecânica à pressão normal de uso clínico, sem deformações. Superfície lisa que evita retenção de resíduos e facilita higienização. Esterilizável, atendendo aos protocolos de biossegurança. Prolongada vida útil, mantendo estabilidade dimensional e funcional após múltiplos ciclos de esterilização (no caso de modelos reutilizáveis). Material: plástico descartável Observações Gerais: Produto deve ser fornecido com instruções de uso, limpeza e esterilização. O espelho deve atender às normas técnicas aplicáveis a instrumentos médicos, garantindo qualidade, segurança e eficácia do exame ginecológico.				
--	--	--	--	--	--	--

0051	574150448	Fio Nylon Cirúrgico nº 2-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon monofilamento, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada, Produto embalado em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, de alta resistência à tração e flexibilidade; Agulha: aço inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com o fio e o tipo de sutura; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 2-0 (diâmetro aproximado: 0,3 mm a 0,35 mm); Comprimento do fio: 45 cm, Agulha: 15 mm e curvatura 3/8 círculo), compatível com a sutura; Embalagem individual e estéril, com rastreabilidade de lote. Segurança e Qualidade: Produto esterilizado e pronto para uso, com integridade da embalagem garantida; Confeccionado conforme boas práticas de fabricação (BPF); Certificação de biocompatibilidade conforme ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico.	UN	20	27,02	540,40
0052	574150449	Fio Nylon Cirúrgico nº 5-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon sintético, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada, Produto fornecido em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, liso, com alta resistência à tração e flexibilidade; Agulha: aço	UN	20	29,63	592,60



		inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com calibre do fio; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 5-0; Comprimento do fio: 45 cm, dependendo do tipo de agulha e aplicação; Agulha: comprimento 25 mm 1/2, compatível com sutura microcirúrgica; Produto esterilizado, pronto para uso; Fabricado segundo boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes, odores ou impurezas; Certificação de biocompatibilidade conforme ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico. Produzido conforme normas ISO 13485, ISO 10993 e RDC ANVISA nº 356/2020; Uso único, descartável. Normas e Regulamentações Aplicáveis: RDC ANVISA nº 356/2020: dispositivos médicos de uso único; Boas práticas de fabricação (BPF).				
0053	574150450	Fio Nylon Cirúrgico nº 6-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon sintético, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada Fornecido em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, liso, resistente e flexível; Agulha: aço inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com calibre do fio; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 6-0; Comprimento do fio: 45 cm, dependendo do tipo de agulha e aplicação; Agulha: comprimento 20 mm, curvatura 3/8 círculo,	UN	10	40,27	402,70



		compatível com sutura microcirúrgica. Fabricado conforme boas práticas de fabricação (BPF); Certificação de biocompatibilidade segundo ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico. Produzido conforme ISO 13485, ISO 10993 e RDC ANVISA nº 356/2020; Uso único, descartável. Normas e Regulamentações Aplicáveis: RDC ANVISA nº 356/2020 – dispositivos médicos de uso único; Boas práticas de fabricação (BPF).				
0054	574150431	Fita Adesiva para Autoclave - Identificação do Produto: Fita adesiva indicada para fechamento e identificação de pacotes e embalagens destinados à esterilização em autoclaves, utilizada em ambientes hospitalares, laboratórios e serviços de saúde, garantindo segurança e rastreabilidade do material esterilizado. Aplicação: Fechamento seguro de pacotes e envelopes de material a ser esterilizado. Indicação visual de passagem pelo processo de esterilização, por meio de mudança de cor ou marcação. Compatível com autoclaves a vapor, podendo ser utilizada em diferentes ciclos de esterilização. Materiais: Base adesiva: papel ou filme polimérico resistente a altas temperaturas. Revestimento ou impressão: composto por tinta termossensível que altera a cor após a exposição à temperatura adequada do ciclo de autoclave. Propriedades: atóxica, não solúvel, resistente à umidade e ao calor, sem resíduos que comprometam a integridade do pacote ou instrumento. Dimensões: Largura: 19 mm Comprimento do	UN	200	4,81	962,00



		rolo: 30 metros. Funcionalidades: Mudança visível de cor após exposição ao vapor de autoclave, permitindo verificação rápida da esterilização. Adesão firme em superfícies secas e limpas, garantindo que o pacote permaneça fechado durante o processo. Corte fácil manual ou por dispositivo de corte padrão. Compatível com materiais de embalagem comuns em esterilização (papel crepado, filme de papel e poliéster). Segurança e Durabilidade: Mantém a integridade adesiva durante o transporte e manipulação dos pacotes. Não libera resíduos ou substâncias prejudiciais aos instrumentos ou ao operador. Resistência ao calor e umidade durante o ciclo de esterilização, garantindo confiabilidade no processo. Vida útil adequada para armazenamento antes do uso, sem perda de aderência ou sensibilidade à temperatura. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas aplicáveis a materiais de esterilização e instrumentos médicos.				
0055	574150488	Fita de Teste Químico para Autoclave - Indicador químico de classe 1 (Tipo 1), de acordo com a ISO 11140-1:2014 ou norma equivalente reconhecida; Largura mínima: entre 18 mm e 20 mm; Comprimento mínimo por rolo: 50 metros ($\pm 10\%$); Adesivo sensível à pressão, compatível com papel grau cirúrgico, tecido e embalagem SMS	UN	1000	5,33	5.330,00
0056	574150499	Fita Microporosa 10 cm x 10 m - Hipoalergênica, indicada para fixação de curativos, gases, sondas, cateteres e dispositivos médicos. Produto atóxico, livre de látex, permitindo respiração da pele e	UN	500	18,89	9.445,00

		remoção sem causar dor ou irritação.				
0057	574150500	Fita Microporosa 2,5 cm x 10 m - Hipoalergênica, indicada para fixação de curativos, gazes, sondas, cateteres e dispositivos médicos. Produto atóxico, livre de látex, permitindo respiração da pele e remoção sem causar dor ou irritação.	UN	500	4,10	2.050,00
0058	574150432	Fixador Celular - Identificação do Produto: Solução química utilizada em laboratórios para preservação e estabilização de estruturas celulares antes de procedimentos de coloração, análise microscópica ou outras técnicas de diagnóstico citológico. Composição e Materiais: Solução aquosa ou alcoólica contendo agentes fixadores como formaldeído, álcool etílico ou metanol, em concentrações compatíveis com protocolos laboratoriais padrão. Livre de contaminantes que possam interferir na análise celular. Biocompatível para manipulação laboratorial, respeitando normas de segurança e biossegurança. Embalagem: 100 mL. Possui indicação de volume, lote e validade. Funcionalidades: Preservação rápida e eficaz da morfologia celular. Compatível com diversos tipos de coloração celular e técnicas laboratoriais. Estabilidade química que permite armazenamento seguro, mantendo propriedades fixadoras durante a validade do produto. Fácil manuseio, com frasco de abertura segura e material transparente para visualização do conteúdo. Segurança e Durabilidade: Estabilidade química mantida durante o prazo de validade, evitando degradação que	UN	30	9,71	291,30

		comprometa a eficiência da fixação. Frascos resistentes à manipulação em ambiente laboratorial, reduzindo risco de acidentes ou contaminação. Observações Gerais: Produto deve atender às normas e regulamentações de produtos químicos de laboratório e biossegurança. Instruções de uso, precauções de manuseio e descarte devem ser fornecidas junto ao produto.				
0059	574150554	Fixador de Traqueostomia Infantil - Confeccionado em material macio, hipoalergênico, atóxico e respirável, destinado à fixação segura da cânula de traqueostomia, garantindo conforto, segurança e estabilidade. Material: tecido não tecido (TNT) ou espuma macia revestida com tecido sintético (ex.: poliéster, algodão ou nylon), livre de látex e hipoalergênico; Fixação: sistema de fechamento autocolante ou adesivo ajustável, que permita abertura e reposicionamento sem perda de aderência; Ajuste: regulável, com comprimento suficiente para diferentes circunferências cervicais.	UN	10	11,43	114,30
0060	574150501	Fixador para Traqueostomia Adulto - Confeccionado em material macio, hipoalergênico, atóxico e respirável, destinado à fixação segura da cânula de traqueostomia em pacientes adultos, garantindo conforto, segurança e estabilidade. Material: tecido não tecido (TNT) ou espuma macia revestida com tecido sintético (ex.: poliéster, algodão ou nylon), livre de látex e hipoalergênico; Fixação: sistema de fechamento autocolante ou adesivo ajustável, que permita abertura e reposicionamento sem perda de aderência; Ajuste: regulável, com	UN	50	12,54	627,00



		comprimento suficiente para diferentes circunferências cervicais.				
0061	574150502	Gel Condutor Neutro para Exames e Procedimentos - Hidrossolúvel e não gorduroso, desenvolvido para uso em exames de ultrassonografia, eletrocardiograma (ECG), eletroencefalograma (EEG), fisioterapia e outros procedimentos que utilizem sensores condutores. Composição: gel à base de água, não iônico, livre de sal, álcool, corantes, fragrâncias e substâncias oleosas; Aparência: gel transparente, homogêneo, sem bolhas ou partículas visíveis; pH: neutro (entre 6,0 e 7,5); Frasco com 1Kg.	UN	100	6,89	689,00
0062	574150503	Gelo Reutilizável para Terapia Fria e Quente - Compressa de gel reutilizável, flexível, indicada para aplicação de terapia fria (crioterapia) e terapia quente (termoterapia), destinada ao uso em primeiros socorros, fisioterapia, reabilitação, pós-operatórios e controle de inflamações ou dores musculares e articulares. Dimensões: 20 cm x 30 cm	UN	50	26,57	1.328,50
0063	574150504	Glicerina - Glicerina bidestilada (ou glicerol), grau farmacêutico / analítico, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, laboratoriais, farmacotécnicos e cosméticos, como lubrificante, umectante e veículo em formulações diversas. Composição: glicerol (C3H8O3) – concentração mínima de 99,5% p/p; Pureza: grau farmacêutico (livre de impurezas e contaminantes); Aspecto: líquido límpido, incolor, inodoro e higroscópico; pH: entre 5,5 e 8,0;	UN	50	10,13	506,50

		Frasco de 500 ml.				
0064	574150437	Hidrogel Amorfo - Identificação do Produto: Produto médico destinado ao tratamento de feridas, úlceras e queimaduras, promovendo hidratação, proteção e manutenção de um ambiente úmido favorável à cicatrização. Aplicação: Indicado para cuidados com feridas agudas e crônicas, incluindo úlceras de pressão, feridas cirúrgicas, queimaduras superficiais e áreas com tecido necrótico ou desvitalizado. Mantém um ambiente úmido, facilitando o processo natural de cicatrização e promovendo conforto ao paciente. Adequado para uso em hospitais, clínicas, centros de saúde e cuidados domiciliares sob supervisão profissional. Materiais e Composição: Composto de polímeros hidrofílicos (como poliacrilamida ou géis à base de carboximetilcelulose), isento de substâncias tóxicas e alergênicas. Esterilizado ou fornecido em condições de higiene controladas, garantindo segurança microbiológica. Biocompatível, não citotóxico, não irritante à pele ou tecidos adjacentes. Embalagem 85 gramas. Consistência amorfa: gel homogêneo, moldável, permitindo aplicação uniforme sobre a ferida. Volume adequado para cobrir a área lesionada sem desperdício. Funcionalidades: Hidratação da ferida e manutenção de um ambiente úmido ideal para cicatrização. Facilita remoção de tecido desvitalizado e limpeza da ferida. Compatível com curativos secundários (como gazes ou filmes transparentes). Reduz aderência a	UN	200	15,78	3.156,00

		curativos subsequentes, minimizando dor no momento da troca. Pode ser combinado com tratamentos complementares, conforme protocolo clínico. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para uso em pele e tecidos lesionados, conforme normas de biossegurança. Estável durante o período de validade, mantendo propriedades físicas e químicas. Embalagem protegida contra contaminação externa, garantindo integridade até o momento da aplicação. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a produtos de uso médico e curativos. Instruções de uso, precauções e armazenamento devem ser fornecidas junto ao produto.				
0065	574150506	Kit para nebulização (inalador) completo – adulto e infantil - O kit deve conter uma máscara tamanho adulto e uma máscara tamanho infantil, 2 mangueiras de ar com elástico para apoio na cabeça e reservatório de solução com capacidade de 6 ml.	UN	100	140,53	14.053,00
0066	574150438	Lâmina para Bisturi nº 12 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Destinada a incisões precisas em procedimentos cirúrgicos e odontológicos; lâmina de fio cortante com perfil curvo característico, projetada para uso único (descartável) ou, se especificado, para uso reutilizável após esterilização conforme embalagem. Materiais: Corpo: aço inoxidável de grau cirúrgico (liga adequada para instrumentos cortantes), com alta resistência à corrosão e boa retenção de fio de	UN	10	28,38	283,80



		corte. Tratamento da aresta: afiação industrial controlada, com fio de corte homogêneo e sem rebarbas. Dimensões e características geométricas (aproximações e tolerâncias) Comprimento total da lâmina (medido na linha de base até a ponta): ~20 — 30 mm. Comprimento do fio cortante (aresta ativa): ~10 — 18 mm. Espessura máxima do corpo da lâmina: ~0,15 — 0,5 mm (varia conforme modelo e dureza da liga).Curvatura: perfil curvo característico tipo “gancho”. Padrão de encaixe: orifício/encaixe compatível com cabos de bisturi padrão. Acabamento e usabilidade: Borda de corte: afiada, sem rebarbas; acabamento que minimiza arraste e facilita corte limpo. Superfície lisa e polida, sem arestas cortantes fora do fio de corte. Ponta e curvatura projetadas para controle direcional e acesso a áreas de difícil visualização. Segurança, embalagem e esterilização. Fornecimento preferencialmente em apresentação estéril individual (envelope peel-pouch/balde individual selado), identificada com lote e validade. Segurança regulamentar e conformidade: Produto deve atender às normas e regulamentações aplicáveis (legislação sanitária e normas técnicas vigentes para instrumentos cortantes e produtos médico-hospitalares).				
0067	574150439	Lâmina para Bisturi nº 15 - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Destinada para uso médico, odontológico e hospitalar em procedimentos que exigem incisões curtas, precisas e controladas. Compatível com cabos de bisturi padrão, utilizada para	UN	10	31,51	315,10

		cortes superficiais e detalhados em tecidos moles. Materiais: Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico (alta pureza, resistente à corrosão, biocompatível); Tratamento de superfície: polimento eletroquímico ou mecânico. Afiamento: realizado por processo automatizado de alta precisão. Dimensões Aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 38 mm; Comprimento do fio cortante: aproximadamente 12 mm; Espessura média do corpo da lâmina: entre 0,15 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina com ponta curva e extremidade fina. Padrão de encaixe: compatível com cabos de bisturi padrão nº 3 e equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril, pronto para uso, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch selado; Identificação obrigatória na embalagem: número do lote, data de fabricação e validade. Segurança Regulatória e Conformidade: O produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA conforme classificação de dispositivos médicos.				
0068	574150440	Lâmina para Bisturi nº 20 - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Desenvolvida para uso médico, hospitalar e ambulatorial em procedimentos que exigem incisões médias ou longas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 e equivalentes. Utilização em conjunto com cabos de bisturi reutilizáveis ou descartáveis compatíveis (padrão nº 4). A lâmina nº 20 proporciona cortes firmes, precisos e regulares. Materiais: Composição: aço	UN	10	38,25	382,50



		inoxidável de grau cirúrgico (alta resistência, pureza e biocompatibilidade); Acabamento superficial: polimento mecânico ou eletroquímico, conferindo brilho, baixa fricção e ausência de rebarbas Dimensões Aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 55 mm; Comprimento útil do fio cortante: aproximadamente 30 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e base larga para acoplamento seguro; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch selado. Embalagem inviolável, com identificação legível contendo: número do lote, data de fabricação e validade. Conformidade e Segurança Regulatória: O produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme classificação de dispositivos médicos.				
0069	574150441	Lâmina para Bisturi nº 23 - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Destinada para procedimentos médicos, hospitalares, odontológicos e veterinários que exijam incisões amplas e precisas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Materiais: Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico, resistente à corrosão e à oxidação; Acabamento: polido, com superfícies lisas e livre de rebarbas, garantindo baixa fricção; Afiamento: executado por processo	UN	10	43,06	430,60



		automatizado de alta precisão, resultando em fio de corte uniforme e duradouro. Dimensões Aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 60 mm; Comprimento útil do fio cortante: cerca de 35 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e corpo largo, permitindo cortes amplos e suaves; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch. Embalagem inviolável, identificada com: número do lote, data de fabricação e validade. Conformidade e Segurança Regulatória: Produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme categoria de dispositivos médicos				
0070	574150442	Lâmina para Bisturi nº 24 - Caixa com 100 unidades) - Identificação do Produto: Destinada a uso médico, hospitalar, odontológico e veterinário, para realização de incisões amplas e precisas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 e equivalentes. Utilização em conjunto com cabos de bisturi padrão nº 4 (ou equivalentes) em aço inoxidável ou materiais compatíveis. Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico, com elevada resistência mecânica e à corrosão; Acabamento: superfície lisa e polida, livre de rebarbas, assegurando deslizamento suave durante o corte; Afiamento: duplo, realizado por processo automatizado de alta precisão, garantindo fio de corte uniforme e duradouro. Dimensões Aproximadas:	UN	10	39,90	399,00

		Comprimento total: aproximadamente 65 mm; Comprimento útil do fio cortante: cerca de 35 a 40 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e base larga para acoplamento seguro; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch selado. Embalagem inviolável, contendo: número do lote, data de fabricação e validade. Produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme classificação de dispositivos médicos.				
0071	574150443	Lâmina para Microscopia Ponta Fosca - Caixa com 50 unidades - Identificação do Produto: Destinada à preparação, fixação e observação de amostras biológicas, histológicas e laboratoriais. Fornecida em embalagem com 50 unidades. Materiais: Composição: vidro óptico de alta transparência e pureza, livre de bolhas, ondulações, riscos ou impurezas; Tipo de vidro: vidro sódico-cálcico ou borossilicato, com propriedades químicas e físicas adequadas à rotina laboratorial; Bordas: retificadas e polidas, sem rebarbas; Extremidade fosca: tratamento químico ou físico. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 75 ± 1 mm; Largura: 25 ± 1 mm; Espessura: $1,0 \pm 0,2$ mm; Extremidade fosca com largura de aproximadamente 10 a 15 mm; Formato: retangular, com bordas retificadas. Segurança e Durabilidade: Produto não estéril,	UN	50	23,21	1.160,50

		de uso laboratorial, devendo ser manipulado conforme normas de biossegurança; Vidro resistente à manipulação rotineira e a variações moderadas de temperatura e umidade; Bordas retificadas evitam acidentes e quebras acidentais; A embalagem deve preservar a integridade física das lâminas, evitando atrito e fraturas durante o transporte e armazenamento. Embalagem: Fornecida em caixa com 50 unidades, acondicionadas em separadores internos ou papel intercalado para evitar atrito; Embalagem primária de papel ou plástico rígido, devidamente identificada com: nome do produto, dimensões, número de lote, data de fabricação, identificação do fabricante ou importador, quantidade contida (50 unidades). Conformidade e Segurança Regulatória: O produto deve estar em conformidade com as exigências da ANVISA, quando aplicável a produtos laboratoriais de uso em saúde;				
0072	574150444	Lanceta com Dispositivo de Segurança Automática 28G - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Destinada à punção capilar para coleta de amostras de sangue em exames laboratoriais, glicemia e outros testes diagnósticos. Produto de uso único, fornecido em caixa com 100 unidades, acondicionadas de forma a manter a esterilidade e integridade até o momento do uso. Corpo e componentes estruturais: polímero termoplástico atóxico, de grau médico (como polipropileno, ABS ou similar), resistente a impactos e esterilização; Agulha: aço inoxidável cirúrgico de alta qualidade, siliconizado, com ponta	UN	200	30,33	6.066,00



		trifacetada e afiação de precisão para minimizar dor e trauma tecidual; Mecanismo interno: mola em aço inoxidável ou liga metálica anticorrosiva, garantindo disparo rápido e uniforme; Dispositivo de segurança: capa protetora integrada que bloqueia automaticamente a agulha após o uso, impedindo exposição e reutilização. Livre de látex, reduzindo risco de reações alérgicas; Atende às normas de biossegurança NR-32 e RDC ANVISA nº 356/2020 (ou legislação vigente). Embalagem: Primária: individual e estéril, identificada com nome do produto, lote, data de fabricação e validade; Secundária: caixa com 100 unidades, devidamente identificada e selada. Normas e Conformidade Regulatória: ANVISA: produto deve possuir registro, cadastro ou notificação conforme legislação sanitária vigente; Normas internacionais: conformidade com ISO 10993 (biocompatibilidade), ISO 23908 (proteção contra ferimentos por agulhas) e ISO 13485 (gestão da qualidade em dispositivos médicos); Certificação CE ou equivalente opcional para produtos importados.				
0073	574150445	Lençol Elástico para Maca Descartável – Pacote com 10 unidades - Identificação do Produto: Lençol elástico descartável, desenvolvido para proteção de camas, camas ou superfícies hospitalares durante procedimentos clínicos, ambulatoriais e estéticos. Produto de uso único, confeccionado em tecido não tecido (TNT), com elástico nas extremidades, que proporciona	UN	200	7,10	1.420,00



	melhor fixação e aderência à superfície da maca, evitando deslocamento durante o uso. Finalidade de Uso: Destina-se à cobertura de macas em hospitais, clínicas, consultórios odontológicos, laboratórios, ambulatórios e serviços de estética, com o objetivo de garantir higiene, segurança e conforto ao paciente, além de proteger o equipamento contra contaminações cruzadas, sujeira e umidade. Materiais e Composição: Material principal: Tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno, atóxico e hipoalergênico; Gramatura: mínimo 20 g/m²; Elástico: confeccionado em látex natural ou material sintético equivalente (como elastano ou borracha sintética), resistente à tração e fixado em toda a borda do lençol; Cor: branca. Dimensões: Comprimento: entre 1,90 m e 2,20 m; Largura: entre 0,80 m e 1,00 m;; As dimensões podem variar conforme o tipo de maca, desde que garantida cobertura total da superfície e fixação adequada. Características Técnicas e Funcionais: Descartável e de uso único, evitando risco de contaminação cruzada; Elástico em todo o perímetro, proporcionando fixação firme e fácil colocação na maca; Alta resistência ao rasgo e tração, compatível com uso clínico; Permeabilidade controlada, permitindo ventilação e conforto ao paciente; Superfície macia e confortável, sem causar irritação à pele; Resistência à umidade e respingos, com rápida secagem; Não estéril, salvo quando especificado de forma diferente pelo contratante; Isento de odores e impurezas visíveis. Segurança e Qualidade:				
--	--	--	--	--	--



		Material atestado como não citotóxico e hipoalergênico, conforme normas aplicáveis; Compatível com normas de biossegurança em ambientes hospitalares e laboratoriais; Produto livre de agentes contaminantes e fabricado sob boas práticas de fabricação (BPF); Embalagem Pacotes com 10 unidades protegidos contra poeira, umidade e contaminações; Cada embalagem deve conter as informações: nome do produto, dimensões, lote, fabricante, CNPJ, data de fabricação e validade; Embalagem externa com identificação clara e resistente ao transporte e armazenamento.				
0074	574150507	Luva Cirúrgica Estéril 6,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 6,5, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)	UN	400	53,31	21.324,00
0075	574150508	Luva Cirúrgica Estéril 7,0 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 7,0, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)	UN	400	60,16	24.064,00
0076	574150509	Luva Cirúrgica Estéril 7,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 7,5, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-	UN	400	64,48	25.792,00

		talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)				
0077	574150510	Luva Cirúrgica Estéril 8,0 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 8,0, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)	UN	400	74,59	29.836,00
0078	574150511	Luva Cirúrgica Estéril 8,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 8,5, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)	UN	400	62,98	25.192,00
0079	574150512	Luva de procedimento G - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)	UN	200	18,63	3.726,00
0080	574150513	Luva de procedimento M - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)	UN	200	18,66	3.732,00
0081	574150514	Luva de procedimento P - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó	UN	200	15,77	3.154,00

		absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)				
0082	574150515	Luva de procedimento PP - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)	UN	200	16,45	3.290,00
0083	574150518	Luva Descartável de Vinil G - Caixa com 100 unidades - Luva descartável de vinil não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira de proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)	UN	50	14,63	731,50
0084	574150517	Luva Descartável de Vinil M - Caixa com 100 unidades - Luva descartável de vinil não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira de proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)	UN	50	14,24	712,00
0085	574150516	Luva Descartável de Vinil P - Caixa com 100 unidades - Não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira de	UN	50	14,99	749,50



		proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)				
0086	574150446	Luva de Toque Ginecológico - Caixa com 100 unidades - confeccionada em material sintético de alta resistência e sensibilidade tátil, destinada à realização de exames ginecológicos, obstétricos e procedimentos clínicos que exijam barreira higiênica e proteção contra contaminações. Fornecida em embalagem com 100 unidades, devidamente identificada, esterilizada ou não, conforme a especificação do contratante. Material e Composição: Matéria-prima: Polietileno (PE), Policloreto de Vinila (PVC) ou outro material termoplástico atóxico, flexível e hipoalergênico; Isento de pó e látex natural, minimizando risco de reações alérgicas; Espessura: fina o suficiente para proporcionar sensibilidade tátil adequada, sem comprometer a resistência; Transparente ou levemente translúcida, sem pigmentação tóxica; Superfície lisa, sem rugosidades, para facilitar a introdução e retirada durante o exame. Dimensões Aproximadas: Comprimento total: mínimo de 80 cm, garantindo cobertura desde a mão até o antebraço e parte do braço do profissional; Largura da palma: entre 9 e 12 cm, conforme tamanho padrão universal; Espessura: entre 0,02 e 0,05 mm; Tamanho: único, com formato anatômico que permite adaptação a diferentes tamanhos de mãos. Características Técnicas e Funcionais: Produto descartável e de uso único, prevenindo risco de	UN	20	10,60	212,00



		contaminação; Alta sensibilidade tátil, permitindo precisão no toque ginecológico; Resistência à tração e rasgos, evitando ruptura durante o uso; Fácil colocação e retirada, mesmo sem lubrificantes; Compatível com lubrificantes hidrossolúveis e géis condutores; Punho alongado e afunilado, para melhor fixação e segurança durante o exame; Hipoalergênica, livre de pó e de látex natural; Material impermeável, oferecendo barreira eficaz contra fluidos corporais; Isenta de odores, perfurações ou impurezas visíveis. Segurança, Qualidade e Durabilidade: Produzida sob boas práticas de fabricação (BPF), com controle de contaminação; Não reutilizável, devendo ser descartada após o uso; Deve apresentar resistência mecânica e química adequada aos procedimentos de rotina; Compatível com normas internacionais de barreira biológica e segurança para materiais de uso médico. Embalagem: Caixa contendo 100 unidades, devidamente lacrada e protegida; Embalagem primária: papel, plástico ou filme transparente; Rótulo legível, contendo obrigatoriamente: Nome do produto; Quantidade; Lote; Data de fabricação e validade; CNPJ e nome do fabricante ou importador.				
0087	574150519	Manta Térmica Aluminizada para Resgate e Emergência - Descartável, tipo cobertor de emergência, para uso em operações de resgate e primeiros socorros. Material: filme plástico de poliéster (PET) com revestimento aluminizado refletivo em ambas as faces; Dimensões:	UN	20	10,24	204,80

		Tamanho adulto: mínimo de 2,00 m (comprimento) x 1,40 m (largura). Espessura mínima de 12 micras.				
0088	574150520	Martelo de Reflexos Neurológicos - Utilizado para avaliação de reflexos neuromusculares em exames clínicos e neurológicos, indicado para uso em consultórios médicos, hospitais, ambulatorios e unidades de saúde. Material: aço inoxidável ou metal cromado de alta durabilidade e resistência à corrosão.	UN	20	56,99	1.139,80
0089	574150521	Máscara alta concentração adulto - Para oxigênio alongada com reservatório do tipo "bag" - com fita elástica para fixação na face. Com faixa metálica na altura do nariz para assegurar maior fixação. Deve ser confeccionada em material macio e transparente, preferencialmente vinil ou silicone, reutilizável, com tubo de oxigênio de no mínimo 2 m de comprimento. Com válvula unidirecional com conexão perfeita com a máscara e o reservatório, sem escape.	UN	50	10,85	542,50
0090	574150522	Máscara alta concentração infantil - Para oxigênio alongada com reservatório do tipo "bag" - com fita elástica para fixação na face. Com faixa metálica na altura do nariz para assegurar maior fixação. Deve ser confeccionada em material macio e transparente, preferencialmente vinil ou silicone, reutilizável, com tubo de oxigênio de no mínimo 2 m de comprimento. Com válvula unidirecional com conexão perfeita com a máscara e o reservatório, sem escape.	UN	50	11,56	578,00
0091	574150447	Máscara N95 / PFF2 - Caixa com 20 unidades - Identificação do Produto:	UN	100	16,47	1.647,00



	Desenvolvida para filtração de partículas sólidas e líquidas não oleosas, conforme classificação N95 (filtração mínima de 95%). Materiais e Composição: Camadas filtrantes: compostas por fibras de polipropileno não tecido (TNT), obtidas por processos melt-blown e spunbond, com carga eletrostática para retenção de partículas; Clipe nasal: confeccionado em alumínio maleável ou arame galvanizado revestido, ajustável para vedação adequada; Elásticos de fixação: em material sintético (borracha natural, elastano ou poliéster) resistentes à tração e fixados por soldagem ou grampeamento; Revestimento interno: material macio e hipoalergênico, Dimensões Aproximadas: Altura (nariz ao queixo): entre 12 e 15 cm; Largura (orelha a orelha): entre 11 e 14 cm; Peso aproximado: 10 a 15 g por unidade; Espessura total (camadas): 3 a 5 camadas filtrantes. Ausência de válvula de exalação. Material filtrante eletrostático, de alta eficiência na retenção de partículas; Compatível com outros EPIs (óculos de proteção, protetores faciais); (PFF2 equivalente); Produzida sob boas práticas de fabricação (BPF), com rastreabilidade de lote e controle de qualidade. Embalagem: Caixa contendo 20 unidades, devidamente lacrada; Quantidade; Lote e data de fabricação; Validade; Fabricante e CNPJ; Instruções de uso e descarte; Informação de eficiência mínima de filtração e padrão de certificação (N95, PFF2 ou equivalente). Normas e Regulamentações : Aplicáveis:NIOSH 42 CFR Part 84: certificação para respiradores N95; EN 149:2001 + A1:2009:				
--	---	--	--	--	--



		respiradores de partículas – Classe PFF2 (equivalente à N95)				
0092	574150523	Máscara Protetora Tripla - Caixa com 50 unidades - Com Proteção Bacteriana 2 Camadas: TNT + MB + SBPP 1 Camada de Filtro, Segue as exigências da ANVISA e Ministério da Saúde, Eficiência de filtração bacteriana maior que 95%, Hipoalergênica 100%, Polipropileno, Possui 3 Camadas de Proteção unidas por processo térmico. Possui Clipe Nasal para ajuste e maior conforto, Elástico da orelha macio e confortável. Bloqueia poeira, poluição do ar e gotículas, Esterilizada por óxido de etileno. Não inflamável, Isenta de fibra de vidro, Sem látex, Uso único e descartável. Caixa com 50 unidades.	UN	100	16,36	1.636,00
0093	574150451	Óleo de Girassol 200 ml - Hidratação da Pele - Identificação do Produto: Produto cosmético ou dermocosmético à base de óleo vegetal de girassol (<i>Helianthus annuus</i>), indicado para hidratação, proteção e manutenção da integridade da pele, fornecido em frasco com 200 ml. Material e Composição: Ingrediente principal: óleo vegetal de girassol, rico em ácidos graxos essenciais (linoleico, oleico) e vitamina E; Veículo: óleo puro, livre de aditivos agressivos; Aditivos opcionais: conservantes permitidos, antioxidantes naturais ou extratos hipoalergênicos, em concentrações seguras; Dimensões e Embalagem: Volume: 200 ml; Frasco: plástico PET ou vidro, resistente a impactos, opaco ou translúcido para proteção da luz; Tampa: dosadora, flip-top ou rosqueável, segura e resistente a	UN	300	9,23	2.769,00



		vazamentos; Rótulo legível: contendo informações obrigatórias de composição, volume, validade, lote e instruções de uso; Conformidade com normas ANVISA para cosméticos e produtos de cuidado da pele, incluindo RDC 7/2015 e Resolução ANVISA aplicável; Registro ou notificação na ANVISA quando aplicável.				
0094	574150436	Papel Grau Cirúrgico 100 mm x 100 m - Identificação do Produto: Indicado para uso médico, odontológico e laboratorial, destinado a proteção, absorção e cobertura de superfícies durante procedimentos clínicos e cirúrgicos, garantindo higiene e segurança do ambiente e do profissional. Aplicação: Cobertura de mesas, bandejas e instrumentais em procedimentos clínicos, odontológicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica, reduzindo o risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos. Materiais: Papel especial de grau cirúrgico, resistente, atóxico e seguro para contato temporário com pele e mucosas. Biodegradável e livre de substâncias tóxicas ou metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, garantindo absorção eficiente e facilidade de manuseio. Resistência mecânica adequada, evitando rasgos ou desintegração durante o uso. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 100 mm Largura: 100 m Espessura/gramatura: compatível com absorção eficaz de	RL	200	52,94	10.588,00

		líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção rápida e eficiente de fluidos, mantendo a área de trabalho limpa. Facilita proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos ou laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Seguro para contato temporário com pele e mucosas, atendendo normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem rasgar ou desmanchar facilmente. Embalagem protegida, garantindo que o papel permaneça livre de contaminação até o momento do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Fornecimento em embalagens que garantam proteção contra contaminação antes do uso é obrigatório.				
0095	574150433	Papel Grau Cirúrgico 150 mm x 100 m - Identificação do Produto: Destinado ao uso em procedimentos médicos, odontológicos e laboratoriais, para proteção, isolamento, cobertura de superfícies e absorção de fluidos durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Aplicação: Proteção de superfícies de trabalho, bandejas e instrumentais em procedimentos cirúrgicos ou clínicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções durante exames e procedimentos. Fornece barreira higiênica, reduzindo risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos.	RL	200	97,56	19.512,00

		Materiais: Fabricado em papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico, compatível com contato temporário com pele e mucosas. Material biodegradável, livre de substâncias tóxicas e metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada para absorção adequada de líquidos. Resistência mecânica suficiente para suportar manipulação e uso durante procedimentos clínicos. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 150 mm Largura: 100 m Espessura: compatível com absorção eficaz e resistência ao rasgo durante o uso. Funcionalidades: Absorção eficiente de líquidos corporais ou soluções de limpeza e desinfecção. Barreiras higiênicas que reduzem risco de contaminação cruzada. Fácil manuseio e aplicação, podendo ser colocado sobre superfícies ou sob instrumentais. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos descartáveis. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para uso em contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, não se desmanchando ou rasgando facilmente. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso e garantindo higiene. Características Diferenciais para Comparação entre Modelos: Tipo de papel: grau cirúrgico, com absorção variada ou resistência mecânica diferenciada. Gramatura ou espessura, afetando absorção e resistência. Acabamento: liso ou texturizado, conforme finalidade do uso. Compatibilidade com líquidos, produtos químicos leves e manipulação cirúrgica. Dimensões padronizadas para procedimentos			
--	--	---	--	--	--

		clínicos e cirúrgicos. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Deve ser fornecido em embalagens que garantam proteção contra contaminação antes do uso.				
0096	574150435	Papel Grau Cirúrgico 200 mm x 100 m - Identificação do Produto: Destinado a uso médico, odontológico e laboratorial, indicado para proteção, cobertura de superfícies e absorção de fluidos durante procedimentos clínicos e cirúrgicos, garantindo higiene e segurança. Aplicação: Cobertura de mesas, bandejas e instrumentais em procedimentos clínicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais, soluções de limpeza ou desinfecção utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica para reduzir risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, odontológicos e laboratoriais. Materiais: Papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico, seguro para contato temporário com pele e mucosas. Biodegradável, livre de substâncias tóxicas e metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, favorecendo absorção eficiente e manipulação segura. Resistência mecânica adequada para evitar rasgos ou desintegração durante o uso. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 200 mm Largura: 100 m Espessura/gramatura: compatível com absorção de líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção eficiente de fluidos, mantendo a área	RL	200	98,41	19.682,00



		de trabalho limpa e segura. Facilita proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso. Compatível com outros materiais cirúrgicos ou laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem rasgar ou desmanchar facilmente. Embalagem adequada, garantindo proteção contra contaminação até o momento do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Fornecimento em embalagens que protejam contra contaminação antes do uso é obrigatório.				
0097	574150434	Papel Grau Cirúrgico 300 mm x 100 m - Identificação do Produto: De uso médico e laboratorial, destinado a proteção, isolamento, cobertura de superfícies e absorção de fluidos em procedimentos clínicos, cirúrgicos e odontológicos. Aplicação: Cobertura de bandejas, mesas e instrumentais durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica para redução de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos. Materiais: Fabricado em papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico, compatível com contato temporário com pele e mucosas. Biodegradável, livre de substâncias tóxicas e metais	RL	300	106,80	32.040,00



		pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, permitindo absorção eficiente de líquidos e manipulação segura. Resistência mecânica adequada para evitar rasgos durante o uso. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 300 mm Largura: 100 m Espessura/gramatura: suficiente para absorção eficaz de líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção eficiente de fluidos, mantendo a área de trabalho limpa e segura. Facilita a proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso e garantindo higiene. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos e laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem desmanchar ou rasgar facilmente. Embalagem adequada para garantir proteção contra contaminação antes do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Deve ser fornecido em embalagens que protejam o conteúdo contra contaminação até o momento do uso.				
0098	574150452	Papel Lençol 70 cm x 50 cm - Identificação do Produto: Lençol descartável de uso hospitalar ou clínico, confeccionado em papel tecido não tecido (TNT) ou papel de grau cirúrgico, fornecido em folhas individuais ou rolo, destinado a	RL	400	10,47	4.188,00



		cobertura de macas, cadeiras, poltronas ou superfícies de atendimento; Propriedades: Hipoalergênico; Não irritante; Não se desfaz facilmente ao manusear; Superfície lisa ou levemente texturizada para conforto do paciente; Capacidade de absorção moderada de líquidos. Dimensões e Embalagem: Largura: 70 cm; Comprimento: 50 cm; Espessura/Gramatura: conforme padrão clínico (18–25 g/m²); Embalagem: pacotes lacrados contendo quantidade definida de unidades, com rótulo legível contendo: Dimensões do lençol; Material e gramatura; Número de unidades por pacote; Lote, validade e fabricante/importador; Características Técnicas e Funcionais: Uso único e descartável, evitando contaminação cruzada; Resistência mecânica adequada para evitar rasgos durante o manuseio; Absorção moderada de líquidos corporais ou de procedimentos; Leveza e flexibilidade, facilitando a cobertura de superfícies irregulares; Compatível com procedimentos clínicos e hospitalares, incluindo exames, consultas e pequenas cirurgias; Hipoalergênico e seguro para contato com pele sensível. Segurança e Qualidade: Produto esterilizado ou limpo, conforme especificação do fabricante; Confeccionado conforme boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes microbiológicos ou químicos; Conformidade com normas ANVISA e normas de segurança e higiene hospitalar; Produto destinado ao uso único, descartável, prevenindo riscos à saúde do paciente.			
--	--	---	--	--	--

0099	574150484	Papel para eletrocardiograma termossensível 216 mm x 30 m - Em rolo, medindo 216 mm de largura x 30 m de comprimento, com escala própria para registro e adaptação perfeita ao aparelho eletrocardiógrafo	UN	100	36,56	3.656,00
0100	574150485	Papel para eletrocardiograma termossensível 58 mm x 30m - Em rolo, medindo 58 mm de largura x 30 m de comprimento, com escala própria para registro e adaptação perfeita ao aparelho eletrocardiógrafo	UN	100	12,10	1.210,00
0101	574150453	Pinça de Cheron 24 cm - Pinça de cheron descartável estéril. Características: Fabricada em aço inoxidável, esterelizável, com pigmento branco, composta por 02 hastes com 04 níveis de travamento. Medidas: Comprimento total: aproximadamente 240mm; Níveis de pressão com quatro travamentos. Formato da ponta ativa: cone. Curvatura entre alça e ponta ativa: aproximadamente 37°	UN	1000	2,96	2.960,00
0102	574150454	Placa de Alginato de Cálcio - Caixa com 10 Unidades - Identificação do Produto: Esterilizada, fornecida em caixa com 10 unidades, destinada a uso ortopédico, odontológico ou médico, para imobilização temporária, moldagem de superfícies ou aplicações clínicas específicas. Material e Composição: Base: alginato de cálcio de grau clínico; Componentes: sais de cálcio, alginatos de sódio ou potássio, agentes estabilizantes, aditivos não irritantes; Propriedades do material: Biocompatível; Não tóxico; Hipoalergênico; Capacidade de moldagem rápida e precisa;	UN	200	70,38	14.076,00



		Resistência adequada para remoção do molde sem deformação. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 10 cm; Largura: 10 cm. Características Técnicas e Funcionais: Rápida reação com água para moldagem, formando uma superfície sólida em tempo clínico adequado; Superfície lisa, proporcionando molde preciso; Resistência mecânica suficiente para manipulação e transporte do molde; Segurança e biocompatibilidade, minimizando irritação cutânea ou mucosa; Uso único e descartável, evitando contaminação cruzada; Compatível com técnicas clínicas padrão, tanto odontológicas quanto ortopédicas. Segurança e Qualidade: Produto esterilizado ou limpo, pronto para uso; Fabricado segundo boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Certificação ou registro na ANVISA como dispositivo médico ou odontológico; Produto uso único, descartável, garantindo segurança do paciente. Embalagem: Caixa com 10 unidades, cada placa individualmente acondicionada; Embalagem selada, garantindo integridade, higiene e esterilidade; Rótulo contendo: Nome do produto; Número de unidades; Dimensões e peso aproximado; Lote e validade; Indicação de esterilização; Fabricante/importador e CNPJ; Instruções de uso e descarte.				
0103	574150455	Placa de Carvão Ativado - Identificação do Produto: Destinada a aplicações médicas, hospitalares ou laboratoriais, para absorção de gases, odores, vapores ou impurezas em contato controlado. Produto	UN	200	21,77	4.354,00

		esterilizado ou limpo, pronto para uso. Material e Composição: Carvão ativado de origem vegetal ou mineral, poroso, de alta superfície específica; Base e suporte da placa: polipropileno, polietileno ou outro material inerte, resistente e seguro; Propriedades do material: Alta capacidade de adsorção; Biocompatível e seguro para contato indireto; Não tóxico e livre de contaminantes microbiológicos. Dimensões: 10,5 x 10,5 cm. Compatível com sistemas de filtragem e dispositivos médicos; Segurança química, livre de compostos tóxicos ou irritantes; Leveza e praticidade, fácil manuseio e integração em kits ou equipamentos. Segurança e Qualidade: Fabricada conforme boas práticas de fabricação (BPF); Produto esterilizado ou limpo, pronto para uso; Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Conformidade com normas ANVISA ou regulamentações internacionais de dispositivos médicos e filtros; Rótulo com: Nome do produto; Número de unidades; Dimensões e peso aproximado; Lote e validade; Indicação de esterilização ou limpeza; Fabricante/importador e CNPJ; Instruções de uso e descarte.				
0104	574150457	Pó Desincrostante - Identificação do Produto: Embalagem para uso odontológico ou médico-hospitalar, destinado à remoção de cálculos, placas e resíduos minerais, garantindo limpeza eficaz de superfícies dentárias ou instrumentais. Material e Composição: Composição básica: pó de carbonato de cálcio,	UN	30	32,25	967,50



	bicarbonato de sódio ou fosfato de cálcio, podendo conter agentes abrasivos suaves; Propriedades do material: Alta capacidade de remoção de depósitos calcificados; Solúvel ou dispersível em água para aplicação controlada; Não tóxico em condições de uso recomendadas; Compatível com instrumentos e superfícies odontológicas; Estável durante armazenamento e transporte, sem aglomeração excessiva. Embalagem individual: 1 Kg; Granulometria do pó: fina a média, adequada para uso em dispositivos de jato de ar ou aplicação manual; Volume útil: suficiente para múltiplas aplicações clínicas; Peso da embalagem: leve, prática para armazenamento e transporte. Características Técnicas e Funcionais: Alta eficiência na remoção de incrustações e placas calcificadas; Fácil dissolução ou dispersão, permitindo aplicação uniforme; Segurança para uso clínico, minimizando abrasão em superfícies saudáveis; Compatível com diferentes tipos de aplicadores, como jatos de ar ou escovas profissionais; Produto estável, mantendo propriedades durante validade indicada; Uso único ou contínuo conforme recomendações do fabricante, sem perda de desempenho. Segurança e Qualidade: Fabricado de acordo com boas práticas de fabricação (BPF); Produto não tóxico e seguro, para uso profissional conforme instruções; Embalagem fechada e resistente à umidade, preservando propriedades do pó; Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Conformidade com normas sanitárias e regulatórias aplicáveis (ANVISA, ISO, etc.);				
--	---	--	--	--	--

		Produto uso profissional, com instruções de manuseio e descarte indicadas pelo fabricante. Embalagem: Embalagem fechada, resistente à umidade e ruptura; Frasco ou sache com 1Kg com: Nome do produto; Composição e instruções de uso; Lote e validade; Fabricante/importador e CNPJ;				
0105	574150486	Preservativo masculino - Caixa com 144 unidades. - Material: latex natural, lubrificante: com, cor: natural, aroma: sem, formato: liso, tamanho: 52 mm (L). Caixa com 144 unidades.	UN	340	49,19	16.724,60
0106	574150491	Recipiente para Descarte de Materiais Perfurocortantes 13 litros - Fabricado em papelão rígido de alta densidade, revestido internamente com material impermeável (resistente à umidade e à perfuração), conforme normas da ABNT NBR 13853-1 e 13853-2. Deve possuir sistema de travamento automático da tampa, abertura de segurança para inserção dos resíduos e identificação visual padronizada conforme as normas sanitárias vigentes.	UN	100	7,48	748,00
0107	574150492	Recipiente para Descarte de Materiais Perfurocortantes 7 litros - Fabricado em papelão rígido de alta densidade, revestido internamente com material impermeável (resistente à umidade e à perfuração), conforme normas da ABNT NBR 13853-1 e 13853-2. Deve possuir sistema de travamento automático da tampa, abertura de segurança para inserção dos resíduos e identificação visual padronizada conforme as normas sanitárias vigentes.	UN	100	6,39	639,00

0108	574150524	Sapatilha Propé Descartável - Caixa com 100 unidades - Para uso em áreas que requerem controle de higiene e minimização de contaminação, como ambientes médico-hospitalares, clínicas, laboratórios, indústrias alimentícias e salas limpas. Material: tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno, gramatura mínima de 20 g/m²; Cor: branca; Modelo: tipo sapatilha, formato anatômico que envolve totalmente o calçado; Fechamento / Ajuste: com elástico em todo o entorno do cano, garantindo fixação segura; Dimensões: comprimento aproximado de 36 cm a 40 cm, adequado para calçados até número 45; Embalagem com 100 unidades ou 50 pares.	UN	50	9,32	466,00
0109	574150459	Scalp nº 21 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Scalp-vein set (agulha tipo "butterfly" / agulha com asas) calibre 21G, destinada a punção venosa, coleta de sangue e bolus/infusão de curta duração, Fornecida em caixa com 100 unidades, embalagem primária individual estéril. Aplicação / indicação de uso Punção venosa periférica para coleta de amostras sanguíneas; Componentes e materiais Agulha: aço inoxidável cirúrgico, afiada, siliconizada (opcional) para menor traumatismo tecidual; Asas (wings): termoplástico flexível (polipropileno, PVC ou similar) com superfície texturizada, coloridas conforme código internacional de bitola (opcional); Tubulação: PVC flexível médico ou elastômero de grau médico, comprimento entre 20 a 30 cm; Conector: Luer-lock ou Luer-slip	UN	10	21,76	217,60

		interoperável com sistemas padrão, ou tampão vedante para transporte; Hub: material plástico médico, firme e isento de rebarbas; Indicadores: rótulo/anel de segurança (quando presente) e marcação de lote/validade na embalagem. Especificações e dimensões aproximadas: Calibre: 21 Gauge (21G) — diâmetro externo ~ 0,8 mm; Comprimento da agulha: ~ 19–25 mm; Comprimento da tubulação: 20–30 cm Asas: dimensões compatíveis com fixação manual e uso com fita adesiva; Conector padrão para compatibilidade com seringas, sistemas de coleta e IV set; Baixo índice de hemólise em coletas sanguíneas Segurança, esterilização e descarte: Produto estéril, fornecido em embalagem primária inviolável (peel-pouch ou blister) por unidade.				
0110	574150460	Scalp nº 23 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Conjunto para punção venosa periférica tipo Scalp-Vein Set (agulha “butterfly”), calibre 23G, Fornecido esterilizado, descartável e embalado individualmente, acondicionado em caixa com 100 unidades. Características gerais e construtivas: Agulha Fabricada em aço inoxidável cirúrgico, com ponta trifacetada e afiação uniforme; Superfície siliconizada ou com tratamento que reduza o atrito, garantindo punção suave e mínima dor; Calibre 23G (0,6 mm de diâmetro externo aproximado); Comprimento da agulha: entre 19 mm e 25 mm. Asas (wings): Duas asas flexíveis em material termoplástico atóxico (PVC, polipropileno ou similar de grau	UN	10	33,04	330,40



		médico); Comprimento entre 20 cm e 30 cm; Conector em uma das extremidades compatível com sistemas padrão Luer-slip ou Luer-lock. Conector: Padrão universal, compatível com seringas, sistemas de coleta e linhas de infusão; Pode conter tampa protetora ou adaptador removível. Identificação visível do lote, data de fabricação, validade e método de esterilização; Isento de látex e de substâncias pirogênicas ou tóxicas; Deve atender aos requisitos de biocompatibilidade (ISO 10993) e segurança de esterilização (ISO 11135 / ISO 11137). Especificações técnicas: resumidas Parâmetro Descrição / Faixa Aceitável Calibre 23G (aprox. 0,6 mm) Comprimento da agulha 19 a 25 mm Comprimento da tubulação 20 a 30 cm Material da agulha Aço inoxidável cirúrgico Material das asas PVC, PP ou equivalente médico, caixa com 100 unidades Uso Único e descartável Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA. Embalagem deve garantir esterilidade até a data de validade; Produzido sob sistema de qualidade certificado (ex.: ISO 13485 ou equivalente).				
0111	574150526	Seringa 20 ml - Caixa com 100 unidades - Hipodérmica, atóxica, estéril, bico cômico cateter, sem agulha. Caixa contendo 100 unidades	UN	100	36,35	3.635,00
0112	574150527	Seringa 3ml - Caixa com 100 unidades - Com corpo transparente, confeccionada em polipropileno, siliconização externa, cilindro com anel de retenção, estéril, apirogênica e atóxica sem agulha. Caixa contendo 100 unidades.	UN	300	22,80	6.840,00

0113	574150525	Seringa 60 ml p/ sonda alimentar - Com corpo transparente, confeccionada em polipropileno, siliconização externa, cilindro com anel de retenção, estéril, apirogênica e atóxica com bico ajustável para sonda de alimentação.	UN	500	2,41	1.205,00
0114	574150461	Seringa Descartável de 10 mL - Caixa com 100 unidades - Estéril, de uso único, sem agulha acoplada, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e materiais: Capacidade nominal: 10 mL ($\pm 10\%$); Tipo: Seringa hipodérmica de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente, de grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação (gaxeta): Borracha sintética de grau médico (isenta de látex natural); Graduação: Escala legível e indelével em mL, com subdivisões de 0,2 mL ou menores; Impressão em tinta atóxica, resistente à esterilização e ao manuseio; Conector: Tipo Luer-Slip ou Luer-Lock (universal, compatível com agulhas padrão). Êmbolo: Deslizamento suave, sem travamentos ou vazamentos; Corpo transparente: Permite visualização clara do conteúdo e de eventuais bolhas de ar. Desempenho e segurança: Estanqueidade garantida (sem vazamento entre corpo e êmbolo durante aspiração e injeção); Êmbolo com curso total seguro; Material compatível com contato direto com fluidos corporais e medicamentos; Permite esterilização eficaz sem deformação ou alteração de propriedades;	UN	400	51,98	20.792,00



		Produto de uso único e descartável; DEHP e BPA, reduzindo risco de reações alérgicas; Cumpre normas técnicas internacionais aplicáveis; Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, conforme validação do fabricante; Embalagem individual e inviolável, tipo blister ou peel-pack, que garanta esterilidade até o uso; Rótulo com informações obrigatórias: nome do produto, capacidade, lote, data de fabricação e validade, método de esterilização, fabricante e número de registro ANVISA. Critérios de qualidade e durabilidade: Superfícies internas e externas lisas, sem rebarbas, fissuras ou deformações; Êmbolo deve deslizar suavemente com esforço uniforme; Tinta da graduação não deve soltar-se ou borrar; Resistência a torque e pressão, sem vazamento de ar ou fluido.				
0115	574150463	Seringa Descartável de 1 mL com Agulha 13 x 0,45 mm – Caixa com 100 unidades - Estéril e de uso único, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e materiais: Seringa: Capacidade nominal: 1 mL ($\pm 10\%$); Tipo: Seringa de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação: Borracha sintética (isenta de látex natural); Graduação: Impressa em mililitros (mL) e frações de 0,01 mL, indelével e de alta legibilidade;	UN	2000	38,70	77.400,00



		Transparência: Corpo totalmente transparente para visualização de bolhas e volume aspirado; Êmbolo: Deslizamento suave, com limitador de curso; Conector: Tipo Luer Slip (universal), com agulha acoplada fixa ou encaixada. Agulha: Dimensão nominal: 13 mm x 0,45 mm (26G x ½"); Material: Tubo de aço inoxidável AISI 304 grau médico; Cânula: Ponta trifacetada, afiada e polida eletronicamente; Base (hub): Polipropileno rígido, compatível com o conector da seringa; Proteção: Tampa plástica protetora inviolável; Desempenho e segurança: Vedação perfeita entre corpo e êmbolo, sem vazamento de ar ou fluido; Movimento suave do êmbolo, sem travamento ou refluxo; Agulha firmemente acoplada; Graduação nítida e permanente; Materiais atóxicos e apirogênicos, compatíveis com fluidos biológicos e medicamentos; Produto isento de látex, DEHP e BPA, minimizando riscos alérgicos; Uso único e descartável, proibido reprocessamento. Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Embalagem individual, tipo blister ou peel-pack selado, com identificação do lote, validade, método de esterilização e registro sanitário; Resistência ao torque e pressão sem vazamentos.				
0116	574150462	Seringa Descartável de 5 mL - Caixa com 100 unidades - Estéril, de uso único, sem agulha acoplada, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e	UN	400	41,33	16.532,00



		materiais: Capacidade nominal: 5 mL ($\pm 10\%$); Tipo: Seringa hipodérmica de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente, grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação: Borracha sintética grau médico (isenta de látex natural); Graduação: Escala legível e indelével em mililitros (mL), com subdivisões de 0,2 mL ou menores; Impressa em tinta atóxica, resistente à esterilização e ao manuseio; Conector: Tipo Luer-Lock ou Luer-Slip (universal, compatível com agulhas padrão ISO 594); Êmbolo: Deslizamento suave e uniforme, sem vazamentos; Corpo transparente: Permite visualização completa do conteúdo e de bolhas de ar. Desempenho e segurança: Vedação eficiente, sem vazamento entre corpo e êmbolo durante aspiração ou injeção; Êmbolo com limitador de curso, impedindo desprendimento acidental; Material biocompatível, seguro para contato com medicamentos e fluidos biológicos; Produto de uso único e descartável, DEHP e BPA, prevenindo reações alérgicas; Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA. Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Embalagem individual, tipo blister ou peel-pack, selada e inviolável; Rótulo informativo contendo: nome do produto, capacidade, lote, validade, método de esterilização, fabricante e número de registro na ANVISA. Critérios de qualidade e durabilidade: Graduação impressa de forma legível e permanente; Êmbolo com movimento suave e contínuo, sem travamentos;			
--	--	---	--	--	--



		Superfícies internas e externas lisas, sem rebarbas ou deformações; Resistência a pressão e torque, sem vazamento de ar ou fluido				
0117	574150465	Solução Alcoólica de Clorexidina 0,5% – Frasco de 1 Litro - Composição e características químicas: Princípio ativo: Digluconato de clorexidina a 0,5%; Veículo: Solução alcoólica (etanol ou isopropanol a 70%, em base purificada); pH: Entre 5,0 e 7,0; Aspecto: Líquido límpido, incolor ou levemente amarelado, de odor característico do álcool; Solubilidade: Totalmente miscível em álcool e água; Densidade aparente: Entre 0,84 e 0,88 g/mL; Não conter corantes ou fragrâncias artificiais que possam interferir na assepsia ou causar irritação cutânea. Propriedades e desempenho: Ação antimicrobiana rápida e prolongada, eficaz contra bactérias Gram-positivas, Gram-negativas, fungos e leveduras; Efeito residual devido à adsorção da clorexidina nas camadas superficiais da pele; Atuação sinérgica entre álcool e clorexidina, promovendo assepsia imediata e prolongada; Evaporação rápida sem deixar resíduos oleosos ou pegajosos; Especificações da embalagem: Frasco de 1 litro, fabricado em material plástico rígido e translúcido (polietileno de alta densidade – PEAD ou equivalente), resistente à ação do álcool; Tampa rosqueável, tipo flip-top ou válvula dosadora, que permita vedação segura e controle da saída do produto; Embalagem resistente à esterilização química e à pressão interna; Rótulo com informações claras e legíveis,	UN	100	15,65	1.565,00



		incluindo: nome do produto, concentração, volume, composição, lote, data de fabricação, validade, fabricante, registro ANVISA e orientações de uso. Requisitos normativos e de qualidade: Produto deve possuir registro válido na ANVISA como antisséptico tópico ou saneante hospitalar; Fabricado conforme as Boas Práticas de Fabricação (BPF).				
0118	574150464	Solução Aquosa de Clorexidina 0,2% – Frasco de 1 Litro - Identificação do produto: Pronta para uso, destinada à antisepsia da pele e mucosas, higienização pré e pós-procedimentos e profilaxia de infecções em ambientes hospitalares, ambulatoriais e odontológicos. Apresentação: frasco plástico com 1 litro, de uso hospitalar, clínico ou laboratorial Composição qualitativa e quantitativa (exemplo genérico): Princípio ativo: Digluconato de Clorexidina a 0,2% (p/p); Veículo: Água purificada, ajustada quanto ao pH e condutividade; Conservantes: Isento de álcool etílico e solventes inflamáveis; pH: Entre 5,5 e 7,0, compatível com a pele; Cor: Líquido transparente ou levemente amarelado; Odor: Característico, suave, não irritante. Características físico-químicas e funcionais: Solução aquosa pronta para uso, estável e homogênea; Apresentação antimicrobiana de amplo espectro, eficaz contra bactérias Gram-positivas e Gram-negativas, fungos e leveduras; Ação residual prolongada sobre a pele e mucosas, sem causar irritação ou ressecamento; Livre de álcool, o que reduz risco de ardência e reações	UN	100	13,99	1.399,00



		adversas; Produto não inflamável e não tóxico; Compatível com materiais médicos como luvas, campos cirúrgicos e instrumentais de aço inoxidável. Especificações técnicas gerais Parâmetro Descrição / Requisitos Mínimos Concentração do ativo 0,2% (p/p) $\pm$ 0,02 Princípio ativo Digluconato de Clorexidina Tipo de solução Aquosa (sem álcool) pH 5,5 a 7,0 Cor Transparente ou levemente amarelada Odor Suave, não irritante Tipo de uso Externo, antisséptico tópico Volume nominal 1 litro Validade mínima 24 meses após fabricação Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA (categoria: antisséptico para uso profissional) Embalagem primária Frasco plástico grau farmacêutico com tampa rosqueável ou flip-top, resistente e inviolável. Embalagem secundária Caixa ou fardo identificado com lote, validade e fabricante Rotulagem Nome do produto, concentração, modo de uso, cuidados, número do lote, validade e registro ANVISA. Requisitos de qualidade e segurança: Produzido sob Boas Práticas de Fabricação (BPF); Produto esterilizado ou microbiologicamente controlado, conforme legislação sanitária; Matéria-prima (clorexidina) de grau farmacêutico; Produto livre de metais pesados, corantes artificiais e substâncias tóxicas; Não sensibilizante, não irritante e hipoalergênico; Embalagem plástica resistente a impacto, não reativa e hermeticamente selada; Identificação de lote, data de fabricação e validade gravadas de forma indelével. Critérios de desempenho: Deve demonstrar			
--	--	---	--	--	--



		redução microbiana mínima de 99,9% em ensaios laboratoriais contra S. aureus e E. coli; Estabilidade físico-química garantida durante toda a validade; pH controlado para evitar irritação dérmica; Mantém eficácia após aplicação por no mínimo 6 horas sobre a pele íntegra.				
0119	574150466	Solução Degermante de Clorexidina 2% – Frasco de 1 Litro - Apresentação: Frasco plástico de 1 litro, com tampa vedante ou tipo flip-top, resistente e hermeticamente fechado. Princípio ativo: Digluconato de clorexidina 2% (m/v); Veículo: Solução aquosa purificada, podendo conter coadjuvantes tensoativos para aumento da ação degermante; pH: Entre 5,0 e 7,0; Aspecto físico: Líquido límpido, incolor ou levemente amarelado, com odor característico da clorexidina; Solubilidade: Totalmente miscível em água; Ausência de corantes ou fragrâncias que possam interferir na eficácia ou causar irritações. Propriedades e desempenho: Ação antimicrobiana ampla, com eficácia comprovada contra bactérias Gram-positivas, Gram-negativas e fungos; Efeito residual devido à adsorção da clorexidina na epiderme, prolongando o efeito antisséptico; acondicionamento: Frasco de 1 litro, em material plástico rígido (polietileno de alta densidade – PEAD ou equivalente), resistente à ação química da clorexidina; Tampa rosqueável, flip-top ou válvula dosadora, garantindo vedação segura; Embalagem resistente a impactos e pressão interna, evitando vazamentos; Rótulo contendo	UN	100	25,88	2.588,00



		informações obrigatórias: nome do produto, concentração, composição, lote, data de fabricação, validade, registro na ANVISA e instruções de uso. Requisitos normativos e de qualidade: Produto registrado na ANVISA como antisséptico degermante de uso hospitalar; Fabricado conforme Boas Práticas de Fabricação (BPF).				
0120	574150458	Solução PHMB 0,1% (Polihexametileno Biguanida) – Frasco 350 ml - Identificação do Produto: Solução aquosa de polihexametileno biguanida (PHMB) a 0,1%, pronta para uso, destinada à limpeza, irrigação e descontaminação de feridas agudas e crônicas, queimaduras, cavidades e tecidos lesionados, promovendo ambiente úmido e livre de microrganismos, favorecendo a cicatrização. Composição e Características Físico-Químicas: Composição principal: Polihexametileno Biguanida (PHMB) 0,1% em solução aquosa purificada; pH: neutro ou levemente ácido (aprox. 5,0 a 7,0), compatível com tecidos humanos; Apresentação: solução límpida, incolor e inodora; Isenta de álcool, iodo e cloro, não irritante e não citotóxica; Não oleosa e não sensibilizante, podendo ser aplicada diretamente na ferida; Osmolaridade: próxima à fisiológica. Especificações Técnicas: Concentração do ativo: 0,1% ± 0,01%; Volume: 350 ml (frasco individual); Registro e conformidade: atender às exigências da ANVISA como produto para limpeza de feridas (classe II ou III, conforme enquadramento); Material	UN	200	36,94	7.388,00



		da embalagem: frasco plástico atóxico, opaco ou translúcido, de polietileno de alta densidade (PEAD) ou material similar, com tampa rosqueável ou flip-top vedante, resistente a vazamentos. Compatível com curativos avançados, como espumas, alginatos, hidrocolóides e hidrofibras. Atende às normas de boas práticas de fabricação (BPF) e controle de qualidade; Deve apresentar número de registro na ANVISA, lote, data de fabricação e validade claramente identificados; Prazo de validade mínimo de 24 meses a partir da data de fabricação. Rotulagem legível, contendo: Nome do produto e concentração (PHMB 0,1%); Volume nominal (350 ml); Instruções de uso; Lote, validade e fabricante/importador; Registro ANVISA e precauções de uso.				
0121	574150528	Sonda Aspiração Traqueal nº 12 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto	UN	1000	0,90	900,00

		do profissional c/a secreção; calibre12fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa				
0122	574150529	Sonda Aspiração Traqueal nº 14 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre14fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa	UN	1000	0,95	950,00
0123	574150530	Sonda Aspiração Traqueal nº 16 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada,	UN	500	0,97	485,00



		garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 16fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa				
0124	574150531	Sonda Aspiração Traqueal nº 18 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 18fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa	UN	500	0,99	495,00
0125	574150532	Sonda Aspiração Traqueal nº 4 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do	UN	100	0,51	51,00

		profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre4fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa				
0126	574150533	Sonda Aspiração Traqueal nº 6 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre6fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa	UN	100	0,56	56,00
0127	574150534	Sonda Aspiração Traqueal nº 8 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do	UN	100	0,60	60,00

		ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 6fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa				
0128	574150467	Sonda de Aspiração Traqueal nº 10 - Identificação do Produto: Destinada à remoção de secreções das vias respiratórias de pacientes adultos, pediátricos ou neonatais, dependendo da numeração da sonda. Apresentação: Embalagem individual, esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 10 (equivalente a diâmetro externo de 3,3 mm); Material da sonda: PVC ou polietileno flexível grau médico, biocompatível, atóxico e apirogênico; Comprimento: Aproximadamente 40 cm (±5%) para aspiração de vias respiratórias em adultos; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do corpo da sonda, permitindo controle da profundidade de inserção; Flexibilidade: Suficiente para navegar pelas vias aéreas sem risco de lesão, mantendo resistência à	UN	3000	0,94	2.820,00



		torção; Conector: Universal (tamanho padrão 15 mm) para acoplamento com sistema de aspiração e balão coletor; Tubo de aspiração: Liso, sem rebarbas ou irregularidades que possam lesar a mucosa traqueal. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada para minimizar risco de trauma às vias aéreas; Orifícios laterais próximos à ponta distal, permitindo aspiração eficiente e reduzindo risco de obstrução; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, pronto para uso; Descartável, de uso único, evitando contaminação cruzada; Compatível com protocolos hospitalares de controle de infecção e normas sanitárias vigentes; Produto atóxico, isento de látex, evitando reações alérgicas; Resistência ao vácuo adequado à faixa recomendada de aspiração clínica. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificada com número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.				
0129	574150468	Sonda de Foley nº 12 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 12 Fr (diâmetro externo de aproximadamente 4 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção em bexiga; Material: látex revestido de	UN	20	23,03	460,60

		silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril para fixação intravesical, inflável via conector próprio; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Eventualmente graduada ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada ou “eyelet”; Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama; Descartável, de uso único, Resistência adequada do balão e do tubo à pressão interna durante inflagem e drenagem. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, com informações sobre número do cateter, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, identificadas de forma clara; Rótulo conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.				
0130	574150469	Sonda de Foley nº 14 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, indicada para uso em pacientes adultos. Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 14 Fr (diâmetro externo aproximadamente 4,7 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm; Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de	UN	20	36,94	738,80



		retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.				
0131	574150470	Sonda de Foley nº 16 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga. Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 16 Fr (diâmetro externo aproximadamente 5,3 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, Material: Latex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações:	UN	20	42,08	841,60



		Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama; Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.				
0132	574150471	Sonda de Foley nº 18 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 18 Fr (diâmetro externo aproximadamente 6 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção vesical em adultos; Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter para monitoramento da profundidade de inserção. Segurança e funcionalidade: Ponta distal	UN	20	44,93	898,60

		arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.				
0133	574150472	Sonda de Foley nº 20 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 20 Fr (diâmetro externo aproximadamente 6,7 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão	UN	10	47,85	478,50

		resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento:Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade;Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.				
0134	574150535	Sonda Nasogástrica nº 10 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco;	UN	100	1,43	143,00
0135	574150536	Sonda Nasogástrica nº 12 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco;	UN	100	1,42	142,00
0136	574150537	Sonda Nasogástrica nº 14 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de	UN	100	1,70	170,00

		vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.				
0137	574150538	Sonda Nasogástrica nº 16 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	1,74	174,00
0138	574150539	Sonda Nasogástrica nº 18 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	1,83	183,00
0139	574150540	Sonda Nasogástrica nº 20 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	1,98	198,00
0140	574150541	Sonda Nasogástrica nº 4 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente,	UN	100	1,92	192,00



		flexível e radiopaco.				
0141	574150542	Sonda Nasogástrica nº 6 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	1,39	139,00
0142	574150543	Sonda Nasogástrica nº 8 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	1,29	129,00
0143	574150544	Sonda Para Nutrição Enteral Com Guia nº 12 - Tipo Nutri com guia metálico interno, estéril e descartável, destinada à introdução nasoentérica ou nasogástrica para administração de dieta e medicamentos em pacientes que necessitam de suporte nutricional enteral prolongado. Material da sonda: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, radiopaco e flexível, compatível com uso hospitalar; Material do guia: arame de aço inoxidável flexível e removível, com ponta arredondada, destinado a facilitar o posicionamento da sonda; Diâmetro: nº 12 Fr (French), tolerância $\pm 0,5$ Fr;	UN	50	12,51	625,50
0144	574150473	Sonda Uretral nº 10 - Identificação do Produto: Sonda uretral cateter	UN	3000	1,34	4.020,00



	descartável, número 10 Fr, destinada à drenagem da urina da bexiga ou para procedimentos diagnósticos e terapêuticos urológicos, indicada para uso em pacientes pediátricos ou adultos conforme prescrição médica. Apresentação: Unidade individualmente embalada, estéril, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 10 Fr (diâmetro externo aproximadamente 3,3 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção vesical; Material: Silicone ou látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Ponta distal: Arredondada com orifícios de drenagem lateral (“eyelet”), garantindo escoamento seguro da urina; Conector: Padrão Luer-lock ou conector universal compatível com sistema de drenagem; Flexibilidade: Suficiente para inserção segura sem colapso do cateter. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama; Uso único, descartável, prevenindo contaminação cruzada; Material biocompatível, minimizando risco de reações adversas; Balão de retenção (quando aplicável) com capacidade adequada para fixação vesical; Marcações graduadas em centímetros ao longo do cateter (quando aplicável) para monitoramento da profundidade de inserção. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, com identificação de número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo múltiplas unidades (opcional, conforme especificação do fornecedor); Rotulagem				
--	---	--	--	--	--

		conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.				
0145	574150545	Sonda Uretral nº 12 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.	UN	3000	1,03	3.090,00
0146	574150546	Sonda Uretral nº 14 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.	UN	500	1,18	590,00
0147	574150547	Sonda Uretral nº 4 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.	UN	500	0,59	295,00
0148	574150548	Sonda Uretral nº 8 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.	UN	1000	0,82	820,00
0149	574150474	Soro Fisiológico 0,9% 500 ml - Identificação do Produto: Solução aquosa estéril de cloreto de sódio a 0,9% (pH fisiológico), destinada à reposição de fluidos e eletrólitos, limpeza de feridas, diluição de medicamentos para administração endovenosa ou irrigação de cateteres e dispositivos médicos. Apresentação: Frasco de 500 mL, individualmente embalado, pronto para uso, fornecido em caixas com	UN	2000	3,90	7.800,00



		unidades múltiplas, conforme especificação do fornecedor. Características gerais: Composição: Cloreto de sódio 0,9% p/v em água purificada; pH: Aproximadamente 4,5 a 7,0; Osmolaridade: ~308 mOsm/L (isotônica em relação ao plasma humano); Volume unitário: 500 mL por frasco; Material do frasco: Polietileno (PE), polipropileno (PP) ou vidro tipo I, biocompatível e apirogênico; Tampa ou selo: Hermético, inviolável, compatível com administração direta ou via equipo de infusão; Transparência do frasco: Permite visualização do conteúdo e identificação de partículas ou precipitados. Segurança e funcionalidade: Esterilização: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Uso único, evitando contaminação cruzada; Compatível com medicamentos e diluentes intravenosos de uso clínico; Frascos projetados para resistência mecânica e transporte seguro; Rotulagem: Informação clara de volume, composição, validade, lote, condições de armazenamento e advertências. Embalagem e acondicionamento: Frasco individual inviolável, com identificação do lote e validade; Caixa contendo múltiplos frascos (quantidade variável conforme fornecedor); Embalagem resistente a impactos, transporte e armazenamento; Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.				
0150	574150549	Soro Fisiológico 0,9% – Frasco de 100 ml - (cloreto de sódio a 0,9%), solução estéril, isotônica e	UN	500	3,89	1.945,00



		apirrogênica, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e domiciliares. Composição: Cloreto de Sódio (NaCl) 0,9 g em 100 ml de água para injeção q.s.p. (solução isotônica – 9 mg/ml); Apresentação: Frasco plástico transparente, flexível e resistente, contendo 100 ml de solução;				
0151	574150550	Soro Fisiológico 0,9% – Frasco de 250 ml - (cloreto de sódio a 0,9%), solução estéril, isotônica e apirrogênica, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e domiciliares. Composição: Cloreto de Sódio (NaCl) 0,9 g em 250 ml de água para injeção q.s.p. (solução isotônica – 9 mg/ml); Apresentação: Frasco plástico transparente, flexível e resistente, contendo 250 ml de solução;	UN	500	2,42	1.210,00
0152	574150475	Sulfadiazina de Prata 1% Pote 400g - Identificação do Produto: Pomada antimicrobiana à base de sulfadiazina de prata 1%, indicada para prevenção e tratamento de infecções em queimaduras, feridas crônicas ou de difícil cicatrização, conforme prescrição médica. Apresentação: Pote contendo 500 g de pomada, fornecido em embalagem primária inviolável, acompanhado de instruções de uso. Características gerais: Concentração: 1% sulfadiazina de prata; Forma farmacêutica: Pomada homogênea, de coloração branca ou levemente acinzentada, de textura cremosa e fácil aplicação; Veículo: Base oleosa ou semissólida, compatível com aplicação tópica em pele lesionada, que permite liberação gradual do princípio ativo; Volume/Peso unitário: 500 g por	UN	100	43,57	4.357,00



		pote; Embalagem: Pote resistente à luz e oxidação, hermeticamente fechado, garantindo preservação do conteúdo; Compatibilidade: Produto apirogênico, livre de contaminantes microbiológicos, adequado para uso em queimaduras de segundo e terceiro grau, úlceras e feridas abertas. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, garantindo ausência de contaminantes microbiológicos; Uso tópico exclusivo, evitando contaminação sistêmica; Estabilidade do princípio ativo durante o período de validade; Rótulo com informações claras, incluindo concentração, modo de uso, precauções, lote e validade; Livre de substâncias alergênicas conhecidas, com registro sanitário válido. Embalagem e acondicionamento: Pote primário inviolável, fornecido individualmente; Caixa secundária para transporte contendo múltiplas unidades (opcional, conforme especificação do fornecedor); Embalagem resistente a impactos, luz e variações de temperatura; Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.				
0153	574150476	Termômetro Digital Axilar - Identificação do Produto: Equipamento portátil destinado à medição da temperatura corporal por via axilar, com leitura digital rápida e precisa, indicado para uso clínico, hospitalar ou domiciliar. Apresentação: Unidade individual, fornecida com estojo protetor e instruções de uso. Características gerais Tipo de medição: Axilar	UN	50	15,90	795,00



		(também pode ser compatível com medição oral ou retal, se especificado pelo fabricante); Tecnologia: Sensor eletrônico digital com alta precisão; Faixa de medição: Aproximadamente 32,0°C a 42,0°C; Precisão: $\pm 0,1^\circ\text{C}$; Tempo de leitura: Em média 30 a 60 segundos; Display: Tela LCD digital clara, de fácil visualização; Alarme: Sinal sonoro ao final da medição; Unidade de medida: Celsius ($^\circ\text{C}$), opcional Fahrenheit ($^\circ\text{F}$); Material: Plástico ABS ou similar, resistente a quedas leves e fácil de higienizar; Design: Ergonomicamente projetado, leve, portátil e de fácil manuseio. Segurança e funcionalidade: Produto não invasivo, seguro para uso em adultos, crianças e lactentes; Possui capa ou ponta protetora para higiene e prevenção de contaminação cruzada; Desligamento automático para economia de bateria; Estrutura resistente à limpeza com álcool 70% ou solução antisséptica recomendada; Indicador de bateria fraca; Compatível com normas de segurança elétrica e regulamentação sanitária (ANVISA/INMETRO). Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual contendo termômetro digital, estojo protetor, manual de instruções e pilha/bateria inicial; Caixa secundária para transporte com múltiplas unidades (opcional); Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.				
0154	574150489	Tube/Ampola de Teste Biológico para Autoclave - Caixa 10 unidades - Tube ou ampola de teste biológico	UN	500	25,07	12.535,00

		para controle de esterilização a vapor sob pressão (autoclave), de uso único, pronto para incubação, utilizado para monitorar a eficácia dos ciclos de esterilização em autoclaves hospitalares, odontológicas ou laboratoriais. O teste deve conter esporos bacterianos <i>Geobacillus stearothermophilus</i> (ATCC 7953), reconhecidos internacionalmente como padrão para verificação da esterilização por vapor (embalagem com 10 unidades).				
0155	574150490	Tubo criogênico 4,5 ml, Rosca Externa Grad Est. (Pacote com 100 unidades)	UN	500	143,73	71.865,00
0156	574150477	Tubo de Látex 200 – 15 Metros - Bobina ou rolo contendo 15 metros de tubo, acondicionada individualmente em embalagem protetora. Características gerais: Material: Látex natural de alta pureza, biocompatível, elástico, resistente a torção e pressão moderada; Diâmetro interno (ID): Aproximadamente 6,0 mm; Diâmetro externo (OD): Aproximadamente 10 mm (aproximado, com tolerância de $\pm 5\%$); Comprimento: 15 metros por unidade; Cor: Natural (amarelado claro) ou conforme especificação do fabricante; Flexibilidade: Excelente, permitindo curvas suaves sem colapso; Resistência: Tensão de ruptura compatível com condução de líquidos ou gases sob pressão moderada; Superfície interna e externa: Lisa, uniforme, sem defeitos ou imperfeições visíveis. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, quando aplicável; Livre de contaminantes	UN	10	48,85	488,50



		microbiológicos e resíduos químicos; Resistente a dobras e torções, Compatível com conexões padronizadas em equipamentos hospitalares e laboratoriais; Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual; Rotulagem com informações de comprimento, diâmetro, material, lote e validade.				
0157	574150478	Tubo de Látex 204 – 15 Metros - Bobina ou rolo contendo 15 metros de tubo, acondicionado individualmente em embalagem protetora. Características gerais: Material: Látex natural de alta pureza, elástico, resistente a torções e pressão moderada, biocompatível; Diâmetro interno (ID): Aproximadamente 8,0 mm; Diâmetro externo (OD): Aproximadamente 12 mm (aproximado, com tolerância $\pm 5\%$); Comprimento: 15 metros por unidade; Cor: Natural (amarelado claro) ou conforme especificação do fabricante; Resistência mecânica: Capaz de suportar pressão moderada de líquidos ou gases sem ruptura; Superfície interna e externa: Lisa, uniforme, sem defeitos visíveis. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, conforme aplicação; Livre de contaminantes microbiológicos e resíduos químicos; Resistente a dobras e torções; Compatível com conexões padronizadas em equipamentos hospitalares ou laboratoriais; Embalagem e acondicionamento: Rotulagem com informações sobre comprimento, diâmetro, material, lote e validade	UN	10	131,31	1.313,10
0158	574150551	Tubo para Coleta de Sangue a Vácuo 4 ml – Plástico - Capacidade	UN	500	0,85	425,00

		de 4 ml, fabricado em plástico transparente (PET ou PP), estéril, atóxico e descartável, destinado à coleta, armazenamento e transporte de amostras sanguíneas para análises laboratoriais.				
0159	574150552	Tubo para Coleta de Sangue a Vácuo com Gel – 5,0ml - Fabricado em plástico (PET ou polipropileno), estéril, atóxico e descartável, contendo gel separador e ativador de coágulo, destinado à colheita, separação e armazenamento de amostras de soro para exames laboratoriais.	UN	500	1,11	555,00
0160	574150553	Vaselina líquida – Frasco de 1 Litro - Grau farmacêutico ou grau USP, incolor, inodora e insípida, isenta de impurezas e contaminantes, destinada ao uso hospitalar, ambulatorial e laboratorial, em procedimentos clínicos, estéticos e de proteção cutânea. Composição: vaselina líquida pura (óleo mineral branco altamente refinado), sem aditivos ou conservantes; Aparência: líquido transparente, incolor e homogêneo, livre de partículas ou sedimentos; Odor e sabor: neutros; pH: neutro (entre 6,0 e 7,5).	UN	100	31,27	3.127,00
VALOR TOTAL R\$					929.972,40	

1.2. O objeto desta contratação não se enquadra como sendo de bem de luxo.

1.3. Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, conforme justificativa constante do Estudo Técnico Preliminar.

1.4. O prazo de vigência da contratação é de 01 (um) ano, contados da assinatura do instrumento contratual, prorrogável na forma do artigo 84 da Lei nº 14.133, de 2021.

1.5. A Ata de Registro de Preço oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à vigência da contratação.

II – FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

2.1. A Fundamentação da Contratação e de seus quantitativos encontra-se pormenorizada em Tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.

2.2. A presente contratação não está contemplada no Plano Anual de Contratações do Município de Piraúba – 2026, considerando sua futura publicação e validade prevista apenas para o ano de 2027.

III – DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO CONSIDERADO O CICLO DE VIDA DO OBJETO E ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO

3.1. A descrição da solução como um todo encontra-se pormenorizada em tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.

IV – REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

Sustentabilidade:

4.1. Além dos critérios de sustentabilidade eventualmente inseridos na descrição do objeto, devem ser atendidos os requisitos previstos no tópico “Possíveis impactos ambientais” do Estudo Técnico Preliminar, apêndice deste Termo de Referência, que se baseiam no Guia Nacional de Contratações Sustentáveis.

Indicação de marcas ou modelos:

4.2. Na presente contratação, considerando a simplicidade no fornecimento do bem, não houve necessidade de indicação de marcas, características ou modelos.

Da vedação de utilização de marca/produto na execução do serviço:

4.3. Na presente contratação, considerando a simplicidade no fornecimento do bem, não houve necessidade da vedação de utilização de marcas ou produtos.

Da exigência de amostra

4.4. Na presente contratação, considerando a simplicidade no fornecimento do bem, não houve necessidade da apresentação de amostra dos produtos ofertados.

Subcontratação

4.5. Não é admitida a subcontratação do objeto contratual.

Garantia da contratação

4.6. Não haverá exigência da garantia da contratação dos art. 96 e seguintes da Lei nº 14.133/21, pelas razões abaixo justificadas:

4.6.1. Trata-se de contratação de baixa complexidade, não envolvendo dedicação exclusiva de mão de obra e o pagamento é condicionado às entregas do material.

V – MODELO DE EXECUÇÃO CONTRATUAL

Condições de Entrega

5.1. O prazo de entrega dos bens é de 10 (dez) dias, contados do envio da Autorização de Fornecimento, sob demanda da unidade, de forma parcelada

5.2. Caso não seja possível a entrega na data assinalada, a empresa deverá comunicar as razões respectivas com pelo menos 05 (cinco) dias de antecedência para que qualquer pleito de prorrogação de prazo seja analisado, ressalvadas situações de caso fortuito e força maior.

5.3. Os bens deverão ser entregues no seguinte endereço: Avenida Darcy Prata, Nº 1951, Centro, Piraúba -MG, nos horários de 7:00 às 13:00 horas.

5.4. No caso de produtos perecíveis, o prazo de validade na data da entrega não poderá ser inferior a metade do prazo total recomendado pelo fabricante.

5.5. O transporte, carga, descarga e seguro dos materiais serão de inteira responsabilidade da empresa contratada, sem ônus adicional ao Município. Os produtos deverão ser entregues em embalagem original de fábrica, íntegra, lacrada e sem violação

Garantia, manutenção e assistência técnica

5.6. Na presente contratação, considerando a baixa complexidade do objeto, bem como suas características, não haverá exigência de garantia, manutenção ou assistência técnica.

VI – MODELO DE EXECUÇÃO CONTRATUAL

6.1. O contrato deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e as normas da Lei nº 14.133, de 2021, e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.

6.2. Em caso de impedimento, ordem de paralisação ou suspensão do contrato, o cronograma de execução será prorrogado automaticamente pelo tempo correspondente, anotadas tais circunstâncias mediante simples apostila.

6.3. As comunicações entre o órgão ou entidade e a contratada devem ser realizadas por escrito sempre que o ato exigir tal formalidade, admitindo-se o uso de mensagem eletrônica para esse fim.

6.4. O órgão ou entidade poderá convocar representante da empresa para adoção de providências que devam ser cumpridas de imediato.

6.5. Após a assinatura do contrato ou instrumento equivalente, o órgão ou entidade poderá convocar o representante da empresa contratada para reunião inicial para apresentação do plano de fiscalização, que conterá informações acerca das obrigações contratuais, dos mecanismos de fiscalização, das estratégias para execução do objeto, do plano complementar de execução da contratada, quando houver, do método de aferição dos resultados e das sanções aplicáveis, dentre outros.

6.6. A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo fiscal do contrato, ou pelos respectivos substitutos.

6.7. O fiscal técnico do contrato acompanhará a execução do contrato, para que sejam cumpridas todas as condições estabelecidas no contrato, de modo a assegurar os melhores resultados para a Administração.

6.7.1. O fiscal técnico do contrato anotar no histórico de gerenciamento do contrato todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato, com a descrição do que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados.

6.7.2. Identificada qualquer inexatidão ou irregularidade, o fiscal técnico do contrato emitirá notificações para a correção da execução do contrato, determinando prazo para a correção.

6.7.3. O fiscal técnico do contrato informará ao gestor do contrato, em tempo hábil, a situação que demandar decisão ou adoção de medidas que ultrapassem sua competência, para que adote as medidas necessárias e saneadoras, se for o caso.

6.7.4. No caso de ocorrências que possam inviabilizar a execução do contrato nas datas aprazadas, o fiscal técnico do contrato comunicará o fato imediatamente ao gestor do contrato.

6.7.5. O fiscal técnico do contrato comunicar ao gestor do contrato, em tempo hábil, o término do contrato sob sua responsabilidade, com vistas à renovação tempestiva ou à prorrogação contratual.

6.8. O fiscal administrativo do contrato verificará a manutenção das condições de habilitação da contratada, acompanhará o empenho, o pagamento, as garantias, as glosas e a formalização de apostilamento e termos aditivos, solicitando quaisquer documentos comprobatórios pertinentes, caso necessário.

6.8.1. Caso ocorram descumprimento das obrigações contratuais, o fiscal administrativo do contrato atuará tempestivamente na solução do problema, reportando ao gestor do contrato para que tome as providências cabíveis, quando ultrapassar a sua competência;

6.9. O gestor do contrato coordenará a atualização do processo de acompanhamento e fiscalização do contrato contendo todos os registros formais da execução no histórico de gerenciamento do contrato, a exemplo da ordem de serviço, do registro de ocorrências, das alterações e das prorrogações

contratuais, elaborando relatório com vistas à verificação da necessidade de adequações do contrato para fins de atendimento da finalidade da administração.

6.9.1. O gestor do contrato acompanhará a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotará os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais.

6.9.2. O gestor do contrato acompanhará os registros realizados pelos fiscais do contrato, de todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato e as medidas adotadas, informando, se for o caso, à autoridade superior àquelas que ultrapassarem a sua competência.

6.9.3. O gestor do contrato emitirá documento comprobatório da avaliação realizada pelos fiscais técnico, administrativo e setorial quanto ao cumprimento de obrigações assumidas pelo contratado, com menção ao seu desempenho na execução contratual, baseado nos indicadores objetivamente definidos e aferidos, e a eventuais penalidades aplicadas, devendo constar do cadastro de atesto de cumprimento de obrigações.

6.9.4. O gestor do contrato tomará providências para a formalização de processo administrativo de responsabilização para fins de aplicação de sanções, a ser conduzido pela comissão ou pelo agente ou pelo setor com competência para tal, conforme o caso.

6.10. O fiscal administrativo do contrato comunicará ao gestor do contrato, em tempo hábil, o término do contrato sob sua responsabilidade, com vistas à tempestiva renovação ou prorrogação contratual.

6.11. O gestor do contrato deverá elaborar relatório final com informações sobre a consecução dos objetivos que tenham justificado a contratação e eventuais condutas a serem adotadas para o aprimoramento das atividades da Administração.

6.12. A gestão e fiscalização contratual caberá à Unidade Requisitante, através dos seguintes responsáveis:

Fiscal

Robson de Oliveira Gaspar | 527

Gestor

Cristina Barbosa Toledo Neiva | 5510

VII – CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

Recebimento do Objeto

7.1. Os bens serão recebidos provisoriamente, de forma sumária, no ato da entrega, juntamente com a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, pelo (a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta.

7.2. Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, inclusive antes do recebimento provisório, quando em desacordo com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta,

devendo ser substituídos no prazo de 10 (dez) dias, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

7.3. O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de 20 (vinte) dias úteis, a contar do recebimento da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente pela Administração, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo detalhado.

7.4. O prazo para recebimento definitivo poderá ser excepcionalmente prorrogado, de forma justificada, por igual período, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais.

7.5. No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à dimensão, qualidade e quantidade, a empresa deverá ser comunicada para emissão de Nota Fiscal no que pertine à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.

7.6. O prazo para a solução, pelo contratado, de inconsistências na execução do objeto ou de saneamento da nota fiscal ou de instrumento de cobrança equivalente, verificadas pela Administração durante a análise prévia à liquidação de despesa, não será computado para os fins do recebimento definitivo.

7.7. O recebimento provisório ou definitivo não excluirá a responsabilidade civil pela solidez e pela segurança do serviço nem a responsabilidade ético-profissional pela perfeita execução do contrato.

Prazo de liquidação

7.8. Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente, correrá o prazo de dez dias úteis para fins de liquidação, na forma desta seção, prorrogáveis por igual período.

7.8.1. O prazo de que trata o item anterior será reduzido à metade, mantendo-se a possibilidade de prorrogação, no caso de contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.9. A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente deverá ser obrigatoriamente acompanhado da comprovação da regularidade fiscal, constatada por meio de consulta on-line ao SICAF ou, na impossibilidade de acesso ao referido Sistema, mediante consulta aos sítios eletrônicos oficiais ou à documentação mencionada no art. 68 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.10. A Administração deverá realizar consulta ao SICAF para: a) verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas no edital; b) identificar possível razão que impeça a participação em licitação, no âmbito do órgão ou entidade, que implique proibição de contratar com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas.

7.11. Constatando-se, junto ao SICAF, a situação de irregularidade do contratado, será providenciada sua notificação, por escrito, para que, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, regularize sua situação ou, no

mesmo prazo, apresente sua defesa. O prazo poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, a critério do contratante.

7.12. Não havendo regularização ou sendo a defesa considerada improcedente, o contratante deverá comunicar aos órgãos responsáveis pela fiscalização da regularidade fiscal quanto à inadimplência do contratado, bem como quanto à existência de pagamento a ser efetuado, para que sejam acionados os meios pertinentes e necessários para garantir o recebimento de seus créditos.

7.13. Persistindo a irregularidade, o contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada ao contratado a ampla defesa.

7.14. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso o contratado não regularize sua situação junto ao SICAF.

Prazo de pagamento

7.15. O pagamento será efetuado no prazo de até 10 (dez) dias úteis contados da finalização da liquidação da despesa, conforme seção anterior.

Forma de pagamento

7.16. O pagamento será realizado por meio de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pelo contratado.

7.17. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.

7.18. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável.

7.18.1. Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, quando houver, serão retidos na fonte, quando da realização do pagamento, os percentuais estabelecidos na legislação vigente.

7.19. O contratado regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 2006, não sofrerá a retenção tributária quanto aos impostos e contribuições abrangidos por aquele regime. No entanto, o pagamento ficará condicionado à apresentação de comprovação, por meio de documento oficial, de que faz jus ao tratamento tributário favorecido previsto na referida Lei Complementar.

VIII – FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

8.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de **LICITAÇÃO**, na modalidade **PREGÃO**, sob a forma **ELETRÔNICA**, com adoção do critério de julgamento pelo **MENOR PREÇO POR ITEM**.

Exigências de habilitação

8.2. Para fins de habilitação, deverá o licitante comprovar os seguintes requisitos:

Habilitação jurídica

8.3. Pessoa física: cédula de identidade (RG) ou documento equivalente que, por força de lei, tenha validade para fins de identificação em todo o território nacional;

8.4. Empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

8.5. Microempreendedor Individual - MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio <https://www.gov.br/empresas-e-negocios/pt-br/empreendedor>;

8.6. Sociedade empresária, sociedade limitada unipessoal – SLU ou sociedade identificada como empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: inscrição do ato constitutivo, estatuto ou contrato social no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

8.7. Sociedade empresária estrangeira: portaria de autorização de funcionamento no Brasil, publicada no Diário Oficial da União e arquivada na Junta Comercial da unidade federativa onde se localizar a filial, agência, sucursal ou estabelecimento, a qual será considerada como sua sede, conforme Instrução Normativa DREI/ME n.º 77, de 18 de março de 2020.

8.8. Sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

8.9. Filial, sucursal ou agência de sociedade simples ou empresária: inscrição do ato constitutivo da filial, sucursal ou agência da sociedade simples ou empresária, respectivamente, no Registro Civil das Pessoas Jurídicas ou no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz.

8.10. Sociedade cooperativa: ata de fundação e estatuto social, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, além do registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764, de 16 de dezembro 1971.

8.11. Agricultor familiar: Declaração de Aptidão ao Pronaf – DAP ou DAP-P válida, ou, ainda, outros documentos definidos pela Secretaria Especial de Agricultura Familiar e do Desenvolvimento Agrário, nos termos do art. 4º, §2º do Decreto nº 10.880, de 2 de dezembro de 2021.

8.12. Produtor Rural: matrícula no Cadastro Específico do INSS – CEI, que comprove a qualificação como produtor rural pessoa física, nos termos da Instrução Normativa RFB n. 971, de 13 de novembro de 2009 (arts. 17 a 19 e 165).

8.13. Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

Habilitação fiscal, social e trabalhista

8.14. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

8.15. Prova de regularidade fiscal perante a Fazenda Nacional, mediante apresentação de certidão expedida conjuntamente pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), referente a todos os créditos tributários federais e à Dívida Ativa da União (DAU) por elas administrados, inclusive aqueles relativos à Seguridade Social, nos termos da Portaria Conjunta nº 1.751, de 02 de outubro de 2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional.

8.16. Prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);

8.17. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943;

8.18. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual ou Municipal relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

8.19. Prova de regularidade com a Fazenda Estadual/Distrital do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;

8.20. Prova de regularidade com a Fazenda Municipal/Distrital do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;

8.21. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos Estadual/Distrital ou Municipal/Distrital relacionados ao objeto contratual, deverá comprovar tal condição mediante a apresentação de declaração da Fazenda respectiva do seu domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei.

8.22. O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n. 123, de 2006, estará dispensado da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal.

Qualificação Técnica

8.23. Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens similares de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior com o objeto desta contratação, ou com o item pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados, por pessoas jurídicas de direito público ou privado, ou regularmente emitido (s) pelo conselho profissional competente, quando for o caso.

8.23.1. Os atestados de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor.

8.23.2. O fornecedor disponibilizará todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados, apresentando, quando solicitado pela Administração, cópia do contrato que deu suporte à contratação, endereço atual da contratante e local em que foi executado o objeto contratado, dentre outros documentos.

IX – ESTIMATIVA DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

9.1. O custo estimado total da contratação é de R\$ 929.972,40 (novecentos e vinte e nove mil, novecentos e setenta e dois reais e quarenta centavos), conforme custos unitários apostos na tabela acima.

X – ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

10.1. Trata-se de Registro de preços, portanto, não é necessário indicar a dotação orçamentária, que somente será exigida para a formalização do contrato ou outro instrumento hábil.

Piraúba - MG, 04 de fevereiro de 2026.

Cristina Barbosa Toledo Neiva
Secretária Municipal de Saúde

Apêndice do Anexo I – Estudo Técnico Preliminar

PROCESSO Nº 023|2026

I – DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE:

1.1. A aquisição de materiais ambulatoriais faz-se necessária para garantir o atendimento adequado, contínuo e humanizado à população do Município de Piraúba, no âmbito dos serviços prestados pela Secretaria Municipal de Saúde. Tais materiais são indispensáveis para a execução das atividades diárias nas unidades de saúde, ambulatórios, postos de atendimento e demais serviços vinculados à rede municipal. Os materiais ambulatoriais constituem insumos essenciais para a realização de procedimentos básicos e de média complexidade, como curativos, aferição de sinais vitais, administração de medicamentos, primeiros socorros e demais atendimentos clínicos, sendo fundamentais para assegurar a qualidade, a segurança e a eficiência dos serviços ofertados aos usuários do Sistema Único de Saúde – SUS. Ressalta-se que a ausência ou insuficiência desses materiais pode comprometer significativamente o funcionamento das unidades de saúde, ocasionando prejuízos ao atendimento da população, risco à saúde dos pacientes e interrupção de serviços essenciais. Dessa forma, a aquisição visa manter o regular abastecimento dos estoques, evitando descontinuidade dos atendimentos e garantindo respostas rápidas às demandas diárias e situações emergenciais. Portanto, a presente aquisição atende ao interesse público, estando alinhada aos princípios da legalidade, eficiência e continuidade do serviço público, assegurando melhores condições de trabalho aos profissionais da saúde e promovendo a melhoria da qualidade da assistência prestada à população do Município de Piraúba.

II – UNIDADE REQUISITANTE:

Setor Requisitante (Unidade Setor Departamento):	Responsável
Secretaria Municipal de Saúde	Cristina Barbosa Toledo Neiva

III – DESCRIÇÃO DOS REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO:

3.1. - Especificação do objeto:

1 - 574150394 - Abaixador de Língua - Pacote com 100 Unidades - Madeira de origem vegetal, como pinus ou balsa, Acabamento: Superfície lisa, sem farpas ou irregularidades, com bordas suavemente arredondadas. A toxicidade: Produto livre de substâncias tóxicas, corantes ou aditivos. Dimensões aproximadas: Comprimento: 14,0 cm ($\pm 0,5$ cm) Largura: 1,4 cm ($\pm 0,2$ cm) Espessura: 0,5 mm ($\pm 0,1$ mm) Peso por unidade: Aproximadamente 0,5 g. Características Funcionais: Uso único: Produto

descartável. Formato: Convencional, plano, sem curvaturas. Armazenamento: Embalagem selada, protegendo os abaixadores de umidade e contaminantes até o momento do uso. Embalagem: Informações claras sobre procedência, validade e lote.

2 - 574150395 - Água Destilada 5L - Água purificada por destilação, isenta de sais solúveis, metais pesados, minerais e outros contaminantes. Características Técnicas: Condutividade Elétrica: Baixa condutividade, geralmente inferior a 5 $\mu\text{S}/\text{cm}$: Valor próximo à neutralidade (pH 7), podendo variar entre 6,5 e 7,5. Pureza: Livre de contaminantes orgânicos e inorgânicos. Embalagem e Armazenamento: Volume: 5 litros. Embalagem: Galão plástico resistente, com tampa vedante.

3 - 574150396 - Água Oxigenada 10 Volumes – 1 Litro - Composição Peróxido de hidrogênio (H_2O_2) a 3%, equivalente a 10 volumes. Concentração: 3% de H_2O_2 . Características Físico-Químicas: Aparência: Líquido incolor, transparente e levemente efervescente ao entrar em contato com matéria orgânica. PH: Levemente ácido, variando entre 4,5 e 5,5. Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Embalagem: Frasco plástico com tampa vedante, frequentemente com gotejador para dosagem precisa.

4 - 574150397 - Agulha Hipodérmica 0,45 x 13 mm (26G x $\frac{1}{2}$ ") – Descartável – Caixa com 100 Unidades - Agulha hipodérmica estéril, descartável, de uso único, confeccionada em aço inoxidável de grau cirúrgico, com ponta trifacetada ou equivalente e bisel simétrico, permitindo penetração suave e indolor. Cubo em polipropileno atóxico, codificado por cor conforme padrão ISO 6009, compatível com conexões tipo Luer e Luer Lock. Esterilizada por óxido de etileno ou método equivalente, embalada individualmente em material inviolável e de fácil abertura. Dimensões: 0,45 mm x 13 mm (26G x $\frac{1}{2}$ "). Validade mínima de 3 anos. Registro válido na Anvisa. Indicada para aplicações subcutâneas e intradérmicas em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e laboratoriais.

5 - 574150398 - Agulha Hipodérmica 0,55 x 20 mm (24G x $\frac{3}{4}$ ") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão, durabilidade e estabilidade dimensional. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação de calibre (roxa para 24G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas: Diâmetro externo da agulha: 0,55 mm (24 Gauge). Comprimento da agulha: 20mm ($\frac{3}{4}$ "). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e LuerLock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa.

Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.

6 - 574150399 - Agulhas Hipodérmicas 0,6 x 25 mm (23G x 1") – Caixa com 100 Unidades -
Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (azul para 23G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas: Diâmetro externo da agulha: 0,60 mm (23 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Cor do canhão: Azul, padronizada para facilitar identificação rápida do calibre em procedimentos clínicos. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.

7 - 574150400 - Agulhas Hipodérmicas 0,8 x 25 mm (21G x 1") – Caixa com 100 Unidades -
Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (verde para 21G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister

de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas Diâmetro externo da agulha: 0,80 mm (21 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Cor do canhão: Verde, padronizada para facilitar identificação rápida do calibre em procedimentos clínicos. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirrogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.

8 - 574150401 - Agulhas Hipodérmicas 25 x 0,70 mm (22G x 1/4") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (cinza para 22G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas: Diâmetro externo da agulha: 0,70 mm (22 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1/4"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirrogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.

9 - 574150402 - Agulhas Hipodérmicas 40 x 12 mm (18G x 1/2") – Caixa com 100 Unidades -
Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (rosa para 18G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas: Diâmetro externo da agulha: 1,20 mm (18 Gauge). Comprimento da agulha: 40 mm (1/2"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.

10 - 574150479 - Álcool anidro 99,3° - 1 litro - Produto acabado Notificado na ANVISA, em conformidade com INMETRO Portaria nº 269, de 05 de agosto de 2008; INMETRO Portaria nº 270, de 05 de agosto de 2008; NBR 5991/97; RDC nº46, de 20/02/2002. Apresentar Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos - FISPQ no momento da entrega do item.

11 - 574150404 - Álcool Etílico 70% – Frasco de 1 Litro - Composição e Características Físico-Químicas: Composição: Álcool etílico (etanol) a 70% em massa (70° INPM), com 30% de água purificada. Fórmula Química: C₂H₆O (Etanol). Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Material da Embalagem: Frasco de vidro ou plástico atóxico, com vedação segura para evitar vazamentos e contaminações. Segurança e Conformidade: Classificação de Perigo: Produto inflamável, Classe 3, Grupo Embalagem II. Conformidade: Produto registrado na ANVISA.

12 - 574150403 - Álcool Etílico Absoluto 99,5% – Frasco de 1 Litro - Composição e Características Físico-Químicas: Composição: Álcool etílico anidro (etanol) com pureza mínima de 99,5% em massa (99,5° GL / 99,3° INPM). Fórmula Química: C₂H₅OH (Etanol). Cor: Incolor. Aspecto: Líquido límpido. Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Material da Embalagem: Frasco de vidro ou plástico atóxico, com vedação segura para evitar vazamentos e contaminações. Armazenamento:

Segurança e Conformidade: Classificação de Perigo: Produto inflamável, Classe 3, Grupo Embalagem II. Conformidade: Produto registrado na ANVISA.

13 - 574150405 - Algodão Hidrófilo em Rolo de 500g - Composição e Características Físico-Químicas: Composição: 100% fibras naturais de algodão hidrófilo, alvejadas e isentas de substâncias químicas agressivas, como amido, cloro, corantes corretivos e alvejantes ópticos. Cor: Branco. Formato: Rolo compacto, facilitando o corte e o manuseio. Peso Líquido: 500g. Absorção: Alta capacidade de absorção de líquidos, característica essencial para uso em curativos e limpeza. Textura: Macio ao toque, proporcionando conforto e segurança no contato com a pele. Embalagem e Armazenamento: Material da Embalagem: Plástico resistente, geralmente de cor azul ou branca, para proteção contra umidade e contaminação. Produto registrado na ANVISA.

14 - 574150481 - Aparelho de pressão arterial adulto completo - Aparelho indicado para a medição da pressão arterial sanguínea indispensável no dia a dia das unidades de saúde, o equipamento deve possuir manômetro de alta precisão com faixa de medição 0 a 300mmhg com divisão de 2 mm hg, possuir braçadeira com manguito em pvc com circunferência mínima de 18cm até 35cm, a braçadeira deve ser em nylon com fecho em velcro. Acompanhar estojo de viagem.

15 - 574150406 - Aparelho de Pressão Arterial Completo para Obeso - Componentes Principais: Manômetro Aneróide: Tipo mecânico, com escala de 0 a 300 mmHg e divisão de 2 mmHg. Braçadeira (Manguito): Fabricada em materiais como PVC, nylon ou algodão, com fecho em velcro, adaptável a circunferências de braço maiores, geralmente entre 35 cm e 51 cm. Pêra (Bulbo de Insuflação): Confeccionada em borracha ou PVC, com válvula de liberação de ar. Estetoscópio: Utilizado para auscultar os sons de Korotkoff. Características Técnicas: Precisão: Calibração rigorosa. Durabilidade: Construção robusta. Segurança: Conformidade com normas de segurança e qualidade, como as estabelecidas pelo INMETRO e ANVISA. Facilidade de Uso: Design ergonômico e intuitivo.

16 - 574150480 - Aparelho de pressão arterial infantil completo - Aparelho indicado para a medição da pressão arterial sanguínea indispensável no dia a dia das unidades de saúde, o equipamento deve possuir manômetro de alta precisão com faixa de medição 0 a 300 mmhg com divisão de 2 mmhg, possuir braçadeira com manguito em pvc com circunferência mínima de 10cm até 18cm, a braçadeira deve ser em nylon com fecho em velcro. Acompanhar estojo de viagem.

17 - 574150407 - Bandagem tipo roll (gaze enrolada estéril) - Composição e Características Físico-Químicas: 100% algodão ou materiais sintéticos como poliéster. Estrutura: Tecida ou não tecida, com malha aberta. Absorção: Alta capacidade de absorver exsudatos. Respirabilidade: Permite a troca gasosa. Hipoalergênico: Minimiza o risco de reações alérgicas. Dimensões e Especificações técnicas Largura: 10 cm. Comprimento: Entre 3 a 6 metros por rolo. Espessura: Camadas: de 2 a 6 camadas.

18 - 574150482 - Biofrasco para nutrição enteral 300 ml

19 - 574150483 - Bolsa coletora de urina sistema aberto 2.000 ml - Com barbante. Recipiente não fixado ao corpo humano e para coleta de resíduos orgânicos. Destinado à drenagem e coleta de urina de pacientes adultos em sistema aberto, quando se requer um controle aproximado na diurese do mesmo.

20 - 574150408 - Bolsa Coletora de Urina Sistema Fechado - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: PVC grau médico, atóxico, apirogênico e livre de látex. Estrutura: Bolsa transparente com escala graduada para monitoramento preciso do volume urinário. Sistema Fechado. Válvula Antirrefluxo. Filtro de Ar Hidrofóbico: Permite a equalização da pressão interna sem permitir a entrada de microorganismos. Tubo Extensor: Fabricado em PVC flexível e transparente, com comprimento variável (geralmente 100 cm). Clamp Corta Fluxo. Dimensões e Capacidade: Capacidade da Bolsa: Comum em 2000 ml. Dimensões Aproximadas: Altura: 30 cm; Largura: 15cm; Espessura: 5 cm.

21 - 574150409 - Bota de Unna - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: Bandagem de gaze ou tecido elástico, composta por 70% de poliéster e 30% de algodão. Impressão Medicamentosa: Impregnada com uma pasta não endurecedora à base de óxido de zinco, glicerina, gelatina, goma xantana, goma guar, metilparabeno, entre outros componentes. Propriedades: Compressão Inelástica: Proporciona compressão terapêutica sem elasticidade, essencial para o tratamento de úlceras venosas. Dimensões e Apresentações: Largura: 10 cm. Comprimento: de 6 m a 9,14 m. Apresentação: Rolos individuais, embalados em filme de polietileno selado termicamente.

22 - 574150421 - Camisola Descartável com Gramatura 30 g/m² – Pacote com 10 Unidades - Composição e Materiais: Material Principal: Tecido Não Tecido (TNT) 100% polipropileno, atóxico, hipoalergênico e de uso único. Gramatura: 30 g/m², proporcionando resistência adequada para uso em ambientes hospitalares e clínicos. Acabamento: Costura reforçada nas laterais e ombros, garantindo durabilidade durante o uso. Dimensões e Apresentação comercial: Tamanho Único: Aproximadamente 1,00 m de comprimento por 70 cm de largura, adaptável à maioria dos usuários. Embalagem: Pacote contendo 10 unidades, ideal para uso diário em ambientes hospitalares e clínicos. Características Funcionais: Design: Modelo tipo camisola, com abertura nas costas para fácil vestimenta e remoção. Fechamento: Sistema de amarração com tiras de polipropileno na parte traseira, permitindo ajuste personalizado. Mangas: Manga longa com punho elástico, proporcionando conforto e liberdade de movimento. Barreira Mecânica: Oferece proteção contra respingos e contaminação cruzada em ambientes controlados.

23 - 574150487 - Cânula metálica para traqueostomia nº 01. Média

24 - 574150410 - Capote Descartável – Pacote com 10 Unidades - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: Tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno do tipo agulhado ou SMS (Spunbond Meltblown Spunbond), atóxico, apirogênico e hipoalergênico. Gramatura:

40g/m², acabamento: Costura overloque em todo o perímetro. Punhos com elástico ou malha canelada 100% algodão. Fechamento com tiras do mesmo tecido ou solda ultrassônica. Dimensões e Apresentações: Tamanho: Único, com dimensões aproximadas de 1,30 m de largura por 1,00 m de comprimento. Embalagem: Pacote com 100 unidades.

25 - 574150411 - Catéter para Oxigênio Tipo Óculos Adulto - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: PVC (Policloreto de Vinila) atóxico, flexível e isento de látex, Design: Formato anatômico tipo "óculos", com hastes ajustáveis que se posicionam sobre as orelhas, Conectores: Equipado com conector universal para fácil acoplamento a sistemas de oxigênio padrão. Estéril: Produto esterilizado por óxido de etileno ou radiação ionizante, embalado individualmente em pouch de papel grau cirúrgico e filme de poliéster.

26 - 574150412 - Colar Cervical – Tamanho G - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA com densidade média a alta, Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, podendo ser removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras de ajuste. Acessórios. Especificações Técnicas: Tamanho G (Grande): Indicativo para circunferência cervical maior, geralmente entre 42 a 48 cm. Altura Frontal: Aproximadamente 12 a 15 cm, cobrindo região submandibular até clavícula. Altura Posterior: Aproximadamente 14 a 17 cm, proporcionando suporte occipital. Espessura do Colar: Entre 2,5 a 4 cm Peso: Variável conforme o material, geralmente entre 150 a 300 g. Segurança: Materiais atóxicos, hipoalergênicos e resistentes a deformações. Ajustabilidade: Tiras ou velcros permitem ajuste seguro e personalizado para diferentes pacientes. Facilidade de Higienização: Forro removível e lavável em modelos que contemplam essa função.

27 - 574150413 - Colar Cervical – Tamanho M - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno, garantindo suporte cervical adequado e resistente à deformação. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA de densidade média a alta. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis. Dimensões e Especificações técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 39 – 41 cm. Altura Frontal: 11 – 13 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 13 – 15 cm (oferecendo suporte occipital). Espessura do Colar: 3 – 3,5 cm, garantindo rigidez sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 180 – 220 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável oferecem uso prolongado sem desconforto. Segurança: Material atóxico e hipoalergênico, resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem personalização do ajuste. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.

28 - 574150414 - Colar Cervical – Tamanho P - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno. Revestimento Interno: Espuma de

poliuretano ou EVA de densidade média. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis, permitindo ajuste firme e seguro. Especificações Técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 33 – 38 cm. Altura Frontal: 10 – 12 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 11 – 14 cm (oferecendo suporte occipital). Espessura do Colar: 2,5 – 3,5 cm, garantindo rigidez sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 150 – 180 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável permitem uso prolongado sem desconforto. Segurança: Material atóxico, hipoalergênico e resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem personalização do ajuste. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.

29 - 574150415 - Colar Cervical – Tamanho PP - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA de densidade média. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis, permitindo ajuste firme e seguro ao pescoço do paciente. Dimensões e Especificações técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 28 – 32 cm. Altura Frontal: 9 – 11 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 10 – 12 cm (oferecendo suporte occipital). Espessura do Colar: 2,5– 3 cm, garantindo rigidez adequada sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 120 – 150 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável permitem uso prolongado sem desconforto. Segurança: Material atóxico, hipoalergênico e resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem ajuste seguro e personalizado. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.

30 - 574150422 - Coletor de Material Perfurocortante 3 Litros - Composição e Materiais: Estrutura Externa: Fabricado em papelão ondulado. Revestimento Interno: Sacola de polietileno impermeável. Base e Cinta Interna: Fundo rígido e cinta interna em papelão rígido. Fechamento: Sistema de fechamento automático com alça dupla. Dimensões e Capacidade: Capacidade Total: 3 Litros. Capacidade Útil: Aproximadamente 2,3 Litros. Dimensões aproximadas: Altura: 220 mm Largura: 110 mm Comprimento: 140 mm.

31 - 574150416 - Compressa de Gaze Campo Operatório - Pacote com 50 unidades - Confeccionado em tecido não tecido (TNT) de fibras sintéticas, gramatura mínima de 40 g/m², impermeável e com barreira bacteriana. Produto estéril, de uso único, isento de látex e substâncias alergênicas. Possui bordas reforçadas, alta resistência a rasgos e boa flexibilidade. Esterilizado por processo validado (óxido de etileno, radiação gama ou equivalente). Embalagem individual selada, identificada com lote, validade e registro na ANVISA. Dimensões aproximadas de 23 cm x 25 cm.

32 - 574150419 - Compressa de Gaze Tipo Queijo – 13 Fios/cm² - COMPRESSA DE GAZE HIDROFILA CIRCULAR - (Tipo Queijo - 13 fios), tecido 100% algodão, modelo tipo queijo - 13 fios, 8 camadas, 4 dobras. Comprimento Mínimo 90 M e largura mínima de 90 Cm. Embalagem plástica individual.

33 - 574150417 - Compressas de Gaze 13 fios/cm² – Esterilizadas, 7,5 x 7,5 cm, 8 camadas, 5 dobras - Pacote com 500 unidades - Composição e Materiais: Material Principal: Algodão 100%, fiado e cardado, de qualidade cirúrgica, atóxico e hipoalergênico. Trama: 13 fios/cm². Camadas: 8 camadas sobrepostas. Dobras: 5 dobras, Acabamento: Bordas seladas ou costuradas para evitar desfiamento. Esterilização: Produto estéril por óxido de etileno ou radiação gama, embalado individualmente em sachê grau cirúrgico para manter assepsia até o uso. Dimensões e Apresentação comercial Tamanho: 7,5 x 7,5 cm. Embalagem: Pacote com no mínimo 500 unidades. Segurança: Produto estéril, pronto para uso em ambiente cirúrgico.

34 - 574150418 - Compressas de Gaze 13 fios/cm² – Não Estéril, 7,5 x 7,5 cm, 8 camadas, 5 dobras – Pacote com 500 unidades - Composição e Materiais: Material Principal: Algodão 100%, fiado e cardado, atóxico e hipoalergênico. Trama: 13 fios/cm². Camadas: 8 camadas sobrepostas. Dobras: 5 dobras. Acabamento: Bordas seladas ou costuradas para evitar desfiamento e garantir resistência mecânica. Produto Não Estéril: Destinado a usos gerais, educativos, limpeza ou curativos simples, não sendo indicado para procedimentos cirúrgicos. Dimensões e Apresentação comercial: Tamanho: 7,5x 7,5 cm. Embalagem: Pacote com 500 unidades. Resistência: Estrutura firme mesmo quando úmida, evitando rasgos ou desfiamentos. Segurança: Material atóxico e hipoalergênico, adequado para contato com a pele, porém não esterilizado.

35 - 574150456 - Curativo de Hidrocolóide - Placa 10 x 10 cm, Caixa com 10 Unidades - Curativo autoadesivo que consiste em uma película semipermeável de poliuretano e polímero de carboximetilcelulose (CMC), estéril, medida 10/10 cm.

36 - 574150420 - Curativo Transparente Filme – Rolo 10 metros - Composição e Materiais: Material Principal: Filme transparente de poliuretano, flexível, resistente e hipoalergênico. Camada Adesiva: Adesivo acrílico ou similar, atóxico, de baixa irritabilidade cutânea e que permite fixação segura sem danificar a pele. Forro Protetor: Papel siliconado removível, garantindo fácil aplicação do filme e preservação da adesividade. Características do Filme: Permeável a vapor de água e oxigênio, mas impermeável a líquidos, bactérias e contaminantes externos. Dimensões e Apresentação comercial: Comprimento do Rolo: 10 metros. Largura: 10 cm. Embalagem: Pacote individual contendo o rolo protegido, pronto para uso. Características Funcionais: Proteção da Pele e Ferimentos: Cria barreira protetora contra líquidos, contaminantes e microrganismos. Transparência: Permite monitoramento visual do ferimento ou cateter sem necessidade de remoção do curativo. Flexibilidade e Conformabilidade: Adapta-se facilmente a superfícies curvas ou articulações, mantendo aderência

segura. Permeabilidade: Permite troca gasosa adequada, reduzindo maceração da pele e promovendo cicatrização adequada. Durabilidade: Adesão prolongada, resistente à umidade e ao movimento do paciente, garantindo proteção contínua. Segurança: Produto atóxico, hipoalergênico e compatível com pele sensível.

37 - 574150424 - Desincrustante Ácido para Instrumentais Cirúrgicos - Composição e Características Técnicas: Composição Principal: Solução ácida à base de ácido fosfórico. Características: Produto concentrado. Ação eficaz em até 5 minutos. Temperatura ideal para atividade enzimática entre 40°C e 55°C. pH neutro. Biodegradável. Não forma espuma e não deixa a solução turva. Sem corantes. Aplicações e Indicações de Uso: Indicado para: Remoção de manchas e oxidações em instrumentais cirúrgicos e odontológicos. Revitalização e manutenção do brilho de materiais em aço inoxidável. Limpeza de grandes superfícies, como áreas internas de autoclaves, removendo incrustações causadas por minerais no vapor de água. Embalagem: 1 litro.

38 - 574150505 - Desinfetante Hospitalar à Base de Quaternário de Amônio - A base de sais de amônio quaternário de 5ª geração, destinado à limpeza e desinfecção de superfícies fixas e artigos não críticos em ambientes hospitalares, ambulatoriais, laboratoriais, odontológicos e demais unidades de saúde. Composição ativa: mistura de sais de amônio quaternário de 5ª geração, com concentração mínima de 0,2% a 0,5% (2000 a 5000 ppm); Eficácia comprovada contra: bactérias Gram-positivas e Gram-negativas, fungos, leveduras e vírus envelopados; pH do produto (em uso): entre 6,0 e 8,0. Embalagem de 5 Litros

39 - 574150425 - Eletrodo para Monitorização Cardíaca - Pacote com 50 unidades - Composição e Materiais: Sensor Condutor: Prata/Cloreto de Prata (Ag/AgCl). Base Adesiva: Espuma de polietileno ou material hipoalergênico. Gel Condutor: Gel sólido ou em pasta. Características Técnicas: Tipo: Descartável, para uso único. Formato: Formatos quadrado ou oval, com dimensões aproximadas entre 40 mm x 46 mm. Compatibilidade: Projetado para uso com cabos padrão de equipamentos de ECG e monitores multiparamétricos. Durabilidade: Adequado para uso em procedimentos de curta ou longa duração. Não estéril. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos. Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA. Embalagem e Armazenamento. Embalagem: Disponível em embalagens com 50 unidades.

40 - 574150493 - Equipo para Dieta Enteral – Compatível com Frascos Padrão Hospitalar - Equipo estéril, de uso único e descartável, destinado à administração de dietas enterais por gravidade, diretamente ao paciente por sonda, em conformidade com a RDC ANVISA nº 63/2011, RDC nº 16/2013, e RDC nº 185/2001. Desenvolvido para conexão exclusiva com sistemas de nutrição enteral, devendo possuir conexão não compatível com sistemas de infusão intravenosa, conforme recomendações de segurança da ANVISA e ISO 80369-3 (ENFit). Volume interno do tubo:

compatível com fluxos de até 60 gotas/ml ($\pm 10\%$); Comprimento do equipo: mínimo de 180 cm; (Pode ser entregue em pacotes lacrados com 10, 20 ou mais unidades)

41 - 574150494 - Equipo para Infusão Intravenosa – Tipo Gravidade - Equipo estéril, atóxico, apirogênico e descartável, destinado à administração de soluções parenterais por via intravenosa, por gravidade, em pacientes hospitalizados ou ambulatoriais. Produto de uso único, com registro válido na ANVISA, conforme legislação sanitária vigente.

42 - 574150426 - Escova Cervical Descartável - Pacote com 100 unidades - Composição e Materiais: Cerdas: Fabricadas em nylon, caracterizadas por sua maciez e resistência, garantindo uma coleta eficiente e segura do material biológico. Haste: Produzida em polipropileno, com eixo interno em aço inoxidável, conferindo rigidez e durabilidade ao instrumento. Adesivo: Utilizado para fixação das cerdas na haste, garantindo a integridade e funcionalidade do produto. Características Técnicas: Tipo: Descartável, para uso único. Formato: Disponível em formato cônico ou tradicional, com cerdas de aproximadamente 2 cm de comprimento. Comprimento entre 18 cm e 20 cm. Cor: Comumente branca, para facilitar a visualização durante o uso. Embalagem: Disponível em embalagens com 100 unidades, facilitando o uso em ambientes clínicos de alto volume. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos. Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA, garantindo sua segurança e eficácia para uso clínico.

43 - 574150496 - Escova de dentes macia adulto - Destinada à higiene bucal diária, confeccionada em materiais atóxicos e resistentes, com cerdas macias e design ergonômico para facilitar o uso. Produto novo, original de fábrica, não reutilizável, devidamente registrado ou notificado na ANVISA, conforme regulamentação vigente. Produto com registro ou notificação válida na ANVISA, conforme RDC nº 211/2018; Conformidade com a norma ABNT NBR ISO 20126 (escovas dentais); produzido sob Boas Práticas de Fabricação – RDC 16/2013 e sistema de qualidade ISO 9001.

44 - 574150495 - Escova de dentes macia infantil - Escova dental infantil, indicada para higiene bucal de crianças, confeccionada em material atóxico, anatômico e de fácil manuseio. Produto novo, original de fábrica, não reutilizável, devidamente registrado na ANVISA e em conformidade com as normas de segurança e qualidade aplicáveis. Produto registrado ou notificado na ANVISA, conforme RDC nº 211/2018 ou norma vigente; fabricado sob sistema de qualidade conforme ISO 9001 e Boas Práticas de Fabricação (RDC 16/2013); atender aos requisitos de segurança infantil e materiais em contato com a boca estabelecidos pela ABNT NBR ISO 20126 (escovas dentais).

45 - 574150427 - Espaçador para Inalador Adulto/Infantil (Bombinha) - Composição e Materiais: Corpo Principal: Fabricado em material plástico transparente, como PETG ou polipropileno, livre de BPA. Máscaras: Disponíveis em versões anatômicas para adultos e infantil, confeccionadas em PVC ou silicone, com vedação eficiente para diferentes faixas etárias. Válvulas: Válvula unidirecional em

silicone ou elastômero. Conexões: Encaixe universal compatível com a maioria dos inaladores dosimetrados disponíveis no mercado. Características Técnicas: Capacidade da Câmara de 150 ml. Design: Ergonômico, com formato cilíndrico ou cônico. Máscara: Anatômica, com bordas suaves para conforto durante o uso prolongado. Válvula: Unidirecional. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos.

46 - 574150428 - Espadrado 4,5 cm x 10 cm - Composição e Materiais: Base Têxtil: Tecido 100% algodão, tratado para proporcionar facilidade de rasgo sem desfiamento, garantindo flexibilidade e conforto. Camada Adesiva: Mistura de resinas acrílicas, óxido de zinco e borracha natural, proporcionando alta adesão à pele e resistência à umidade. Camada Impermeabilizante: Revestimento que impede a penetração de água e contaminantes, mantendo o curativo seco e seguro. Características Técnicas: Dimensões: 4,5 cm de largura x 10 cm de comprimento. Cor: Branco, facilitando a visualização de secreções e integridade do curativo. Bordas: Serrilhadas, permitindo rasgo manual sem a necessidade de tesoura, facilitando o uso em situações de emergência. Flexibilidade: Adapta-se aos contornos do corpo, proporcionando conforto durante o uso prolongado. Resistência: Alta resistência à tração, evitando rompimentos acidentais durante a aplicação. Segurança e Conformidade: Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA, garantindo conformidade com as normas brasileiras de dispositivos médicos.

47 - 574150497 - Espátula de Ayre - Pacote com 100 unidades - Espátula de Ayre descartável, indicada para a coleta de material citológico do colo uterino (exame de Papanicolau). Produto estéril ou não estéril, conforme especificação do fabricante, de uso único, atóxico, apirógeno, confeccionado em madeira tratada ou poliestireno atóxico, com acabamento liso e bordas arredondadas, permitindo a coleta segura e confortável para a paciente. Indicada para coleta de material epitelial do colo uterino e vaginal, utilizada em exames citopatológicos (Papanicolau), para diagnóstico preventivo de alterações celulares. Material: madeira polida tratada ou plástico atóxico (poliestireno), rígido e resistente; Formato: padrão “Ayre”, com duas extremidades, sendo uma reta e chanfrada e a outra curvada (em forma de colher), projetada para a coleta simultânea da ectocérvice e endocérvice; Comprimento total: aproximadamente 17 cm (± 1 cm); Largura da extremidade ativa: entre 1,0 cm e 1,5 cm; Bordas: lisas, sem rebarbas, farpas ou irregularidades;

48 - 574150498 - Espéculo Vaginal Descartável Tamanho G - Tipo Collins, tamanho grande (G), indicado para exames ginecológicos, coleta de material citológico e procedimentos clínicos. Produto estéril, atóxico, apirógeno, de uso único, confeccionado em material plástico transparente e resistente, permitindo ampla visualização do canal vaginal. Acabamento: superfícies lisas, sem rebarbas, rachaduras ou irregularidades;

49 - 574150429 - Espéculo Vaginal Tamanho M - Identificação do Produto: Instrumento médico destinado à dilatação e visualização da cavidade vaginal e do colo uterino. Materiais: Composição: Fabricado em material polimérico rígido de alta qualidade (plástico transparente de grau médico). Propriedades do material: Biocompatível, livre de substâncias tóxicas, atóxico, inerte, resistente à corrosão, esterilizável por autoclave ou métodos compatíveis com plásticos médicos. Dimensões aproximadas: Comprimento total: 90 a 110 mm Largura da lâmina: 20 a 25 mm Ajuste de abertura: regulável por parafuso ou trava segura. Estrutura e Funcionalidades: Dupla lâmina articulada (superior e inferior) com sistema de abertura e fechamento suave. Esterilizável. Material: plástico descartável. Observações Gerais: Produto deve ser fornecido com instruções de uso, limpeza e esterilização. O espéculo deve atender às normas técnicas aplicáveis a instrumentos médicos.

50 - 574150430 - Espéculo Vaginal Tamanho P - Instrumento médico destinado à dilatação e visualização da cavidade vaginal e do colo uterino, permitindo procedimentos de exame ginecológico de forma segura e eficiente. Aplicação: Indicado para uso em consultas ginecológicas, coletas de exames preventivos (como Papanicolau), avaliação clínica e procedimentos diagnósticos, garantindo conforto ao paciente e praticidade ao profissional de saúde. Materiais: Composição: Fabricado em material polimérico rígido de alta qualidade (plástico transparente de grau médico). Propriedades do material: Biocompatível, livre de substâncias tóxicas, atóxico, inerte, resistente à corrosão, esterilizável por autoclave ou métodos compatíveis com plásticos médicos. 4. Dimensões aproximadas: Comprimento total: 80 a 100 mm Largura da lâmina: 15 a 20 mm Ajuste de abertura: regulável por parafuso ou trava segura, permitindo abertura gradual e controlada. Estrutura e Funcionalidades: Dupla lâmina articulada (superior e inferior) com sistema de abertura e fechamento suave. Transparência ou acabamento liso que permite visualização clara da região examinada. Extremidades arredondadas para reduzir risco de desconforto ou lesão ao paciente. Ergonomia adequada para manuseio seguro, firme e preciso pelo profissional. Segurança e Durabilidade: Resistência mecânica à pressão normal de uso clínico, sem deformações. Superfície lisa que evita retenção de resíduos e facilita higienização. Esterilizável, atendendo aos protocolos de biossegurança. Prolongada vida útil, mantendo estabilidade dimensional e funcional após múltiplos ciclos de esterilização (no caso de modelos reutilizáveis). Material: plástico descartável Observações Gerais: Produto deve ser fornecido com instruções de uso, limpeza e esterilização. O espéculo deve atender às normas técnicas aplicáveis a instrumentos médicos, garantindo qualidade, segurança e eficácia do exame ginecológico.

51 - 574150448 - Fio Nylon Cirúrgico nº 2-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon monofilamento, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada, Produto embalado em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, de alta resistência à tração e

flexibilidade; Agulha: aço inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com o fio e o tipo de sutura; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 2-0 (diâmetro aproximado: 0,3 mm a 0,35 mm); Comprimento do fio: 45 cm, Agulha: 15 mm e curvatura 3/8 círculos), compatível com a sutura; Embalagem individual e estéril, com rastreabilidade de lote. Segurança e Qualidade: Produto esterilizado e pronto para uso, com integridade da embalagem garantida; confeccionadas conforme boas práticas de fabricação (BPF); Certificação de biocompatibilidade conforme ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico.

52 - 574150449 - Fio Nylon Cirúrgico nº 5-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon sintético, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada, Produto fornecido em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, liso, com alta resistência à tração e flexibilidade; Agulha: aço inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com calibre do fio; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 5-0; Comprimento do fio: 45 cm, dependendo do tipo de agulha e aplicação; Agulha: comprimento 25 mm 1/2, compatível com sutura microcirúrgica; Produto esterilizado, pronto para uso; Fabricado segundo boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes, odores ou impurezas; Certificação de biocompatibilidade conforme ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico. Produzido conforme normas ISO 13485, ISO 10993 e RDC ANVISA nº 356/2020; Uso único, descartável. Normas e Regulamentações aplicáveis: RDC ANVISA nº 356/2020: dispositivos médicos de uso único; boas práticas de fabricação (BPF).

53 - 574150450 - Fio Nylon Cirúrgico nº 6-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon sintético, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada fornecido em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, liso, resistente e flexível; Agulha: aço inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com calibre do fio; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 6-0; Comprimento do fio: 45 cm, dependendo do tipo de agulha e aplicação; Agulha: comprimento 20 mm, curvatura 3/8 círculos, compatível com sutura microcirúrgica. Fabricado conforme boas práticas de fabricação (BPF); Certificação de biocompatibilidade segundo ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico. Produzido conforme ISO 13485, ISO 10993 e RDC ANVISA nº 356/2020; Uso único, descartável. Normas e Regulamentações aplicáveis: RDC ANVISA nº 356/2020 – dispositivos médicos de uso único; boas práticas de fabricação (BPF).

54 - 574150431 - Fita Adesiva para Autoclave - Identificação do Produto: Fita adesiva indicada para fechamento e identificação de pacotes e embalagens destinados à esterilização em autoclaves, utilizada em ambientes hospitalares, laboratórios e serviços de saúde, garantindo segurança e

rastreabilidade do material esterilizado. Aplicação: Fechamento seguro de pacotes e envelopes de material a ser esterilizado. Indicação visual de passagem pelo processo de esterilização, por meio de mudança de cor ou marcação. Compatível com autoclaves a vapor, podendo ser utilizada em diferentes ciclos de esterilização. Materiais: Base adesiva: papel ou filme polimérico resistente a altas temperaturas. Revestimento ou impressão: composto por tinta termossensível que altera a cor após a exposição à temperatura adequada do ciclo de autoclave. Propriedades: atóxica, não solúvel, resistente à umidade e ao calor, sem resíduos que comprometam a integridade do pacote ou instrumento. Dimensões: Largura: 19 mm Comprimento do rolo: 30 metros. Funcionalidades: Mudança visível de cor após exposição ao vapor de autoclave, permitindo verificação rápida da esterilização. Adesão firme em superfícies secas e limpas, garantindo que o pacote permaneça fechado durante o processo. Corte fácil manual ou por dispositivo de corte padrão. Compatível com materiais de embalagem comuns em esterilização (papel crepado, filme de papel e poliéster). Segurança e Durabilidade: Mantém a integridade adesiva durante o transporte e manipulação dos pacotes. Não libera resíduos ou substâncias prejudiciais aos instrumentos ou ao operador. Resistência ao calor e umidade durante o ciclo de esterilização, garantindo confiabilidade no processo. Vida útil adequada para armazenamento antes do uso, sem perda de aderência ou sensibilidade à temperatura. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas aplicáveis a materiais de esterilização e instrumentos médicos.

55 - 574150488 - Fita de Teste Químico para Autoclave - Indicador químico de classe 1 (Tipo 1), de acordo com a ISO 11140-1:2014 ou norma equivalente reconhecida; Largura mínima: entre 18 mm e 20 mm; Comprimento mínimo por rolo: 50 metros ($\pm 10\%$); Adesivo sensível à pressão, compatível com papel grau cirúrgico, tecido e embalagem SMS

56 - 574150499 - Fita Microporosa 10 cm x 10 m - Hipoalergênica, indicada para fixação de curativos, gazes, sondas, cateteres e dispositivos médicos. Produto atóxico, livre de látex, permitindo respiração da pele e remoção sem causar dor ou irritação.

57 - 574150500 - Fita Microporosa 2,5 cm x 10 m - Hipoalergênica, indicada para fixação de curativos, gazes, sondas, cateteres e dispositivos médicos. Produto atóxico, livre de látex, permitindo respiração da pele e remoção sem causar dor ou irritação.

58 - 574150432 - Fixador Celular - Identificação do Produto: Solução química utilizada em laboratórios para preservação e estabilização de estruturas celulares antes de procedimentos de coloração, análise microscópica ou outras técnicas de diagnóstico citológico. Composição e Materiais: Solução aquosa ou alcoólica contendo agentes fixadores como formaldeído, álcool etílico ou metanol, em concentrações compatíveis com protocolos laboratoriais padrão. Livre de contaminantes que possam interferir na análise celular. Biocompatível para manipulação laboratorial, respeitando normas de segurança e biossegurança. Embalagem: 100 ml. Possui indicação de volume,

lote e validade. Funcionalidades: Preservação rápida e eficaz da morfologia celular. Compatível com diversos tipos de coloração celular e técnicas laboratoriais. Estabilidade química que permite armazenamento seguro, mantendo propriedades fixadoras durante a validade do produto. Fácil manuseio, com frasco de abertura segura e material transparente para visualização do conteúdo. Segurança e Durabilidade: Estabilidade química mantida durante o prazo de validade, evitando degradação que comprometa a eficiência da fixação. Frascos resistentes à manipulação em ambiente laboratorial, reduzindo risco de acidentes ou contaminação. Observações Gerais: Produto deve atender às normas e regulamentações de produtos químicos de laboratório e biossegurança. Instruções de uso, precauções de manuseio e descarte devem ser fornecidas junto ao produto.

59 - 574150554 - Fixador de Traqueostomia Infantil - Confeccionado em material macio, hipoalergênico, atóxico e respirável, destinado à fixação segura da cânula de traqueostomia, garantindo conforto, segurança e estabilidade. Material: tecido não tecido (TNT) ou espuma macia revestida com tecido sintético (ex.: poliéster, algodão ou nylon), livre de látex e hipoalergênico; Fixação: sistema de fechamento autocolante ou adesivo ajustável, que permita abertura e reposicionamento sem perda de aderência; Ajuste: regulável, com comprimento suficiente para diferentes circunferências cervicais.

60 - 574150501 - Fixador para Traqueostomia Adulto - Confeccionado em material macio, hipoalergênico, atóxico e respirável, destinado à fixação segura da cânula de traqueostomia em pacientes adultos, garantindo conforto, segurança e estabilidade. Material: tecido não tecido (TNT) ou espuma macia revestida com tecido sintético (ex.: poliéster, algodão ou nylon), livre de látex e hipoalergênico; Fixação: sistema de fechamento autocolante ou adesivo ajustável, que permita abertura e reposicionamento sem perda de aderência; Ajuste: regulável, com comprimento suficiente para diferentes circunferências cervicais.

61 - 574150502 - Gel Condutor Neutro para Exames e Procedimentos - Hidrossolúvel e não gorduroso, desenvolvido para uso em exames de ultrassonografia, eletrocardiograma (ECG), eletroencefalograma (EEG), fisioterapia e outros procedimentos que utilizem sensores condutores. Composição: gel à base de água, não iônico, livre de sal, álcool, corantes, fragrâncias e substâncias oleosas; Aparência: gel transparente, homogêneo, sem bolhas ou partículas visíveis; pH: neutro (entre 6,0 e 7,5); Frasco com 1Kg.

62 - 574150503 - Gelo Reutilizável para Terapia Fria e Quente - Compressa de gel reutilizável, flexível, indicada para aplicação de terapia fria (crioterapia) e terapia quente (termoterapia), destinada ao uso em primeiros socorros, fisioterapia, reabilitação, pós-operatórios e controle de inflamações ou dores musculares e articulares. Dimensões: 20 cm x 30 cm

63 - 574150504 - Glicerina - Glicerina bidestilada (ou glicerol), grau farmacêutico / analítico, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, laboratoriais, farmacotécnicos e cosméticos, como

lubrificante, umectante e veículo em formulações diversas. Composição: glicerol ($C_3H_8O_3$) – concentração mínima de 99,5% p/p; Pureza: grau farmacêutico (livre de impurezas e contaminantes); Aspecto: líquido límpido, incolor, inodoro e higroscópico; pH: entre 5,5 e 8,0; Frasco de 500 ml.

64 - 574150437 - Hidrogel Amorfo - Identificação do Produto: Produto médico destinado ao tratamento de feridas, úlceras e queimaduras, promovendo hidratação, proteção e manutenção de um ambiente úmido favorável à cicatrização. Aplicação: Indicado para cuidados com feridas agudas e crônicas, incluindo úlceras de pressão, feridas cirúrgicas, queimaduras superficiais e áreas com tecido necrótico ou desvitalizado. Mantém um ambiente úmido, facilitando o processo natural de cicatrização e promovendo conforto ao paciente. Adequado para uso em hospitais, clínicas, centros de saúde e cuidados domiciliares sob supervisão profissional. Materiais e Composição: Composto de polímeros hidrofílicos (como poliacrilamida ou géis à base de carboximetilcelulose), isento de substâncias tóxicas e alergênicas. Esterilizado ou fornecido em condições de higiene controladas, garantindo segurança microbiológica. Biocompatível, não citotóxico, não irritante à pele ou tecidos adjacentes. Embalagem 85 gramas. Consistência amorfa: gel homogêneo, moldável, permitindo aplicação uniforme sobre a ferida. Volume adequado para cobrir a área lesionada sem desperdício. Funcionalidades: Hidratação da ferida e manutenção de um ambiente úmido ideal para cicatrização. Facilita remoção de tecido desvitalizado e limpeza da ferida. Compatível com curativos secundários (como gazes ou filmes transparentes). Reduz aderência a curativos subsequentes, minimizando dor no momento da troca. Pode ser combinado com tratamentos complementares, conforme protocolo clínico. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para uso em pele e tecidos lesionados, conforme normas de biossegurança. Estável durante o período de validade, mantendo propriedades físicas e químicas. Embalagem protegida contra contaminação externa, garantindo integridade até o momento da aplicação. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a produtos de uso médico e curativos. Instruções de uso, precauções e armazenamento devem ser fornecidas junto ao produto.

65 - 574150506 - Kit para nebulização (inalador) completo – adultos e infantil - O kit deve conter uma máscara tamanho adulto e uma máscara tamanho infantil, 2 mangueiras de ar com elástico para apoio na cabeça e reservatório de solução com capacidade de 6 ml.

66 - 574150438 - Lâmina para Bisturi nº 12 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Destinada a incisões precisas em procedimentos cirúrgicos e odontológicos; lâmina de fio cortante com perfil curvo característico, projetada para uso único (descartável) ou, se especificado, para uso reutilizável após esterilização conforme embalagem. Materiais: Corpo: aço inoxidável de grau cirúrgico (liga adequada para instrumentos cortantes), com alta resistência à corrosão e boa retenção de fio de corte. Tratamento da aresta: afiação industrial controlada, com fio de corte homogêneo e sem rebarbas. Dimensões e características geométricas (aproximações e tolerâncias) Comprimento

total da lâmina (medido na linha de base até a ponta): ~20 — 30 mm. Comprimento do fio cortante (aresta ativa): ~10 — 18 mm. Espessura máxima do corpo da lâmina: ~0,15 — 0,5 mm (varia conforme modelo e dureza da liga). Curvatura: perfil curvo característico tipo “gancho”. Padrão de encaixe: orifício/encaixe compatível com cabos de bisturi padrão. Acabamento e usabilidade: Borda de corte: afiada, sem rebarbas; acabamento que minimiza arraste e facilita corte limpo. Superfície lisa e polida, sem arestas cortantes fora do fio de corte. Ponta e curvatura projetadas para controle direcional e acesso a áreas de difícil visualização. Segurança, embalagem e esterilização. Fornecimento preferencialmente em apresentação estéril individual (envelope peel-pouch/balde individual selado), identificada com lote e validade. Segurança regulamentar e conformidade: Produto deve atender às normas e regulamentações aplicáveis (legislação sanitária e normas técnicas vigentes para instrumentos cortantes e produtos médico-hospitalares).

67 - 574150439 - Lâmina para Bisturi nº 15 - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Destinada para uso médico, odontológico e hospitalar em procedimentos que exigem incisões curtas, precisas e controladas. Compatível com cabos de bisturi padrão, utilizada para cortes superficiais e detalhados em tecidos moles. Materiais: Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico (alta pureza, resistente à corrosão, Biocompatível); Tratamento de superfície: polimento eletroquímico ou mecânico. Afiamento: realizado por processo automatizado de alta precisão. Dimensões aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 38 mm; Comprimento do fio cortante: aproximadamente 12 mm; Espessura média do corpo da lâmina: entre 0,15 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina com ponta curva e extremidade fina. Padrão de encaixe: compatível com cabos de bisturi padrão nº 3 e equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril, pronto para uso, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch selado; Identificação obrigatória na embalagem: número do lote, data de fabricação e validade. Segurança Regulatória e Conformidade: O produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA conforme classificação de dispositivos médicos.

68 - 574150440 - Lâmina para Bisturi nº 20 - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Desenvolvida para uso médico, hospitalar e ambulatorial em procedimentos que exigem incisões médias ou longas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 e equivalentes. Utilização em conjunto com cabos de bisturi reutilizáveis ou descartáveis compatíveis (padrão nº 4). A lâmina nº 20 proporciona cortes firmes, precisos e regulares. Materiais: Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico (alta resistência, pureza e biocompatibilidade); Acabamento superficial: polimento mecânico ou eletroquímico, conferindo brilho, baixa fricção e ausência de rebarbas. Dimensões Aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 55 mm; Comprimento útil do fio cortante: aproximadamente 30 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e base larga para acoplamento seguro; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado

individualmente em envelope tipo peel-pouch selado. Embalagem inviolável, com identificação legível contendo: número do lote, data de fabricação e validade. Conformidade e Segurança regulatória: O produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme classificação de dispositivos médicos.

69 - 574150441 - Lâmina para Bisturi nº 23 - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Destinada para procedimentos médicos, hospitalares, odontológicos e veterinários que exijam incisões amplas e precisas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Materiais: Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico, resistente à corrosão e à oxidação; Acabamento: polido, com superfícies lisas e livre de rebarbas, garantindo baixa fricção; Afiamento: executado por processo automatizado de alta precisão, resultando em fio de corte uniforme e duradouro. Dimensões aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 60 mm; Comprimento útil do fio cortante: cerca de 35 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e corpo largo, permitindo cortes amplos e suaves; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch. Embalagem inviolável, identificada com: número do lote, data de fabricação e validade. Conformidade e Segurança regulatória: Produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme categoria de dispositivos médicos

70 - 574150442 - Lâmina para Bisturi nº 24 - Caixa com 100 unidades) - Identificação do Produto: Destinada a uso médico, hospitalar, odontológico e veterinário, para realização de incisões amplas e precisas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 e equivalentes. Utilização em conjunto com cabos de bisturi padrão nº 4 (ou equivalentes) em aço inoxidável ou materiais compatíveis. Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico, com elevada resistência mecânica e à corrosão; Acabamento: superfície lisa e polida, livre de rebarbas, assegurando deslizamento suave durante o corte; Afiamento: duplo, realizado por processo automatizado de alta precisão, garantindo fio de corte uniforme e duradouro. Dimensões aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 65 mm; Comprimento útil do fio cortante: cerca de 35 a 40 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e base larga para acoplamento seguro; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch selado. Embalagem inviolável, contendo: número do lote, data de fabricação e validade. Produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme classificação de dispositivos médicos.

71 - 574150443 - Lâmina para Microscopia Ponta Fosca - Caixa com 50 unidades - Identificação do Produto: Destinada à preparação, fixação e observação de amostras biológicas, histológicas e laboratoriais. Fornecida em embalagem com 50 unidades. Materiais: Composição: vidro óptico de alta transparência e pureza, livre de bolhas, ondulações, riscos ou impurezas; Tipo de vidro: vidro

sódico-cálcico ou borossilicato, com propriedades químicas e físicas adequadas à rotina laboratorial; Bordas: retificadas e polidas, sem rebarbas; Extremidade fosca: tratamento químico ou físico. Dimensões aproximadas: Comprimento: 75 ± 1 mm; Largura: 25 ± 1 mm; Espessura: $1,0 \pm 0,2$ mm; Extremidade fosca com largura de aproximadamente 10 a 15 mm; Formato: retangular, com bordas retificadas. Segurança e Durabilidade: Produto não estéril, de uso laboratorial, devendo ser manipulado conforme normas de biossegurança; Vidro resistente à manipulação rotineira e a variações moderadas de temperatura e umidade; Bordas retificadas evitam acidentes e quebras acidentais; A embalagem deve preservar a integridade física das lâminas, evitando atrito e fraturas durante o transporte e armazenamento. Embalagem: Fornecida em caixa com 50 unidades, acondicionadas em separadores internos ou papel intercalado para evitar atrito; Embalagem primária de papel ou plástico rígido, devidamente identificada com: nome do produto, dimensões, número de lote, data de fabricação, identificação do fabricante ou importador, quantidade contida (50 unidades). Conformidade e Segurança regulatória: O produto deve estar em conformidade com as exigências da ANVISA, quando aplicável a produtos laboratoriais de uso em saúde;

72 - 574150444 - Lanceta com Dispositivo de Segurança Automática 28G - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Destinada à punção capilar para coleta de amostras de sangue em exames laboratoriais, glicemia e outros testes diagnósticos. Produto de uso único, fornecido em caixa com 100 unidades, acondicionadas de forma a manter a esterilidade e integridade até o momento do uso. Corpo e componentes estruturais: polímero termoplástico atóxico, de grau médico (como polipropileno, ABS ou similar), resistente a impactos e esterilização; Agulha: aço inoxidável cirúrgico de alta qualidade, siliconizado, com ponta trifacetada e afiação de precisão para minimizar dor e trauma tecidual; Mecanismo interno: mola em aço inoxidável ou liga metálica anticorrosiva, garantindo disparo rápido e uniforme; Dispositivo de segurança: capa protetora integrada que bloqueia automaticamente a agulha após o uso, impedindo exposição e reutilização. Livre de látex, reduzindo risco de reações alérgicas; atende às normas de biossegurança NR-32 e RDC ANVISA nº 356/2020 (ou legislação vigente). Embalagem: Primária: individual e estéril, identificada com nome do produto, lote, data de fabricação e validade; Secundária: caixa com 100 unidades, devidamente identificada e selada. Normas e Conformidade regulatória: ANVISA: produto deve possuir registro, cadastro ou notificação conforme legislação sanitária vigente; Normas internacionais: conformidade com ISO 10993 (biocompatibilidade), ISO 23908 (proteção contra ferimentos por agulhas) e ISO 13485 (gestão da qualidade em dispositivos médicos); Certificação CE ou equivalente opcional para produtos importados.

73 - 574150445 - Lençol Elástico para Maca Descartável – Pacote com 10 unidades - Identificação do Produto: Lençol elástico descartável, desenvolvido para proteção de macas, camas ou superfícies hospitalares durante procedimentos clínicos, ambulatoriais e estéticos. Produto de uso único,

confeccionado em tecido não tecido (TNT), com elástico nas extremidades, que proporciona melhor fixação e aderência à superfície da maca, evitando deslocamento durante o uso. Finalidade de Uso: Destina-se à cobertura de macas em hospitais, clínicas, consultórios odontológicos, laboratórios, ambulatórios e serviços de estética, com o objetivo de garantir higiene, segurança e conforto ao paciente, além de proteger o equipamento contra contaminações cruzadas, sujeira e umidade. Materiais e Composição: Material principal: Tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno, atóxico e hipoalergênico; Gramatura: mínimo 20 g/m²; Elástico: confeccionado em látex natural ou material sintético equivalente (como elastano ou borracha sintética), resistente à tração e fixado em toda a borda do lençol; Cor: branca. Dimensões: Comprimento: entre 1,90 m e 2,20 m; Largura: entre 0,80 m e 1,00 m;; as dimensões podem variar conforme o tipo de maca, desde que garantida cobertura total da superfície e fixação adequada. Características Técnicas e Funcionais: Descartável e de uso único, evitando risco de contaminação cruzada; Elástico em todo o perímetro, proporcionando fixação firme e fácil colocação na maca; Alta resistência ao rasgo e tração, compatível com uso clínico; Permeabilidade controlada, permitindo ventilação e conforto ao paciente; Superfície macia e confortável, sem causar irritação à pele; Resistência à umidade e respingos, com rápida secagem; Não estéril, salvo quando especificado de forma diferente pelo contratante; Isento de odores e impurezas visíveis. Segurança e Qualidade: Material atestado como não citotóxico e hipoalergênico, conforme normas aplicáveis; Compatível com normas de biossegurança em ambientes hospitalares e laboratoriais; Produto livre de agentes contaminantes e fabricado sob boas práticas de fabricação (BPF); Embalagem Pacotes com 10 unidades protegidos contra poeira, umidade e contaminações; Cada embalagem deve conter as informações: nome do produto, dimensões, lote, fabricante, CNPJ, data de fabricação e validade; Embalagem externa com identificação clara e resistente ao transporte e armazenamento.

74 - 574150507 - Luva Cirúrgica Estéril 6,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 6,5, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)

75 - 574150508 - Luva Cirúrgica Estéril 7,0 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 7,0, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)

76 - 574150509 - Luva Cirúrgica Estéril 7,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 7,5, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)

77 - 574150510 - Luva Cirúrgica Estéril 8,0 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 8,0, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)

- 78 - 574150511 - Luva Cirúrgica Estéril 8,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 8,5, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)
- 79 - 574150512 - Luva de procedimento G - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares).
- 80 - 574150513 - Luva de procedimento M - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares).
- 81 - 574150514 - Luva de procedimento P - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares).
- 82 - 574150515 - Luva de procedimento PP - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)
- 83 - 574150518 - Luva Descartável de Vinil G - Caixa com 100 unidades - Luva descartável de vinil não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira de proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)
- 84 - 574150517 - Luva Descartável de Vinil M - Caixa com 100 unidades - Luva descartável de vinil não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira de proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)
- 85 - 574150516 - Luva Descartável de Vinil P - Caixa com 100 unidades - Não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira de proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)
- 86 - 574150446 - Luva de Toque Ginecológico - Caixa com 100 unidades - confeccionada em material sintético de alta resistência e sensibilidade tátil, destinada à realização de exames ginecológicos, obstétricos e procedimentos clínicos que exijam barreira higiênica e proteção contra contaminações. Fornecida em embalagem com 100 unidades, devidamente identificada, esterilizada ou não, conforme a especificação do contratante. Material e Composição: Matéria-prima: Polietileno (PE), Policloreto

de Vinila (PVC) ou outro material termoplástico atóxico, flexível e hipoalergênico; isento de pó e látex natural, minimizando risco de reações alérgicas; Espessura: fina o suficiente para proporcionar sensibilidade tátil adequada, sem comprometer a resistência; transparente ou levemente translúcida, sem pigmentação tóxica; Superfície lisa, sem rugosidades, para facilitar a introdução e retirada durante o exame. Dimensões aproximadas: Comprimento total: mínimo de 80 cm, garantindo cobertura desde a mão até o antebraço e parte do braço do profissional; Largura da palma: entre 9 e 12 cm, conforme tamanho padrão universal; Espessura: entre 0,02 e 0,05 mm; Tamanho: único, com formato anatômico que permite adaptação a diferentes tamanhos de mãos. Características Técnicas e Funcionais: Produto descartável e de uso único, prevenindo risco de contaminação; Alta sensibilidade tátil, permitindo precisão no toque ginecológico; Resistência à tração e rasgos, evitando ruptura durante o uso; Fácil colocação e retirada, mesmo sem lubrificantes; Compatível com lubrificantes hidrossolúveis e géis condutores; Punho alongado e afunilado, para melhor fixação e segurança durante o exame; Hipoalergênica, livre de pó e de látex natural; Material impermeável, oferecendo barreira eficaz contra fluidos corporais; Isenta de odores, perfurações ou impurezas visíveis. Segurança, Qualidade e Durabilidade: Produzida sob boas práticas de fabricação (BPF), com controle de contaminação; não reutilizável, devendo ser descartada após o uso; deve apresentar resistência mecânica e química adequada aos procedimentos de rotina; compatível com normas internacionais de barreira biológica e segurança para materiais de uso médico. Embalagem: Caixa contendo 100 unidades, devidamente lacrada e protegida; Embalagem primária: papel, plástico ou filme transparente; Rótulo legível, contendo obrigatoriamente: Nome do produto; Quantidade; Lote; Data de fabricação e validade; CNPJ e nome do fabricante ou importador.

87 - 574150519 - Manta Térmica Aluminizada para Resgate e Emergência - Descartável, tipo cobertor de emergência, para uso em operações de resgate e primeiros socorros. Material: filme plástico de poliéster (PET) com revestimento aluminizado refletivo em ambas as faces; Dimensões: Tamanho adulto: mínimo de 2,00 m (comprimento) x 1,40 m (largura). Espessura mínima de 12 micras.

88 - 574150520 - Martelo de Reflexos Neurológicos - Utilizado para avaliação de reflexos neuromusculares em exames clínicos e neurológicos, indicado para uso em consultórios médicos, hospitais, ambulatorios e unidades de saúde. Material: aço inoxidável ou metal cromado de alta durabilidade e resistência à corrosão.

89 - 574150521 - Máscara alta concentração adulto - Para oxigênio alongada com reservatório do tipo "bag" - com fita elástica para fixação na face. Com faixa metálica na altura do nariz para assegurar maior fixação. Deve ser confeccionada em material macio e transparente, preferencialmente vinil ou silicone, reutilizável, com tubo de oxigênio de no mínimo 2 m de comprimento. Com válvula unidirecional com conexão perfeita com a máscara e o reservatório, sem escape.

90 - 574150522 - Máscara alta concentração infantil - Para oxigênio alongada com reservatório do tipo "bag" - com fita elástica para fixação na face. Com faixa metálica na altura do nariz para assegurar maior fixação. Deve ser confeccionada em material macio e transparente, preferencialmente vinil ou silicone, reutilizável, com tubo de oxigênio de no mínimo 2 m de comprimento. Com válvula unidirecional com conexão perfeita com a máscara e o reservatório, sem escape.

91 - 574150447 - Máscara N95 / PFF2 - Caixa com 20 unidades - Identificação do Produto: Desenvolvida para filtração de partículas sólidas e líquidas não oleosas. Conforme classificação N95 (filtração mínima de 95%). Materiais e Composição: Camadas filtrantes: compostas por fibras de polipropileno não tecido (TNT), obtidas por processos melt-blown e spunbond, com carga eletrostática para retenção de partículas; Clipe nasal: confeccionado em alumínio maleável ou arame galvanizado revestido, ajustável para vedação adequada; Elásticos de fixação: em material sintético (borracha natural, elastano ou poliéster) resistentes à tração e fixados por soldagem ou grampeamento; Revestimento interno: material macio e hipoalergênico, Dimensões Aproximadas: Altura (nariz ao queixo): entre 12 e 15 cm; Largura (orelha a orelha): entre 11 e 14 cm; Peso aproximado: 10 a 15 g por unidade; Espessura total (camadas): 3 a 5 camadas filtrantes. Ausência de válvula de exalação. Material filtrante eletrostático, de alta eficiência na retenção de partículas; compatível com outros EPIs (óculos de proteção, protetores faciais); (PFF2 equivalente); produzida sob boas práticas de fabricação (BPF), com rastreabilidade de lote e controle de qualidade. Embalagem: Caixa contendo 20 unidades, devidamente lacrada; Quantidade; Lote e data de fabricação; Validade; Fabricante e CNPJ; Instruções de uso e descarte; Informação de eficiência mínima de filtração e padrão de certificação (N95, PFF2 ou equivalente). Normas e Regulamentações: Aplicáveis: NIOSH 42 CFR Part 84: certificação para respiradores N95; EN 149:2001 + A1:2009: respiradores de partículas – Classe PFF2 (equivalente à N95)

92 - 574150523 - Máscara Protetora Tripla - Caixa com 50 unidades - Com Proteção Bacteriana 2 Camadas: TNT + MB + SBPP 1 Camada de Filtro, Segue as exigências da ANVISA e Ministério da Saúde, Eficiência de filtração bacteriana maior que 95%, Hipoalergênica 100%, Polipropileno, Possui 3 Camadas de Proteção unidas por processo térmico. Possui Clipe Nasal para ajuste e maior conforto, Elástico da orelha macio e confortável. Bloqueia poeira, poluição do ar e gotículas, esterilizada por óxido de etileno. Não inflamável, isenta de fibra de vidro, sem látex, Uso único e descartável. Caixa com 50 unidades.

93 - 574150451 - Óleo de Girassol 200 ml - Hidratação da Pele - Identificação do Produto: Produto cosmético ou dermocosmético à base de óleo vegetal de girassol (*Helianthus annuus*), indicado para hidratação, proteção e manutenção da integridade da pele, fornecido em frasco com 200 ml. Material e Composição: Ingrediente principal: óleo vegetal de girassol, rico em ácidos graxos essenciais (linoleico, oleico) e vitamina E; Veículo: óleo puro, livre de aditivos agressivos; Aditivos opcionais:

conservantes permitidos, antioxidantes naturais ou extratos hipoalergênicos, em concentrações seguras; Dimensões e Embalagem: Volume: 200 ml; Frasco: plástico PET ou vidro, resistente a impactos, opaco ou translúcido para proteção da luz; Tampa: dosadora, flip-top ou rosqueável, segura e resistente a vazamentos; Rótulo legível: contendo informações obrigatórias de composição, volume, validade, lote e instruções de uso; Conformidade com normas ANVISA para cosméticos e produtos de cuidado da pele, incluindo RDC 7/2015 e Resolução ANVISA aplicável; Registro ou notificação na ANVISA quando aplicável.

94 - 574150436 - Papel Grau Cirúrgico 100 mm x 100 m - Identificação do Produto: Indicado para uso médico, odontológico e laboratorial, destinado a proteção, absorção e cobertura de superfícies durante procedimentos clínicos e cirúrgicos, garantindo higiene e segurança do ambiente e do profissional. Aplicação: Cobertura de mesas, bandejas e instrumentais em procedimentos clínicos, odontológicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica, reduzindo o risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos. Materiais: Papel especial de grau cirúrgico, resistente, atóxico e seguro para contato temporário com pele e mucosas. Biodegradável e livre de substâncias tóxicas ou metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, garantindo absorção eficiente e facilidade de manuseio. Resistência mecânica adequada, evitando rasgos ou desintegração durante o uso. Dimensões aproximadas: Comprimento: 100 mm Largura: 100 m Espessura/gramatura: compatível com absorção eficaz de líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção rápida e eficiente de fluidos, mantendo a área de trabalho limpa. Facilita proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos ou laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Seguro para contato temporário com pele e mucosas, atendendo normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem rasgar ou desmanchar facilmente. Embalagem protegida, garantindo que o papel permaneça livre de contaminação até o momento do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Fornecimento em embalagens que garantam proteção contra contaminação antes do uso é obrigatório.

95 - 574150433 - Papel Grau Cirúrgico 150 mm x 100 m - Identificação do Produto: Destinado ao uso em procedimentos médicos, odontológicos e laboratoriais, para proteção, isolamento, cobertura de superfícies e absorção de fluidos durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Aplicação: Proteção de superfícies de trabalho, bandejas e instrumentais em procedimentos cirúrgicos ou clínicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções durante exames e procedimentos. Fornece barreira higiênica, reduzindo risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos. Materiais: Fabricado em papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico,

compatível com contato temporário com pele e mucosas. Material biodegradável, livre de substâncias tóxicas e metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada para absorção adequada de líquidos. Resistência mecânica suficiente para suportar manipulação e uso durante procedimentos clínicos. Dimensões aproximadas: Comprimento: 150 mm Largura: 100 m Espessura: compatível com absorção eficaz e resistência ao rasgo durante o uso. Funcionalidades: Absorção eficiente de líquidos corporais ou soluções de limpeza e desinfecção. Barreiras higiênicas que reduzem risco de contaminação cruzada. Fácil manuseio e aplicação, podendo ser colocado sobre superfícies ou sob instrumentais. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos descartáveis. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para uso em contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, não se desmanchando ou rasgando facilmente. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso e garantindo higiene. Características Diferenciais para Comparação entre Modelos: Tipo de papel: grau cirúrgico, com absorção variada ou resistência mecânica diferenciada. Gramatura ou espessura, afetando absorção e resistência. Acabamento: liso ou texturizado, conforme finalidade do uso. Compatibilidade com líquidos, produtos químicos leves e manipulação cirúrgica. Dimensões padronizadas para procedimentos clínicos e cirúrgicos. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Deve ser fornecido em embalagens que garantam proteção contra contaminação antes do uso.

96 -574150435 - Papel Grau Cirúrgico 200 mm x 100 m - Identificação do Produto: Destinado a uso médico, odontológico e laboratorial, indicado para proteção, cobertura de superfícies e absorção de fluidos durante procedimentos clínicos e cirúrgicos, garantindo higiene e segurança. Aplicação: Cobertura de mesas, bandejas e instrumentais em procedimentos clínicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais, soluções de limpeza ou desinfecção utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica para reduzir risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, odontológicos e laboratoriais. Materiais: Papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico, seguro para contato temporário com pele e mucosas. Biodegradável, livre de substâncias tóxicas e metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, favorecendo absorção eficiente e manipulação segura. Resistência mecânica adequada para evitar rasgos ou desintegração durante o uso. Dimensões aproximadas: Comprimento: 200 mm Largura: 100 m Espessura/gramatura: compatível com absorção de líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção eficiente de fluidos, mantendo a área de trabalho limpa e segura. Facilita proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso. Compatível com outros materiais cirúrgicos ou laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem rasgar ou desmanchar facilmente. Embalagem adequada, garantindo proteção contra

contaminação até o momento do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Fornecimento em embalagens que protejam contra contaminação antes do uso é obrigatório.

97 - 574150434 - Papel Grau Cirúrgico 300 mm x 100 m - Identificação do Produto: De uso médico e laboratorial, destinado a proteção, isolamento, cobertura de superfícies e absorção de fluidos em procedimentos clínicos, cirúrgicos e odontológicos. Aplicação: Cobertura de bandejas, mesas e instrumentais durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica para redução de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos. Materiais: Fabricado em papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico, compatível com contato temporário com pele e mucosas. Biodegradável, livre de substâncias tóxicas e metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, permitindo absorção eficiente de líquidos e manipulação segura. Resistência mecânica adequada para evitar rasgos durante o uso. Dimensões aproximadas: Comprimento: 300 mm Largura: 100 m Espessura/gramatura: suficiente para absorção eficaz de líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção eficiente de fluidos, mantendo a área de trabalho limpa e segura. Facilita a proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso e garantindo higiene. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos e laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem desmanchar ou rasgar facilmente. Embalagem adequada para garantir proteção contra contaminação antes do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Deve ser fornecido em embalagens que protejam o conteúdo contra contaminação até o momento do uso.

98 - 574150452 - Papel Lençol 70 cm x 50 cm - Identificação do Produto: Lençol descartável de uso hospitalar ou clínico, confeccionado em papel tecido não tecido (TNT) ou papel de grau cirúrgico, fornecido em folhas individuais ou rolo, destinado a cobertura de macas, cadeiras, poltronas ou superfícies de atendimento; Propriedades: Hipoalergênico; Não irritante; Não se desfaz facilmente ao manusear; Superfície lisa ou levemente texturizada para conforto do paciente; Capacidade de absorção moderada de líquidos. Dimensões e Embalagem: Largura: 70 cm; Comprimento: 50 cm; Espessura/Gramatura: conforme padrão clínico (18–25 g/m²); Embalagem: pacotes lacrados contendo quantidade definida de unidades, com rótulo legível contendo: Dimensões do lençol; Material e gramatura; Número de unidades por pacote; Lote, validade e fabricante/importador; Características Técnicas e Funcionais: Uso único e descartável, evitando contaminação cruzada; Resistência mecânica adequada para evitar rasgos durante o manuseio; Absorção moderada de líquidos corporais ou de procedimentos; Leveza e flexibilidade, facilitando a cobertura de superfícies irregulares;

Compatível com procedimentos clínicos e hospitalares, incluindo exames, consultas e pequenas cirurgias; Hipoalergênico e seguro para contato com pele sensível. Segurança e Qualidade: Produto esterilizado ou limpo, conforme especificação do fabricante; confeccionadas conforme boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes microbiológicos ou químicos; Conformidade com normas ANVISA e normas de segurança e higiene hospitalar; Produto destinado ao uso único, descartável, prevenindo riscos à saúde do paciente.

99 - 574150484 - Papel para eletrocardiograma termossensível 216 mm x 30 m - Em rolo, medindo 216 mm de largura x 30 m de comprimento, com escala própria para registro e adaptação perfeita ao aparelho eletrocardiógrafo

100 - 574150485 - Papel para eletrocardiograma termossensível 58 mm x 30m - Em rolo, medindo 58 mm de largura x 30 m de comprimento, com escala própria para registro e adaptação perfeita ao aparelho eletrocardiógrafo

101 - 574150453 - Pinça de Cheron 24 cm - Pinça de cheron descartável estéril. Características: Fabricada em aço inoxidável, esterilizável, com pigmento branco, composta por 02 hastes com 04 níveis de travamento. Medidas: Comprimento total: aproximadamente 240mm; Níveis de pressão com quatro travamentos. Formato da ponta ativa: cone. Curvatura entre alça e ponta ativa: aproximadamente 37°

102 - 574150454 - Placa de Alginato de Cálcio - Caixa com 10 Unidades - Identificação do Produto: Esterilizada, fornecida em caixa com 10 unidades, destinada a uso ortopédico, odontológico ou médico, para imobilização temporária, moldagem de superfícies ou aplicações clínicas específicas. Material e Composição: Base: Alginato de cálcio de grau clínico; Componentes: sais de cálcio, alginatos de sódio ou potássio, agentes estabilizantes, aditivos não irritantes; Propriedades do material: Biocompatível; não tóxico; Hipoalergênico; Capacidade de moldagem rápida e precisa; Resistência adequada para remoção do molde sem deformação. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 10 cm; Largura: 10 cm. Características Técnicas e Funcionais: Rápida reação com água para moldagem, formando uma superfície sólida em tempo clínico adequado; Superfície lisa, proporcionando molde preciso; Resistência mecânica suficiente para manipulação e transporte do molde; Segurança e biocompatibilidade, minimizando irritação cutânea ou mucosa; Uso único e descartável, evitando contaminação cruzada; Compatível com técnicas clínicas padrão, tanto odontológicas quanto ortopédicas. Segurança e Qualidade: Produto esterilizado ou limpo, pronto para uso; fabricadas segundo boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Certificação ou registro na ANVISA como dispositivo médico ou odontológico; Produto uso único, descartável, garantindo segurança do paciente. Embalagem: Caixa com 10 unidades, cada placa individualmente acondicionada; Embalagem selada, garantindo integridade, higiene e esterilidade; Rótulo contendo: Nome do produto; Número de unidades; Dimensões e peso

aproximado; Lote e validade; Indicação de esterilização; Fabricante/importador e CNPJ; Instruções de uso e descarte.

103 - 574150455 - Placa de Carvão Ativado - Identificação do Produto: Destinada a aplicações médicas, hospitalares ou laboratoriais, para absorção de gases, odores, vapores ou impurezas em contato controlado. Produto esterilizado ou limpo, pronto para uso. Material e Composição: Carvão ativado de origem vegetal ou mineral, poroso, de alta superfície específica; Base e suporte da placa: polipropileno, polietileno ou outro material inerte, resistente e seguro; Propriedades do material: Alta capacidade de adsorção; Biocompatível e seguro para contato indireto; Não tóxico e livre de contaminantes microbiológicos. Dimensões: 10,5 x 10,5 cm. Compatível com sistemas de filtragem e dispositivos médicos; Segurança química, livre de compostos tóxicos ou irritantes; Leveza e praticidade, fácil manuseio e integração em kits ou equipamentos. Segurança e Qualidade: Fabricada conforme boas práticas de fabricação (BPF); Produto esterilizado ou limpo, pronto para uso; Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Conformidade com normas ANVISA ou regulamentações internacionais de dispositivos médicos e filtros; Rótulo com: Nome do produto; Número de unidades; Dimensões e peso aproximado; Lote e validade; Indicação de esterilização ou limpeza; Fabricante/importador e CNPJ; Instruções de uso e descarte.

104 - 574150457 - Pó Desincrostante - Identificação do Produto: Embalagem para uso odontológico ou médico-hospitalar, destinado à remoção de cálculos, placas e resíduos minerais, garantindo limpeza eficaz de superfícies dentárias ou instrumentais. Material e Composição: Composição básica: pó de carbonato de cálcio, bicarbonato de sódio ou fosfato de cálcio, podendo conter agentes abrasivos suaves; Propriedades do material: Alta capacidade de remoção de depósitos calcificados; solúvel ou dispersível em água para aplicação controlada; não tóxico em condições de uso recomendadas; compatível com instrumentos e superfícies odontológicas; estável durante armazenamento e transporte, sem aglomeração excessiva. Embalagem individual: 1 Kg; Granulometria do pó: fina a média, adequada para uso em dispositivos de jato de ar ou aplicação manual; Volume útil: suficiente para múltiplas aplicações clínicas; Peso da embalagem: leve, prática para armazenamento e transporte. Características Técnicas e Funcionais: Alta eficiência na remoção de incrustações e placas calcificadas; fácil dissolução ou dispersão, permitindo aplicação uniforme; Segurança para uso clínico, minimizando abrasão em superfícies saudáveis; compatível com diferentes tipos de aplicadores, como jatos de ar ou escovas profissionais; Produto estável, mantendo propriedades durante validade indicada; Uso único ou contínuo conforme recomendações do fabricante, sem perda de desempenho. Segurança e Qualidade: Fabricado de acordo com boas práticas de fabricação (BPF); Produto não tóxico e seguro, para uso profissional conforme instruções; Embalagem fechada e resistente à umidade, preservando propriedades do pó; Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Conformidade com normas sanitárias e regulatórias aplicáveis

(ANVISA, ISO, etc.); Produto uso profissional, com instruções de manuseio e descarte indicadas pelo fabricante. Embalagem: Embalagem fechada, resistente à umidade e ruptura; Frasco ou sachê com 1Kg com: Nome do produto; Composição e instruções de uso; Lote e validade; Fabricante/importador e CNPJ;

105 - 574150486 - Preservativo masculino - Caixa com 144 unidades. - Material: látex natural, lubrificante: com cor: natural, aroma: sem formato: liso, tamanho: 52 mm (L). Caixa com 144 unidades.

106 - 574150491 - Recipiente para Descarte de Materiais Perfurocortantes 13 litros - Fabricado em papelão rígido de alta densidade, revestido internamente com material impermeável (resistente à umidade e à perfuração), conforme normas da ABNT NBR 13853-1 e 13853-2. Deve possuir sistema de travamento automático da tampa, abertura de segurança para inserção dos resíduos e identificação visual padronizada conforme as normas sanitárias vigentes.

107 - 574150492 - Recipiente para Descarte de Materiais Perfurocortantes 7 litros - Fabricado em papelão rígido de alta densidade, revestido internamente com material impermeável (resistente à umidade e à perfuração), conforme normas da ABNT NBR 13853-1 e 13853-2. Deve possuir sistema de travamento automático da tampa, abertura de segurança para inserção dos resíduos e identificação visual padronizada conforme as normas sanitárias vigentes.

108 - 574150524 - Sapatilha Propé Descartável - Caixa com 100 unidades - Para uso em áreas que requerem controle de higiene e minimização de contaminação, como ambientes médico-hospitalares, clínicas, laboratórios, indústrias alimentícias e salas limpas. Material: tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno, gramatura mínima de 20 g/m²; Cor: branca; Modelo: tipo sapatilha, formato anatômico que envolve totalmente o calçado; Fechamento / Ajuste: com elástico em todo o entorno do cano, garantindo fixação segura; Dimensões: comprimento aproximado de 36 cm a 40 cm, adequado para calçados até número 45; Embalagem com 100 unidades ou 50 pares.

109 - 574150459 - Scalp nº 21 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Scalp-vein set (agulha tipo “butterfly” / agulha com asas) calibre 21G, destinada a punção venosa, coleta de sangue e bolus/infusão de curta duração, fornecida em caixa com 100 unidades, embalagem primária individual estéril. Aplicação / indicação de uso Punção venosa periférica para coleta de amostras sanguíneas; Componentes e materiais Agulha: aço inoxidável cirúrgico, afiada, siliconizada (opcional) para menor traumatismo tecidual; Asas (wings): termoplástico flexível (polipropileno, PVC ou similar) com superfície texturizada, coloridas conforme código internacional de bitola (opcional); Tubulação: PVC flexível médico ou elastômero de grau médico, comprimento entre 20 a 30 cm; Conector: Luer-lock ou Luer-slip interoperável com sistemas padrão, ou tampão vedante para transporte; Hub: material plástico médico, firme e isento de rebarbas; Indicadores: rótulo/anel de segurança (quando presente) e marcação de lote/validade na embalagem. Especificações e dimensões

aproximadas: Calibre: 21 Gauge (21G) — diâmetro externo ~ 0,8 mm; Comprimento da agulha: ~ 19–25 mm; Comprimento da tubulação: 20–30 cm Asas: dimensões compatíveis com fixação manual e uso com fita adesiva; conector padrão para compatibilidade com seringas, sistemas de coleta e IV set; Baixo índice de hemólise em coletas sanguíneas Segurança, esterilização e descarte: Produto estéril, fornecido em embalagem primária inviolável (peel-pouch ou blister) por unidade.

110 - 574150460 - Scalp nº 23 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Conjunto para punção venosa periférica tipo Scalp-Vein Set (agulha “butterfly”), calibre 23G, fornecido esterilizado, descartável e embalado individualmente, acondicionado em caixa com 100 unidades. Características gerais e construtivas: Agulha Fabricada em aço inoxidável cirúrgico, com ponta trifacetada e afiação uniforme; Superfície siliconizada ou com tratamento que reduza o atrito, garantindo punção suave e mínima dor; Calibre 23G (0,6 mm de diâmetro externo aproximado); Comprimento da agulha: entre 19 mm e 25 mm. Asas (wings): Duas asas flexíveis em material termoplástico atóxico (PVC, polipropileno ou similar de grau médico); Comprimento entre 20 cm e 30 cm; Conector em uma das extremidades compatível com sistemas padrão Luer-slip ou Luer-lock. Conector: Padrão universal, compatível com seringas, sistemas de coleta e linhas de infusão; pode conter tampa protetora ou adaptador removível. Identificação visível do lote, data de fabricação, validade e método de esterilização; isento de látex e de substâncias pirogênicas ou tóxicas; deve atender aos requisitos de biocompatibilidade (ISO 10993) e segurança de esterilização (ISO 11135 / ISO 11137). Especificações técnicas: resumidas Parâmetro Descrição / Faixa Aceitável Calibre 23G (aprox. 0,6 mm) Comprimento da agulha 19 a 25 mm Comprimento da tubulação 20 a 30 cm Material da agulha Aço inoxidável cirúrgico Material das asas PVC, PP ou equivalente médico, caixa com 100 unidades Uso Único e descartável Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA. Embalagem deve garantir esterilidade até a data de validade; produzido sob sistema de qualidade certificado (ex.: ISO 13485 ou equivalente).

111 - 574150526 - Seringa 20 ml - Caixa com 100 unidades - Hipodérmica, atóxica, estéril, bico cônico cateter, sem agulha. Caixa contendo 100 unidades

112 - 574150527 - Seringa 3ml - Caixa com 100 unidades - Com corpo transparente, confeccionada em polipropileno, siliconização externa, cilindro com anel de retenção, estéril, apirogênica e atóxica sem agulha. Caixa contendo 100 unidades.

113 - 574150525 - Seringa 60 ml p/ sonda alimentar - Com corpo transparente, confeccionada em polipropileno, siliconização externa, cilindro com anel de retenção, estéril, apirogênica e atóxica com bico ajustável para sonda de alimentação.

114 - 574150461 - Seringa Descartável de 10 ml - Caixa com 100 unidades - Estéril, de uso único, sem agulha acoplada, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e materiais: Capacidade nominal: 10 ml ($\pm 10\%$); Tipo: Seringa

hipodérmica de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente, de grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação (gaxeta): Borracha sintética de grau médico (isenta de látex natural); Graduação: Escala legível e indelével em ml, com subdivisões de 0,2 ml ou menores; Impressão em tinta atóxica, resistente à esterilização e ao manuseio; Conector: Tipo Luer-Slip ou Luer-Lock (universal, compatível com agulhas padrão). Êmbolo: Deslizamento suave, sem travamentos ou vazamentos; Corpo transparente: Permite visualização clara do conteúdo e de eventuais bolhas de ar. Desempenho e segurança: Estanqueidade garantida (sem vazamento entre corpo e êmbolo durante aspiração e injeção); Êmbolo com curso total seguro; Material compatível com contato direto com fluidos corporais e medicamentos; Permite esterilização eficaz sem deformação ou alteração de propriedades; Produto de uso único e descartável; DEHP e BPA, reduzindo risco de reações alérgicas; Cumpre normas técnicas internacionais aplicáveis; Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, conforme validação do fabricante; Embalagem individual e inviolável, tipo blister ou peel-pack, que garanta esterilidade até o uso; Rótulo com informações obrigatórias: nome do produto, capacidade, lote, data de fabricação e validade, método de esterilização, fabricante e número de registro ANVISA. Critérios de qualidade e durabilidade: Superfícies internas e externas lisas, sem rebarbas, fissuras ou deformações; Êmbolo deve deslizar suavemente com esforço uniforme; Tinta da graduação não deve soltar-se ou borrar; Resistência a torque e pressão, sem vazamento de ar ou fluido.

115 - 574150463 - Seringa Descartável de 1 ml com Agulha 13 x 0,45 mm – Caixa com 100 unidades - Estéril e de uso único, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e materiais: Seringa: Capacidade nominal: 1 ml ($\pm 10\%$); Tipo: Seringa de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação: Borracha sintética (isenta de látex natural); Graduação: Impressa em mililitros (ml) e frações de 0,01 ml, indelével e de alta legibilidade; Transparência: Corpo totalmente transparente para visualização de bolhas e volume aspirado; Êmbolo: Deslizamento suave, com limitador de curso; Conector: Tipo Luer Slip (universal), com agulha acoplada fixa ou encaixada. Agulha: Dimensão nominal: 13 mm x 0,45 mm (26G x $\frac{1}{2}$ "); Material: Tubo de aço inoxidável AISI 304 grau médico; Cânula: Ponta trifacetada, afiada e polida eletronicamente; Base (hub): Polipropileno rígido, compatível com o conector da seringa; Proteção: Tampa plástica protetora inviolável; Desempenho e segurança: Vedação perfeita entre corpo e êmbolo, sem vazamento de ar ou fluido; Movimento suave do êmbolo, sem travamento ou refluxo; Agulha firmemente acoplada; Graduação nítida e permanente; Materiais atóxicos e apirogênico, compatíveis com fluidos biológicos e medicamentos; Produto isento de látex, DEHP e BPA, minimizando riscos alérgicos; Uso único e descartável, proibido reprocessamento. Registro sanitário

obrigatório junto à ANVISA Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Embalagem individual, tipo blister ou peel-pack selado, com identificação do lote, validade, método de esterilização e registro sanitário; Resistência ao torque e pressão sem vazamentos.

116 - 574150462 - Seringa Descartável de 5 ml - Caixa com 100 unidades - Estéril, de uso único, sem agulha acoplada, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e materiais: Capacidade nominal: 5 ml ($\pm 10\%$); Tipo: Seringa hipodérmica de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente, grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação: Borracha sintética grau médico (isenta de látex natural); Graduação: Escala legível e indelével em mililitros (ml), com subdivisões de 0,2 ml ou menores; Impressa em tinta atóxica, resistente à esterilização e ao manuseio; Conector: Tipo Luer-Lock ou Luer-Slip (universal, compatível com agulhas padrão ISO 594); Êmbolo: Deslizamento suave e uniforme, sem vazamentos; Corpo transparente: Permite visualização completa do conteúdo e de bolhas de ar. Desempenho e segurança: Vedação eficiente, sem vazamento entre corpo e êmbolo durante aspiração ou injeção; Êmbolo com limitador de curso, impedindo desprendimento acidental; Material biocompatível, seguro para contato com medicamentos e fluidos biológicos; Produto de uso único e descartável, DEHP e BPA, prevenindo reações alérgicas; Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA. Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Embalagem individual, tipo blister ou peel-pack, selada e inviolável; Rótulo informativo contendo: nome do produto, capacidade, lote, validade, método de esterilização, fabricante e número de registro na ANVISA. Critérios de qualidade e durabilidade: Graduação impressa de forma legível e permanente; Êmbolo com movimento suave e contínuo, sem travamentos; Superfícies internas e externas lisas, sem rebarbas ou deformações; Resistência a pressão e torque, sem vazamento de ar ou fluido

117 - 574150465 - Solução Alcoólica de Clorexidina 0,5% – Frasco de 1 Litro - Composição e características químicas: Princípio ativo: Digliconato de clorexidina a 0,5%; Veículo: Solução alcoólica (etanol ou isopropanol a 70%, em base purificada); pH: Entre 5,0 e 7,0; Aspecto: Líquido límpido, incolor ou levemente amarelado, de odor característico do álcool; Solubilidade: Totalmente miscível em álcool e água; Densidade aparente: Entre 0,84 e 0,88 g/ml; Não conter corantes ou fragrâncias artificiais que possam interferir na assepsia ou causar irritação cutânea. Propriedades e desempenho: Ação antimicrobiana rápida e prolongada, eficaz contra bactérias Gram-positivas, Gram-negativas, fungos e leveduras; Efeito residual devido à adsorção da clorexidina nas camadas superficiais da pele; Atuação sinérgica entre álcool e clorexidina, promovendo assepsia imediata e prolongada; Evaporação rápida sem deixar resíduos oleosos ou pegajosos; Especificações da embalagem: Frasco de 1 litro, fabricado em material plástico rígido e translúcido (polietileno de alta

densidade – PEAD ou equivalente), resistente à ação do álcool; Tampa rosqueável, tipo flip-top ou válvula dosadora, que permita vedação segura e controle da saída do produto; Embalagem resistente à esterilização química e à pressão interna; Rótulo com informações claras e legíveis, incluindo: nome do produto, concentração, volume, composição, lote, data de fabricação, validade, fabricante, registro ANVISA e orientações de uso. Requisitos normativos e de qualidade: Produto deve possuir registro válido na ANVISA como antisséptico tópico ou saneante hospitalar; fabricado conforme as Boas Práticas de Fabricação (BPF).

118 - 574150464 - Solução Aquosa de Clorexidina 0,2% – Frasco de 1 Litro - Identificação do produto: Pronta para uso, destinada à antissepsia da pele e mucosas, higienização pré e pós-procedimentos e profilaxia de infecções em ambientes hospitalares, ambulatoriais e odontológicos. Apresentação: frasco plástico com 1 litro, de uso hospitalar, clínico ou laboratorial Composição qualitativa e quantitativa (exemplo genérico): Princípio ativo: Digluconato de Clorexidina a 0,2% (p/p); Veículo: Água purificada, ajustada quanto ao pH e condutividade; Conservantes: Isento de álcool etílico e solventes inflamáveis; pH: Entre 5,5 e 7,0, compatível com a pele; Cor: Líquido transparente ou levemente amarelado; Odor: Característico, suave, não irritante. Características físico-químicas e funcionais: Solução aquosa pronta para uso, estável e homogênea; Apresenta ação antimicrobiana de amplo espectro, eficaz contra bactérias Gram-positivas e Gram-negativas, fungos e leveduras; Ação residual prolongada sobre a pele e mucosas, sem causar irritação ou ressecamento; Livre de álcool, o que reduz risco de ardência e reações adversas; Produto não inflamável e não tóxico; Compatível com materiais médicos como luvas, campos cirúrgicos e instrumentais de aço inoxidável. Especificações técnicas gerais

Parâmetro	Descrição / Requisitos Mínimos
Concentração do ativo	0,2% (p/p) $\pm$ 0,02
Princípio ativo	Digluconato de Clorexidina
Tipo de solução	Aquosa (sem álcool)
pH	5,5 a 7,0
Cor	Transparente ou levemente amarelada
Odor	Suave, não irritante
Tipo de uso	Externo, antisséptico tópico
Volume nominal	1 litro
Validade mínima	24 meses após fabricação
Registro sanitário	Obrigatório junto à ANVISA (categoria: antisséptico para uso profissional)
Embalagem primária	Frasco plástico grau farmacêutico com tampa rosqueável ou flip-top, resistente e inviolável.
Embalagem secundária	Caixa ou fardo identificado com lote, validade e fabricante
Rotulagem	Nome do produto, concentração, modo de uso, cuidados, número do lote, validade e registro ANVISA.
Requisitos de qualidade e segurança	Produzido sob Boas Práticas de Fabricação (BPF); Produto esterilizado ou microbiologicamente controlado, conforme legislação sanitária; Matéria-prima (clorexidina) de grau farmacêutico; Produto livre de metais pesados, corantes artificiais e substâncias tóxicas; Não sensibilizante, não irritante e hipoalergênico; Embalagem plástica resistente a impacto, não reativa e hermeticamente selada; Identificação de lote, data de fabricação e validade gravadas de forma indelével. Critérios de desempenho: Deve demonstrar redução microbiana mínima de 99,9% em ensaios laboratoriais contra <i>S. aureus</i> e <i>E. coli</i> ; Estabilidade

físico-química garantida durante toda a validade; pH controlado para evitar irritação dérmica; mantém eficácia após aplicação por no mínimo 6 horas sobre a pele íntegra.

119 - 574150466 - Solução Degermante de Clorexidina 2% – Frasco de 1 Litro - Apresentação: Frasco plástico de 1 litro, com tampa vedante ou tipo flip-top, resistente e hermeticamente fechado. Princípio ativo: Digluconato de clorexidina 2% (m/v); Veículo: Solução aquosa purificada, podendo conter coadjuvantes tensoativos para aumento da ação degermante; pH: Entre 5,0 e 7,0; Aspecto físico: Líquido límpido, incolor ou levemente amarelado, com odor característico da clorexidina; Solubilidade: Totalmente miscível em água; Ausência de corantes ou fragrâncias que possam interferir na eficácia ou causar irritações. Propriedades e desempenho: Ação antimicrobiana ampla, com eficácia comprovada contra bactérias Gram-positivas, Gram-negativas e fungos; Efeito residual devido à adsorção da clorexidina na epiderme, prolongando o efeito antisséptico; acondicionamento: Frasco de 1 litro, em material plástico rígido (polietileno de alta densidade – PEAD ou equivalente), resistente à ação química da clorexidina; Tampa rosqueável, flip-top ou válvula dosadora, garantindo vedação segura; Embalagem resistente a impactos e pressão interna, evitando vazamentos; Rótulo contendo informações obrigatórias: nome do produto, concentração, composição, lote, data de fabricação, validade, registro na ANVISA e instruções de uso. Requisitos normativos e de qualidade: Produto registrado na ANVISA como antisséptico degermante de uso hospitalar; fabricado conforme Boas Práticas de Fabricação (BPF).

120 - 574150458 - Solução PHMB 0,1% (Polihexametileno Biguanida) – Frasco 350 ml - Identificação do Produto: Solução aquosa de polihexametileno biguanida (PHMB) a 0,1%, pronta para uso, destinada à limpeza, irrigação e descontaminação de feridas agudas e crônicas, queimaduras, cavidades e tecidos lesionados, promovendo ambiente úmido e livre de microrganismos, favorecendo a cicatrização. Composição e Características Físico-Químicas: Composição principal: Polihexametileno Biguanida (PHMB) 0,1% em solução aquosa purificada; pH: neutro ou levemente ácido (aprox. 5,0 a 7,0), compatível com tecidos humanos; Apresentação: solução límpida, incolor e inodora; isenta de álcool, iodo e cloro, não irritante e não citotóxica; Não oleosa e não sensibilizante, podendo ser aplicada diretamente na ferida; Osmolaridade: próxima à fisiológica. Especificações Técnicas: Concentração do ativo: 0,1% ± 0,01%; Volume: 350 ml (frasco individual); Registro e conformidade: atender às exigências da ANVISA como produto para limpeza de feridas (classe II ou III, conforme enquadramento); Material da embalagem: frasco plástico atóxico, opaco ou translúcido, de polietileno de alta densidade (PEAD) ou material similar, com tampa rosqueável ou flip-top vedante, resistente a vazamentos. Compatível com curativos avançados, como espumas, alginatos, hidrocolóides e hidrofibras. Atende às normas de boas práticas de fabricação (BPF) e controle de qualidade; deve apresentar número de registro na ANVISA, lote, data de fabricação e validade claramente identificados; Prazo de validade mínimo de 24 meses a partir da data de fabricação.

Rotulagem legível, contendo: Nome do produto e concentração (PHMB 0,1%); Volume nominal (350 ml); Instruções de uso; Lote, validade e fabricante/importador; Registro ANVISA e precauções de uso.

121 - 574150528 - Sonda Aspiração Traqueal nº 12 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 12fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa

122 - 574150529 - Sonda Aspiração Traqueal nº 14 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 14fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa

123 - 574150530 - Sonda Aspiração Traqueal nº 16 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 16fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa

124 - 574150531 - Sonda Aspiração Traqueal nº 18 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a

válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 18fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa

125 - 574150532 - Sonda Aspiração Traqueal nº 4 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 4fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa

126 - 574150533 - Sonda Aspiração Traqueal nº 6 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 6fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa

127 - 574150534 - Sonda Aspiração Traqueal nº 8 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 6fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa

128 - 574150467 - Sonda de Aspiração Traqueal nº 10 - Identificação do Produto: Destinada à remoção de secreções das vias respiratórias de pacientes adultos, pediátricos ou neonatais, dependendo da numeração da sonda. Apresentação: Embalagem individual, esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 10 (equivalente a diâmetro externo de 3,3 mm); Material

da sonda: PVC ou polietileno flexível grau médico, biocompatível, atóxico e apirogênico; Comprimento: Aproximadamente 40 cm ($\pm 5\%$) para aspiração de vias respiratórias em adultos; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do corpo da sonda, permitindo controle da profundidade de inserção; Flexibilidade: Suficiente para navegar pelas vias aéreas sem risco de lesão, mantendo resistência à torção; Conector: Universal (tamanho padrão 15 mm) para acoplamento com sistema de aspiração e balão coletor; Tubo de aspiração: Liso, sem rebarbas ou irregularidades que possam lesar a mucosa traqueal. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada para minimizar risco de trauma às vias aéreas; Orifícios laterais próximos à ponta distal, permitindo aspiração eficiente e reduzindo risco de obstrução; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, pronto para uso; Descartável, de uso único, evitando contaminação cruzada; Compatível com protocolos hospitalares de controle de infecção e normas sanitárias vigentes; Produto atóxico, isento de látex, evitando reações alérgicas; Resistência ao vácuo adequado à faixa recomendada de aspiração clínica. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificada com número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.

129 - 574150468 - Sonda de Foley nº 12 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 12 Fr (diâmetro externo de aproximadamente 4 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção em bexiga; Material: látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 ml de solução estéril para fixação intra-vesical, inflável via conector próprio; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Eventualmente graduada ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada ou “eyelet”; Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama; descartável, de uso único, Resistência adequada do balão e do tubo à pressão interna durante inflagem e drenagem. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, com informações sobre número do cateter, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, identificadas de forma clara; Rótulo conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.

130 - 574150469 - Sonda de Foley nº 14 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, indicada para uso em pacientes adultos. Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 14 Fr (diâmetro externo aproximadamente 4,7 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm; Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de

retenção: Capacidade de 5 a 10 ml de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.

131 - 574150470 - Sonda de Foley nº 16 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga. Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 16 Fr (diâmetro externo aproximadamente 5,3 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 ml de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama; Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.

132 - 574150471 - Sonda de Foley nº 18 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 18 Fr (diâmetro externo aproximadamente 6 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção vesical em adultos; Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 ml de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter para monitoramento da profundidade de inserção. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda,

lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.

133 - 574150472 - Sonda de Foley nº 20 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 20 Fr (diâmetro externo aproximadamente 6,7 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 ml de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.

134 - 574150535 - Sonda Nasogástrica nº 10 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco;

135 - 574150536 - Sonda Nasogástrica nº 12 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco;

136 - 574150537 - Sonda Nasogástrica nº 14 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.

137 - 574150538 - Sonda Nasogástrica nº 16 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.

138 - 574150539 - Sonda Nasogástrica nº 18 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em

procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.

139 - 574150540 - Sonda Nasogástrica nº 20 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.

140 - 574150541 - Sonda Nasogástrica nº 4 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.

141 - 574150542 - Sonda Nasogástrica nº 6 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.

142 - 574150543 - Sonda Nasogástrica nº 8 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.

143 - 574150544 - Sonda Para Nutrição Enteral Com Guia nº 12 - Tipo Nutri com guia metálico interno, estéril e descartável, destinada à introdução nasoentérica ou nasogástrica para administração de dieta e medicamentos em pacientes que necessitam de suporte nutricional enteral prolongado. Material da sonda: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, radiopaco e flexível, compatível com uso hospitalar; Material do guia: arame de aço inoxidável flexível e removível, com ponta arredondada, destinado a facilitar o posicionamento da sonda; Diâmetro: nº 12 Fr (French), tolerância $\pm 0,5$ Fr.

144 - 574150473 - Sonda Uretral nº 10 - Identificação do Produto: Sonda uretral cateter descartável, número 10 Fr, destinada à drenagem da urina da bexiga ou para procedimentos diagnósticos e terapêuticos urológicos, indicada para uso em pacientes pediátricos ou adultos conforme prescrição médica. Apresentação: Unidade individualmente embalada, estéril, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 10 Fr (diâmetro externo aproximadamente 3,3 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção vesical; Material: Silicone ou látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Ponta distal: Arredondada com orifícios de drenagem lateral (“eyelet”), garantindo escoamento seguro da urina; Conector: Padrão Luer-lock ou conector universal compatível com sistema de drenagem; Flexibilidade: Suficiente para inserção segura sem colapso do cateter. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado por óxido de etileno

(ETO) ou radiação gama; Uso único, descartável, prevenindo contaminação cruzada; Material biocompatível, minimizando risco de reações adversas; Balão de retenção (quando aplicável) com capacidade adequada para fixação vesical; Marcações graduadas em centímetros ao longo do cateter (quando aplicável) para monitoramento da profundidade de inserção. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, com identificação de número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo múltiplas unidades (opcional, conforme especificação do fornecedor); Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.

145 - 574150545 - Sonda Uretral nº 12 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.

146 - 574150546 - Sonda Uretral nº 14 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.

147 - 574150547 - Sonda Uretral nº 4 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.

148 - 574150548 - Sonda Uretral nº 8 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.

149 - 574150474 - Soro Fisiológico 0,9% 500 ml - Identificação do Produto: Solução aquosa estéril de cloreto de sódio a 0,9% (pH fisiológico), destinada à reposição de fluidos e eletrólitos, limpeza de feridas, diluição de medicamentos para administração endovenosa ou irrigação de cateteres e dispositivos médicos. Apresentação: Frasco de 500 ml, individualmente embalado, pronto para uso, fornecido em caixas com unidades múltiplas, conforme especificação do fornecedor. Características gerais: Composição: Cloreto de sódio 0,9% p/v em água purificada; pH: Aproximadamente 4,5 a 7,0; Osmolaridade: ~308 mOsm/L (isotônica em relação ao plasma humano); Volume unitário: 500 mL por frasco; Material do frasco: Polietileno (PE), polipropileno (PP) ou vidro tipo I, biocompatível e apirogênico; Tampa ou selo: Hermético, inviolável, compatível com administração direta ou via equipo de infusão; Transparência do frasco: Permite visualização do conteúdo e identificação de partículas ou precipitados. Segurança e funcionalidade: Esterilização: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Uso único, evitando contaminação cruzada; compatível com medicamentos e diluentes intravenosos de uso clínico; Frascos projetados para resistência mecânica e transporte seguro; Rotulagem: Informação clara de volume, composição, validade, lote, condições de armazenamento e advertências. Embalagem e acondicionamento: Frasco individual inviolável, com

identificação do lote e validade; Caixa contendo múltiplos frascos (quantidade variável conforme fornecedor); Embalagem resistente a impactos, transporte e armazenamento; Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.

150 - 574150549 - Soro Fisiológico 0,9% – Frasco de 100 ml - (cloreto de sódio a 0,9%), solução estéril, isotônica e apirogênica, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e domiciliares. Composição: Cloreto de Sódio (NaCl) 0,9 g em 100 ml de água para injeção q.s.p. (solução isotônica – 9 mg/ml); Apresentação: Frasco plástico transparente, flexível e resistente, contendo 100 ml de solução;

151 - 574150550 - Soro Fisiológico 0,9% – Frasco de 250 ml - (cloreto de sódio a 0,9%), solução estéril, isotônica e apirogênica, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e domiciliares. Composição: Cloreto de Sódio (NaCl) 0,9 g em 250 ml de água para injeção q.s.p. (solução isotônica – 9 mg/ml); Apresentação: Frasco plástico transparente, flexível e resistente, contendo 250 ml de solução;

152 - 574150475 - Sulfadiazina de Prata 1% Pote 400g - Identificação do Produto: Pomada antimicrobiana à base de sulfadiazina de prata 1%, indicada para prevenção e tratamento de infecções em queimaduras, feridas crônicas ou de difícil cicatrização, conforme prescrição médica. Apresentação: Pote contendo 500 g de pomada, fornecido em embalagem primária inviolável, acompanhado de instruções de uso. Características gerais: Concentração: 1% sulfadiazina de prata; Forma farmacêutica: Pomada homogênea, de coloração branca ou levemente acinzentada, de textura cremosa e fácil aplicação; Veículo: Base oleosa ou semissólida, compatível com aplicação tópica em pele lesionada, que permite liberação gradual do princípio ativo; Volume/Peso unitário: 500 g por pote; Embalagem: Pote resistente à luz e oxidação, hermeticamente fechado, garantindo preservação do conteúdo; Compatibilidade: Produto apirogênico, livre de contaminantes microbiológicos, adequado para uso em queimaduras de segundo e terceiro grau, úlceras e feridas abertas. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, garantindo ausência de contaminantes microbiológicos; Uso tópico exclusivo, evitando contaminação sistêmica; Estabilidade do princípio ativo durante o período de validade; Rótulo com informações claras, incluindo concentração, modo de uso, precauções, lote e validade; Livre de substâncias alergênicas conhecidas, com registro sanitário válido. Embalagem e acondicionamento: Pote primário inviolável, fornecido individualmente; Caixa secundária para transporte contendo múltiplas unidades (opcional, conforme especificação do fornecedor); Embalagem resistente a impactos, luz e variações de temperatura; Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.

153 - 574150476 - Termômetro Digital Axilar - Identificação do Produto: Equipamento portátil destinado à medição da temperatura corporal por via axilar, com leitura digital rápida e precisa,

indicado para uso clínico, hospitalar ou domiciliar. Apresentação: Unidade individual, fornecida com estojo protetor e instruções de uso. Características gerais Tipo de medição: Axilar (também pode ser compatível com medição oral ou retal, se especificado pelo fabricante); Tecnologia: Sensor eletrônico digital com alta precisão; Faixa de medição: Aproximadamente 32,0°C a 42,0°C; Precisão: $\pm 0,1^\circ\text{C}$; Tempo de leitura: Em média 30 a 60 segundos; Display: Tela LCD digital clara, de fácil visualização; Alarme: Sinal sonoro ao final da medição; Unidade de medida: Celsius ($^\circ\text{C}$), opcional Fahrenheit ($^\circ\text{F}$); Material: Plástico ABS ou similar, resistente a quedas leves e fácil de higienizar; Design: Ergonomicamente projetado, leve, portátil e de fácil manuseio. Segurança e funcionalidade: Produto não invasivo, seguro para uso em adultos, crianças e lactentes; possui capa ou ponta protetora para higiene e prevenção de contaminação cruzada; Desligamento automático para economia de bateria; Estrutura resistente à limpeza com álcool 70% ou solução antisséptica recomendada; Indicador de bateria fraca; compatível com normas de segurança elétrica e regulamentação sanitária (ANVISA/INMETRO). Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual contendo termômetro digital, estojo protetor, manual de instruções e pilha/bateria inicial; Caixa secundária para transporte com múltiplas unidades (opcional); Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.

154 - 574150489 - Tubo/Ampola de Teste Biológico para Autoclave - Caixa 10 unidades - Tubo ou ampola de teste biológico para controle de esterilização a vapor sob pressão (autoclave), de uso único, pronto para incubação, utilizado para monitorar a eficácia dos ciclos de esterilização em autoclaves hospitalares, odontológicas ou laboratoriais. O teste deve conter esporos bacterianos *Geobacillus stearothermophilus* (ATCC 7953), reconhecidos internacionalmente como padrão para verificação da esterilização por vapor (embalagem com 10 unidades).

155 - 574150490 - Tubo criogênico 4,5 ml, Rosca Externa Grad Est. (Pacote com 100 unidades)

156 - 574150477 - Tubo de Látex 200 – 15 Metros - Bobina ou rolo contendo 15 metros de tubo, acondicionada individualmente em embalagem protetora. Características gerais: Material: Látex natural de alta pureza, biocompatível, elástico, resistente a torção e pressão moderada; Diâmetro interno (ID): Aproximadamente 6,0 mm; Diâmetro externo (OD): Aproximadamente 10 mm (aproximado, com tolerância de $\pm 5\%$); Comprimento: 15 metros por unidade; Cor: Natural (amarelado claro) ou conforme especificação do fabricante; Flexibilidade: Excelente, permitindo curvas suaves sem colapso; Resistência: Tensão de ruptura compatível com condução de líquidos ou gases sob pressão moderada; Superfície interna e externa: Lisa, uniforme, sem defeitos ou imperfeições visíveis. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, quando aplicável; Livre de contaminantes microbiológicos e resíduos químicos; resistente a dobras e torções, compatível com conexões padronizadas em equipamentos hospitalares e laboratoriais;

Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual; Rotulagem com informações de comprimento, diâmetro, material, lote e validade.

157 - 574150478 - Tubo de Látex 204 – 15 Metros - Bobina ou rolo contendo 15 metros de tubo, acondicionado individualmente em embalagem protetora. Características gerais: Material: Látex natural de alta pureza, elástico, resistente a torções e pressão moderada, biocompatível; Diâmetro interno (ID): Aproximadamente 8,0 mm; Diâmetro externo (OD): Aproximadamente 12 mm (aproximado, com tolerância $\pm 5\%$); Comprimento: 15 metros por unidade; Cor: Natural (amarelado claro) ou conforme especificação do fabricante; Resistência mecânica: Capaz de suportar pressão moderada de líquidos ou gases sem ruptura; Superfície interna e externa: Lisa, uniforme, sem defeitos visíveis. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, conforme aplicação; Livre de contaminantes microbiológicos e resíduos químicos; resistente a dobras e torções; compatível com conexões padronizadas em equipamentos hospitalares ou laboratoriais; Embalagem e acondicionamento: Rotulagem com informações sobre comprimento, diâmetro, material, lote e validade

158 - 574150551 - Tubo para Coleta de Sangue a Vácuo 4 ml – Plástico - Capacidade de 4 ml, fabricado em plástico transparente (PET ou PP), estéril, atóxico e descartável, destinado à coleta, armazenamento e transporte de amostras sanguíneas para análises laboratoriais.

159 - 574150552 - Tubo para Coleta de Sangue a Vácuo com Gel – 5,0ml - Fabricado em plástico (PET ou polipropileno), estéril, atóxico e descartável, contendo gel separador e ativador de coágulo, destinado à colheita, separação e armazenamento de amostras de soro para exames laboratoriais.

160 - 574150553 - Vaselina líquida – Frasco de 1 Litro - Grau farmacêutico ou grau USP, incolor, inodora e insípida, isenta de impurezas e contaminantes, destinada ao uso hospitalar, ambulatorial e laboratorial, em procedimentos clínicos, estéticos e de proteção cutânea. Composição: vaselina líquida pura (óleo mineral branco altamente refinado), sem aditivos ou conservantes; Aparência: líquido transparente, incolor e homogêneo, livre de partículas ou sedimentos; Odor e sabor: neutros; pH: neutro (entre 6,0 e 7,5).

IV – LEVANTAMENTO DE MERCADO:

4.1. Não identificamos outras alternativas de solução no mercado para o problema apresentado que não seja a aquisição dos materiais.

V – DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO:

5.1. O transporte, carga, descarga e seguro dos materiais serão de inteira responsabilidade da empresa contratada, sem ônus adicional ao Município.

5.2. Os produtos deverão ser entregues em embalagem original de fábrica, íntegra, lacrada e sem violação

VI – ESTIMATIVA DAS QUANTIDADES A SEREM CONTRATADAS:

6.1. Conforme levantamento da área técnica, a demanda da UNIDADE REQUISITANTE tem a seguinte característica:

ITEM	CÓD	DESCRIÇÃO	UNIDADE	QUANTIDADE SOLICITADA	JUSTIFICATIVA (DO AUMENTO OU NÃO DO ITEM)
1	574150394	Abaixador de Língua - Pacote com 100 Unidades - Madeira de origem vegetal, como pinus ou balsa, Acabamento: Superfície lisa, sem farpas ou irregularidades, com bordas suavemente arredondadas. A toxicidade: Produto livre de substâncias tóxicas, corantes ou aditivos. Dimensões aproximadas: Comprimento: 14,0 cm ($\pm$ 0,5 cm) Largura: 1,4 cm ($\pm$ 0,2 cm) Espessura: 0,5 mm ($\pm$ 0,1 mm) Peso por unidade: Aproximadamente 0,5 g. Características Funcionais: Uso único: Produto descartável. Formato: Convencional, plano, sem curvaturas. Armazenamento: Embalagem selada, protegendo os abaixadores de umidade e contaminantes até o momento do uso. Embalagem: Informações claras sobre procedência, validade e lote.	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
2	574150395	Água Destilada 5L - Água purificada por destilação, isenta de sais solúveis, metais pesados, minerais e outros contaminantes. Características Técnicas: Condutividade Elétrica: Baixa condutividade, geralmente inferior a 5 μ S/cm:	UN	300	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa



		Valor próximo à neutralidade (pH 7), podendo variar entre 6,5 e 7,5. Pureza: Livre de contaminantes orgânicos e inorgânicos. Embalagem e Armazenamento: Volume: 5 litros. Embalagem: Galão plástico resistente, com tampa vedante.			aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
3	574150396	Água Oxigenada 10 Volumes – 1 Litro - Composição Peróxido de hidrogênio (H ₂ O ₂) a 3%, equivalente a 10 volumes. Concentração: 3% de H ₂ O ₂ . Características Físico-Químicas: Aparência: Líquido incolor, transparente e levemente efervescente ao entrar em contato com matéria orgânica. PH: Levemente ácido, variando entre 4,5 e 5,5. Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Embalagem: Frasco plástico com tampa vedante, frequentemente com gotejador para dosagem precisa.	UN	300	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
4	574150397	Agulha Hipodérmica 0,45 x 13 mm (26G x ½”) – Descartável – Caixa com 100 Unidades - Agulha hipodérmica estéril, descartável, de uso único, confeccionada em aço inoxidável de grau cirúrgico, com ponta trifacetada ou equivalente e bisel simétrico, permitindo penetração suave e indolor. Cubo em polipropileno atóxico, codificado por cor conforme padrão ISO 6009, compatível com conexões tipo Luer e Luer Lock. Esterilizada por óxido de etileno ou método equivalente, embalada individualmente em material inviolável e de fácil abertura. Dimensões: 0,45 mm	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		x 13 mm (26G x ½"). Validade mínima de 3 anos. Registro válido na Anvisa. Indicada para aplicações subcutâneas e intradérmicas em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e laboratoriais.			
5	574150398	Agulha Hipodérmica 0,55 x 20 mm (24G x ¾") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão, durabilidade e estabilidade dimensional. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação de calibre (roxa para 24G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas: Diâmetro externo da agulha: 0,55 mm (24 Gauge). Comprimento da agulha: 20mm (¾"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão	UN	800	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e LuerLock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e aprotogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.			
6	574150399	Agulhas Hipodérmicas 0,6 x 25 mm (23G x 1") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (azul para 23G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na	UN	800	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica.

Dimensões e Características Físicas: Diâmetro externo da agulha: 0,60 mm (23 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Cor do canhão: Azul, padronizada para facilitar identificação rápida do calibre em procedimentos clínicos.

Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e

		conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.			
7	574150400	Agulhas Hipodérmicas 0,8 x 25 mm (21G x 1") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (verde para 21G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas Diâmetro externo da agulha: 0,80 mm (21 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas	UN	800	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		padrão Luer Slip ou Luer Lock. Cor do canhão: Verde, padronizada para facilitar identificação rápida do calibre em procedimentos clínicos. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado +lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.			
8	574150401	Agulhas Hipodérmicas 25 x 0,70 mm (22G x 1/4") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (cinza	UN	800	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria

	para 22G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas: Diâmetro externo da agulha: 0,70 mm (22 Gauge). Comprimento da agulha: 25 mm (1/4"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e apirogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente. Registro e			Municipal de Saúde.
--	--	--	--	---------------------

		conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.			
9	574150402	Agulhas Hipodérmicas 40 x 12 mm (18G x 1/2") – Caixa com 100 Unidades - Composição e Materiais: Cânula: Fabricada em aço inoxidável de alta qualidade, garantindo resistência à corrosão e durabilidade. Canhão (hub): Produzido em polipropileno atóxico, com codificação por cor conforme norma internacional para identificação do calibre (rosa para 18G). Lubrificação: Cânula revestida com óleo de silicone grau médico, assegurando menor atrito na perfuração, proporcionando conforto ao paciente e eficiência na aplicação do medicamento. Esterilidade: Cada unidade é esterilizada por óxido de etileno e embalada individualmente em blister de papel grau cirúrgico e plástico, garantindo segurança microbiológica. Dimensões e Características físicas: Diâmetro externo da agulha: 1,20 mm (18 Gauge). Comprimento da agulha: 40 mm (1/2"). Tipo de bisel: Trifacetado, permitindo punção precisa, minimizando trauma tecidual e dor na aplicação. Comprimento total do conjunto: Inclui a cânula + canhão, adequado para acoplamento a seringas padrão	UN	800	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		Luer Slip ou Luer Lock. Conexão e Compatibilidade: Compatibilidade com seringas: Luer Slip e Luer Lock, permitindo conexão segura e estanque entre agulha e seringa. Acoplamento seguro: Evita vazamentos, garantindo eficiência na aplicação de medicamentos e segurança para o operador. Segurança e Eficiência: Uso único e descartável: Evita contaminação cruzada e riscos de infecção. Atóxica e aprotogênica: Reduz riscos de reações adversas, adequada para uso em humanos. Bisel trifacetado + lubrificação com silicone: Garante punção suave e diminui desconforto do paciente.Registro e conformidade: Produto registrado na ANVISA, atendendo às normas brasileiras de dispositivos médicos (RDC nº 185/2001) e às normas ISO 13485 e ISO 6009 para calibres e qualidade de agulhas hipodérmicas.			
10	574150479	Álcool anidro 99,3° - 1 litro - Produto acabado Notificado na ANVISA, em conformidade com INMETRO Portaria nº 269, de 05 de agosto de 2008; INMETRO Portaria nº 270, de 05 de agosto de 2008; NBR 5991/97; RDC nº46, de 20/02/2002. Apresentar Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos - FISPQ no momento da entrega do item.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
11	574150404	Álcool Etílico 70% – Frasco de 1 Litro - Composição e Características Físico-	UN	1.500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o



		Químicas: Composição: Álcool etílico (etanol) a 70% em massa (70° INPM), com 30% de água purificada. Fórmula Química: C ₂ H ₆ O (Etanol). Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Material da Embalagem: Frasco de vidro ou plástico atóxico, com vedação segura para evitar vazamentos e contaminações. Segurança e Conformidade: Classificação de Perigo: Produto inflamável, Classe 3, Grupo Embalagem II. Conformidade: Produto registrado na ANVISA.			referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
12	574150403	Álcool Etílico Absoluto 99,5% – Frasco de 1 Litro - Composição e Características Físico-Químicas: Composição: Álcool etílico anidro (etanol) com pureza mínima de 99,5% em massa (99,5° GL / 99,3° INPM). Fórmula Química: C ₂ H ₅ OH (Etanol). Cor: Incolor. Aspecto: Líquido límpido. Embalagem e Armazenamento: Volume: 1 litro. Material da Embalagem: Frasco de vidro ou plástico atóxico, com vedação segura para evitar vazamentos e contaminações. Armazenamento: Segurança e Conformidade: Classificação de Perigo: Produto inflamável, Classe 3, Grupo Embalagem II. Conformidade: Produto registrado na ANVISA.	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
13	574150405	Algodão Hidrófilo em Rolo de 500g - Composição e Características Físico-Químicas: Composição: 100% fibras naturais de algodão hidrófilo, alvejadas e isentas de substâncias	UN	600	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição,



		químicas agressivas, como amido, cloro, corantes corretivos e alvejantes ópticos. Cor: Branco. Formato: Rolo compacto, facilitando o corte e o manuseio. Peso Líquido: 500g. Absorção: Alta capacidade de absorção de líquidos, característica essencial para uso em curativos e limpeza. Textura: Macio ao toque, proporcionando conforto e segurança no contato com a pele. Embalagem e Armazenamento: Material da Embalagem: Plástico resistente, geralmente de cor azul ou branca, para proteção contra umidade e contaminação. Produto registrado na ANVISA.			a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
14	574150481	Aparelho de pressão arterial adulto completo - Aparelho indicado para a medição da pressão arterial sanguínea indispensável no dia a dia das unidades de saúde, o equipamento deve possuir manômetro de alta precisão com faixa de medição 0 a 300mmhg com divisão de 2 mmhg, possuir braçadeira com manguito em pvc com circunferência mínima de 18cm até 35cm, a braçadeira deve ser em nylon com fecho em velcro. Acompanhar estojo de viagem.	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
15	574150406	Aparelho de Pressão Arterial Completo para Obeso - Componentes Principais: Manômetro Aneróide: Tipo mecânico, com escala de 0 a 300 mmHg e divisão de 2 mmHg. Braçadeira (Manguito): Fabricada em	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa

		materiais como PVC, nylon ou algodão, com fecho em velcro, adaptável a circunferências de braço maiores, geralmente entre 35 cm e 51 cm. Pêra (Bulbo de Insuflação): Confeccionada em borracha ou PVC, com válvula de liberação de ar. Estetoscópio: Utilizado para auscultar os sons de Korotkoff. Características Técnicas: Precisão: Calibração rigorosa. Durabilidade: Construção robusta. Segurança: Conformidade com normas de segurança e qualidade, como as estabelecidas pelo INMETRO e ANVISA. Facilidade de Uso: Design ergonômico e intuitivo.			aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
16	574150480	Aparelho de pressão arterial infantil completo - Aparelho indicado para a medição da pressão arterial sanguínea indispensável no dia a dia das unidades de saúde, o equipamento deve possuir manômetro de alta precisão com faixa de medição 0 a 300 mmhg com divisão de 2 mmhg, possuir braçadeira com manguito em pvc com circunferência mínima de 10cm até 18cm, a braçadeira deve ser em nylon com fecho em velcro. Acompanhar estojo de viagem.	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
17	574150407	Bandagem tipo roll (gaze enrolada estéril) - Composição e Características Físico-Químicas: 100% algodão ou materiais sintéticos como poliéster. Estrutura: Tecida ou não tecida, com malha aberta. Absorção: Alta capacidade de absorver exsudatos. Respirabilidade: Permite a	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento

		troca gasosa. Hipoalergênico: Minimiza o risco de reações alérgicas. Dimensões e Especificações técnicas Largura: 10 cm. Comprimento: Entre 3 a 6 metros por rolo. Espessura: Camadas: de 2 a 6 camadas.			prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
18	574150482	Biofrasco para nutrição enteral 300 ml	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
19	574150483	Bolsa coletora de urina sistema aberto 2.000 ml - Com barbante. Recipiente não fixado ao corpo humano e para coleta de resíduos orgânicos. Destinado à drenagem e coleta de urina de pacientes adultos em sistema aberto, quando se requer um controle aproximado na diurese do mesmo.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
20	574150408	Bolsa Coletora de Urina Sistema Fechado - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: PVC grau médico, atóxico, apirogênico e livre de látex. Estrutura: Bolsa transparente com escala graduada para monitoramento preciso do volume urinário.	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento



		Sistema Fechado. Válvula Antirrefluxo. Filtro de Ar Hidrofóbico: Permite a equalização da pressão interna sem permitir a entrada de microorganismos. Tubo Extensor: Fabricado em PVC flexível e transparente, com comprimento variável (geralmente 100 cm). Clamp Corta Fluxo. Dimensões e Capacidade: Capacidade da Bolsa: Comum em 2000 ml. Dimensões Aproximadas: Altura: 30 cm; Largura: 15cm; Espessura: 5 cm.			prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
21	574150409	Bota de Unna - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: Bandagem de gaze ou tecido elástico, composta por 70% de poliéster e 30% de algodão. Impressão Medicamentosa: Impregnada com uma pasta não endurecedora à base de óxido de zinco, glicerina, gelatina, goma xantana, goma guar, metilparabeno, entre outros componentes. Propriedades: Compressão Inelástica: Proporciona compressão terapêutica sem elasticidade, essencial para o tratamento de úlceras venosas. Dimensões e Apresentações: Largura: 10 cm. Comprimento: de 6 m a 9,14 m. Apresentação: Rolos individuais, embalados em filme de polietileno selado termicamente.	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
22	574150421	Camisola Descartável com Gramatura 30 g/m ² – Pacote com 10 Unidades - Composição e Materiais: Material Principal: Tecido Não Tecido (TNT) 100% polipropileno, atóxico,	UN	300	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição,



		hipoalergênico e de uso único. Gramatura: 30 g/m², proporcionando resistência adequada para uso em ambientes hospitalares e clínicos. Acabamento: Costura reforçada nas laterais e ombros, garantindo durabilidade durante o uso. Dimensões e Apresentação comercial: Tamanho Único: Aproximadamente 1,00 m de comprimento por 70 cm de largura, adaptável à maioria dos usuários. Embalagem: Pacote contendo 10 unidades, ideal para uso diário em ambientes hospitalares e clínicos. Características Funcionais: Design: Modelo tipo camisola, com abertura nas costas para fácil vestimenta e remoção. Fechamento: Sistema de amarração com tiras de polipropileno na parte traseira, permitindo ajuste personalizado. Mangas: Manga longa com punho elástico, proporcionando conforto e liberdade de movimento. Barreira Mecânica: Oferece proteção contra respingos e contaminação cruzada em ambientes controlados.			a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
23	574150487	Cânula metálica para traqueostomia nº 01. Média	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria

					Municipal de Saúde.
24	574150410	Capote Descartável – Pacote com 10 Unidades - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: Tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno do tipo agulhado ou SMS (Spunbond Meltblown Spunbond), atóxico, apirogênico e hipoalergênico. Gramatura: 40g/m², . Acabamento: Costura overlock em todo o perímetro. Punhos com elástico ou malha canelada 100% algodão. Fechamento com tiras do mesmo tecido ou solda ultrassônica. Dimensões e Apresentações: Tamanho: Único, com dimensões aproximadas de 1,30 m de largura por 1,00 m de comprimento. Embalagem: Pacote com 100 unidades.	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
25	574150411	Catéter para Oxigênio Tipo Óculos Adulto - Composição e Características Físico-Químicas: Material Principal: PVC (Policloreto de Vinila) atóxico, flexível e isento de látex, Design: Formato anatômico tipo "óculos", com hastes ajustáveis que se posicionam sobre as orelhas, Conectores: Equipado com conector universal para fácil acoplamento a sistemas de oxigênio padrão. Estéril: Produto esterilizado por óxido de etileno ou radiação ionizante, embalado individualmente em pouch de papel grau cirúrgico e filme de poliéster.	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

26	574150412	Colar Cervical – Tamanho G - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA com densidade média a alta, Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, podendo ser removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras de ajuste. Acessórios. Especificações Técnicas: Tamanho G (Grande): Indicativo para circunferência cervical maior, geralmente entre 42 a 48 cm. Altura Frontal: Aproximadamente 12 a 15 cm, cobrindo região submandibular até clavícula. Altura Posterior: Aproximadamente 14 a 17 cm, proporcionando suporte occipital. Espessura do Colar: Entre 2,5 a 4 cm Peso: Variável conforme o material, geralmente entre 150 a 300 g. Segurança: Materiais atóxicos, hipoalergênicos e resistentes a deformações. Ajustabilidade: Tiras ou velcros permitem ajuste seguro e personalizado para diferentes pacientes. Facilidade de Higienização: Forro removível e lavável em modelos que contemplam essa função.	UN	30	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
27	574150413	Colar Cervical – Tamanho M - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno, garantindo suporte cervical adequado e resistente à deformação. Revestimento	UN	30	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa



		Interno: Espuma de poliuretano ou EVA de densidade média a alta. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis. Dimensões e Especificações técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 39 – 41 cm. Altura Frontal: 11 – 13 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 13 – 15 cm (oferecendo suporte occipital). Espessurado Colar: 3 – 3,5 cm, garantindo rigidez sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 180 – 220 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável oferecem uso prolongado sem desconforto. Segurança: Material atóxico e hipoalergênico, resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem personalização do ajuste. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.			aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
28	574150414	Colar Cervical – Tamanho P - Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA de densidade média. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis, permitindo ajuste firme e seguro.	UN	30	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Especificações Técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 33 – 38 cm. Altura Frontal: 10 – 12 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 11 – 14 cm (oferecendo suporte occipital). Espessura do Colar: 2,5 – 3,5 cm, garantindo rigidez sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 150 – 180 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável permitem uso prolongado sem desconforto. Segurança: Material atóxico, hipoalergênico e resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem personalização do ajuste. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.			
29	574150415	Colar Cervical – Tamanho PP – Composição e Materiais: Estrutura Principal: Placa rígida de polietileno de alta densidade ou polipropileno. Revestimento Interno: Espuma de poliuretano ou EVA de densidade média. Forro: Tecido hipoalergênico e respirável, removível para lavagem ou higienização. Fechos e Ajustes: Velcros ou tiras ajustáveis, permitindo ajuste firme e seguro ao pescoço do paciente. Dimensões e Especificações técnicas: Circunferência Cervical: Aproximadamente 28 – 32 cm. Altura Frontal: 9 – 11 cm (cobrindo da região submandibular até a clavícula). Altura Posterior: 10 – 12 cm	UN	30	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		(oferecendo suporte occipital). Espessura do Colar: 2,5– 3 cm, garantindo rigidez adequada sem comprometer o conforto. Peso: Geralmente entre 120 – 150 g. Conforto e Ergonomia: Espuma interna e tecido respirável permitem uso prolongado sem desconforto. Segurança: Material atóxico, hipoalergênico e resistente à deformação. Ajustabilidade: Velcros ou tiras permitem ajuste seguro e personalizado. Higienização: Forro removível em modelos compatíveis, permitindo limpeza e manutenção adequadas.			
30	574150422	Coletor de Material Perfurocortante 3 Litros - Composição e Materiais: Estrutura Externa: Fabricado em papelão ondulado. Revestimento Interno: Sacola de polietileno impermeável. Base e Cinta Interna: Fundo rígido e cinta interna em papelão rígido. Fechamento: Sistema de fechamento automático com alça dupla. Dimensões e Capacidade: Capacidade Total: 3 Litros. Capacidade Útil: Aproximadamente 2,3 Litros. Dimensões aproximadas: Altura: 220 mm Largura: 110 mm Comprimento: 140 mm.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
31	574150416	Compressa de Gaze Campo Operatório - Pacote com 50 unidades - Confeccionado em tecido não tecido (TNT) de fibras sintéticas, gramatura mínima de 40 g/m², impermeável e com barreira bacteriana. Produto estéril, de uso único, isento de látex e	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o

		substâncias alergênicas. Possui bordas reforçadas, alta resistência a rasgos e boa flexibilidade. Esterilizado por processo validado (óxido de etileno, radiação gama ou equivalente). Embalagem individual selada, identificada com lote, validade e registro na ANVISA. Dimensões aproximadas de 23 cm x 25 cm.			atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
32	574150419	Compressa de Gaze Tipo Queijo – 13 Fios/cm ² - COMPRESSA DE GAZE HIDROFILA CIRCULAR - (Tipo Queijo - 13 fios), tecido 100% algodão, modelo tipo queijo - 13 fios, 8 camadas, 4 dobras. Comprimento Mínimo 90 M e largura mínima de 90 Cm. Embalagem plástica individual.	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
33	574150417	Compressas de Gaze 13 fios/cm ² – Esterilizadas, 7,5 x 7,5 cm, 8 camadas, 5 dobras - Pacote com 500 unidades - Composição e Materiais: Material Principal: Algodão 100%, fiado e cardado, de qualidade cirúrgica, atóxico e hipoalergênico. Trama: 13 fios/cm ² . Camadas: 8 camadas sobrepostas. Dobras: 5 dobras, Acabamento: Bordas seladas ou costuradas para evitar desfiamento. Esterilização: Produto estéril por óxido de etileno ou radiação gama, embalado individualmente em sache grau cirúrgico para manter assepsia até o uso. Dimensões e Apresentação comercial Tamanho: 7,5 x 7,5 cm. Embalagem: Pacote com	UN	2.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		no mínimo 500 unidades. Segurança: Produto estéril, pronto para uso em ambiente cirúrgico.			
34	574150418	Compressas de Gaze 13 fios/cm ² – Não Estéril, 7,5 x 7,5 cm, 8 camadas, 5 dobras – Pacote com 500 unidades – Composição e Materiais: Material Principal: Algodão 100%, fiado e cardado, atóxico e hipoalergênico. Trama: 13 fios/cm ² . Camadas: 8 camadas sobrepostas. Dobras: 5 dobras. Acabamento: Bordas seladas ou costuradas para evitar desfiamento e garantir resistência mecânica. Produto Não Estéril: Destinado a usos gerais, educativos, limpeza ou curativos simples, não sendo indicado para procedimentos cirúrgicos. Dimensões e Apresentação comercial: Tamanho: 7,5x 7,5 cm. Embalagem: Pacote com 500 unidades. Resistência: Estrutura firme mesmo quando úmida, evitando rasgos ou desfiamentos. Segurança: Material atóxico e hipoalergênico, adequado para contato com a pele, porém não esterilizado.	UN	2.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
35	574150456	Curativo de Hidrocolóide - Placa 10 x 10 cm, Caixa com 10 Unidades - Curativo autoadesivo que consiste em uma película semipermeável de poliuretano e polímero de carboximetilcelulose (CMC), estéril, medida 10/10 cm.	UN	60	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria

					Municipal de Saúde.
36	574150420	Curativo Transparente Filme – Rolo 10 metros - Composição e Materiais: Material Principal: Filme transparente de poliuretano, flexível, resistente e hipoalergênico. Camada Adesiva: Adesivo acrílico ou similar, atóxico, de baixa irritabilidade cutânea e que permite fixação segura sem danificar a pele. Forro Protetor: Papel siliconado removível, garantindo fácil aplicação do filme e preservação da adesividade. Características do Filme: Permeável a vapor de água e oxigênio, mas impermeável a líquidos, bactérias e contaminantes externos. Dimensões e Apresentação comercial: Comprimento do Rolo: 10 metros. Largura: 10 cm. Embalagem: Pacote individual contendo o rolo protegido, pronto para uso. Características Funcionais: Proteção da Pele e Ferimentos: Cria barreira protetora contra líquidos, contaminantes e microrganismos. Transparência: Permite monitoramento visual do ferimento ou cateter sem necessidade de remoção do curativo. Flexibilidade e Conformabilidade: Adapta-se facilmente a superfícies curvas ou articulações, mantendo aderência segura. Permeabilidade: Permite troca gasosa adequada, reduzindo maceração da pele e promovendo cicatrização adequada. Durabilidade:	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Adesão prolongada, resistente à umidade e ao movimento do paciente, garantindo proteção contínua. Segurança: Produto atóxico, hipoalergênico e compatível com pele sensível.			
37	574150424	Desincrustante Ácido para Instrumentais Cirúrgicos - Composição e Características Técnicas: Composição Principal: Solução ácida à base de ácido fosfórico. Características: Produto concentrado. Ação eficaz em até 5 minutos. Temperatura ideal para atividade enzimática entre 40°C e 55°C. pH neutro. Biodegradável. Não forma espuma e não deixa a solução turva. Sem corantes. Aplicações e Indicações de Uso: Indicado para: Remoção de manchas e oxidações em instrumentais cirúrgicos e odontológicos. Revitalização e manutenção do brilho de materiais em aço inoxidável. Limpeza de grandes superfícies, como áreas internas de autoclaves, removendo incrustações causadas por minerais no vapor de água. Embalagem: 1 litro.	UN	30	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
38	574150505	Desinfetante Hospitalar à Base de Quaternário de Amônio - A base de sais de amônio quaternário de 5ª geração, destinado à limpeza e desinfecção de superfícies fixas e artigos não críticos em ambientes hospitalares, ambulatoriais, laboratoriais, odontológicos e demais unidades de saúde. Composição ativa: mistura de sais de amônio quaternário de 5ª geração, com concentração	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria



		minima de 0,2% a 0,5% (2000 a 5000 ppm); Eficácia comprovada contra: bactérias Gram-positivas e Gram-negativas, fungos, leveduras e vírus envelopados; pH do produto (em uso): entre 6,0 e 8,0. Embalagem de 5 Litros			Municipal de Saúde.
39	574150425	Eletrodo para Monitorização Cardíaca - Pacote com 50 unidades - Composição e Materiais: Sensor Condutor: Prata/Cloreto de Prata (Ag/AgCl). Base Adesiva: Espuma de polietileno ou material hipoalergênico. Gel Condutor: Gel sólido ou em pasta. Características Técnicas: Tipo: Descartável, para uso único. Formato: Formatos quadrado ou oval, com dimensões aproximadas entre 40 mm x 46 mm. Compatibilidade: Projetado para uso com cabos padrão de equipamentos de ECG e monitores multiparamétricos. Durabilidade: Adequado para uso em procedimentos de curta ou longa duração. Não Estéril. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos. Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA. Embalagem e Armazenamento. Embalagem: Disponível em embalagens com 50 unidades.	UN	15	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
40	574150493	Equipo para Dieta Enteral – Compatível com Frascos Padrão Hospitalar - Equipo estéril, de uso único e descartável, destinado à administração de dietas	UN	1.500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da



		enterais por gravidade, diretamente ao paciente por sonda, em conformidade com a RDC ANVISA nº 63/2011, RDC nº 16/2013, e RDC nº 185/2001. Desenvolvido para conexão exclusiva com sistemas de nutrição enteral, devendo possuir conexão não compatível com sistemas de infusão intravenosa, conforme recomendações de segurança da ANVISA e ISO 80369-3 (ENFit). Volume interno do tubo: compatível com fluxos de até 60 gotas/mL ($\pm 10\%$); Comprimento do equipo: mínimo de 180 cm; (Pode ser entregue em pacotes lacrados com 10, 20 ou mais unidades)			primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
41	574150494	Equipo para Infusão Intravenosa – Tipo Gravidade - Equipo estéril, atóxico, apirogênico e descartável, destinado à administração de soluções parenterais por via intravenosa, por gravidade, em pacientes hospitalizados ou ambulatoriais. Produto de uso único, com registro válido na ANVISA, conforme legislação sanitária vigente.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
42	574150426	Escova Cervical Descartável - Pacote com 100 unidades - Composição e Materiais: Cerdas: Fabricadas em nylon, caracterizadas por sua maciez e resistência, garantindo uma coleta eficiente e segura do material biológico. Haste: Produzida em polipropileno, com eixo interno em aço inoxidável, conferindo rigidez e durabilidade ao instrumento. Adesivo: Utilizado para	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria

		fixação das cerdas na haste, garantindo a integridade e funcionalidade do produto. Características Técnicas: Tipo: Descartável, para uso único. Formato: Disponível em formato cônico ou tradicional, com cerdas de aproximadamente 2 cm de comprimento. Comprimento entre 18 cm e 20 cm. Cor: Comumente branca, para facilitar a visualização durante o uso. Embalagem: Disponível em embalagens com 100 unidades, facilitando o uso em ambientes clínicos de alto volume. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos. Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA, garantindo sua segurança e eficácia para uso clínico.			Municipal de Saúde.
43	574150496	Escova de dentes macia adulto - Destinada à higiene bucal diária, confeccionada em materiais atóxicos e resistentes, com cerdas macias e design ergonômico para facilitar o uso. Produto novo, original de fábrica, não reutilizável, devidamente registrado ou notificado na ANVISA, conforme regulamentação vigente. Produto com registro ou notificação válida na ANVISA, conforme RDC nº 211/2018; Conformidade com a norma ABNT NBR ISO 20126 (escovas dentais); produzido sob Boas Práticas de	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Fabricação – RDC 16/2013 e sistema de qualidade ISO 9001.			
44	574150495	Escova de dentes macia infantil - Escova dental infantil, indicada para higiene bucal de crianças, confeccionada em material atóxico, anatômico e de fácil manuseio. Produto novo, original de fábrica, não reutilizável, devidamente registrado na ANVISA e em conformidade com as normas de segurança e qualidade aplicáveis. Produto registrado ou notificado na ANVISA, conforme RDC nº 211/2018 ou norma vigente; Fabricado sob sistema de qualidade conforme ISO 9001 e Boas Práticas de Fabricação (RDC 16/2013); Atender aos requisitos de segurança infantil e materiais em contato com a boca estabelecidos pela ABNT NBR ISO 20126 (escovas dentais).	UN	4.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
45	574150427	Espaçador para Inalador Adulto/Infantil (Bombinha) - Composição e Materiais: Corpo Principal: Fabricado em material plástico transparente, como PETG ou polipropileno, livre de BPA. Máscaras: Disponíveis em versões anatômicas para adultos e infantil, confeccionadas em PVC ou silicone, com vedação eficiente para diferentes faixas etárias. Válvulas: Válvula unidirecional em silicone ou elastômero. Conexões: Encaixe universal compatível com a maioria dos inaladores dosimetrados disponíveis no mercado. Características Técnicas: Capacidade da	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Câmara de 150 ml. Design: Ergonômico, com formato cilíndrico ou cônico. Máscara: Anatômica, com bordas suaves para conforto durante o uso prolongado. Válvula: Unidirecional. Segurança e Conformidade: Normas Técnicas: Fabricado em conformidade com as regulamentações da ANVISA e normas internacionais de dispositivos médicos.			
46	574150428	Esparadrapo 4,5 cm x 10 cm - Composição e Materiais: Base Têxtil: Tecido 100% algodão, tratado para proporcionar facilidade de rasgo sem desfiamento, garantindo flexibilidade e conforto. Camada Adesiva: Mistura de resinas acrílicas, óxido de zinco e borracha natural, proporcionando alta adesão à pele e resistência à umidade. Camada Impermeabilizante: Revestimento que impede a penetração de água e contaminantes, mantendo o curativo seco e seguro. Características Técnicas: Dimensões: 4,5 cm de largura x 10 cm de comprimento. Cor: Branco, facilitando a visualização de secreções e integridade do curativo. Bordas: Serrilhadas, permitindo rasgo manual sem a necessidade de tesoura, facilitando o uso em situações de emergência. Flexibilidade: Adapta-se aos contornos do corpo, proporcionando conforto durante o uso prolongado. Resistência: Alta resistência à tração, evitando rompimentos acidentais	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		durante a aplicação. Segurança e Conformidade: Registro Sanitário: Produto registrado na ANVISA, garantindo conformidade com as normas brasileiras de dispositivos médicos.			
47	574150497	Espátula de Ayre - Pacote com 100 unidades - Espátula de Ayre descartável, indicada para a coleta de material citológico do colo uterino (exame de Papanicolau). Produto estéril ou não estéril, conforme especificação do fabricante, de uso único, atóxico, apirógeno, confeccionado em madeira tratada ou poliestireno atóxico, com acabamento liso e bordas arredondadas, permitindo a coleta segura e confortável para a paciente. Indicada para coleta de material epitelial do colo uterino e vaginal, utilizada em exames citopatológicos (Papanicolau), para diagnóstico preventivo de alterações celulares. Material: madeira polida tratada ou plástico atóxico (poliestireno), rígido e resistente; Formato: padrão "Ayre", com duas extremidades, sendo uma reta e chanfrada e a outra curvada (em forma de colher), projetada para a coleta simultânea da ectocérvice e endocérvice; Comprimento total: aproximadamente 17 cm ($\pm$ 1 cm); Largura da extremidade ativa: entre 1,0 cm e 1,5 cm; Bordas: lisas, sem rebarbas, farpas ou irregularidades;	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
48	574150498	Espéculo Vaginal Descartável Tamanho G - Tipo Collins,	UN	500	Não foi localizado processo licitatório



		tamanho grande (G), indicado para exames ginecológicos, coleta de material citológico e procedimentos clínicos. Produto estéril, atóxico, apirógeno, de uso único, confeccionado em material plástico transparente e resistente, permitindo ampla visualização do canal vaginal. Acabamento: superfícies lisas, sem rebarbas, rachaduras ou irregularidades;			anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
49	574150429	Espéculo Vaginal Tamanho M - Identificação do Produto: Instrumento médico destinado à dilatação e visualização da cavidade vaginal e do colo uterino. Materiais: Composição: Fabricado em material polimérico rígido de alta qualidade (plástico transparente de grau médico). Propriedades do material: Biocompatível, livre de substâncias tóxicas, atóxico, inerte, resistente à corrosão, esterilizável por autoclave ou métodos compatíveis com plásticos médicos. Dimensões aproximadas: Comprimento total: 90 a 110 mm Largura da lâmina: 20 a 25 mm Ajuste de abertura: regulável por parafuso ou trava segura. Estrutura e Funcionalidades: Dupla lâmina articulada (superior e inferior) com sistema de abertura e fechamento suave. Esterilizável. Material: plástico descartável. Observações Gerais: Produto deve ser fornecido com instruções de uso, limpeza e esterilização. O espécule deve atender às normas técnicas	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		aplicáveis a instrumentos médicos.			
50	574150430	Espéculo Vaginal Tamanho P - Instrumento médico destinado à dilatação e visualização da cavidade vaginal e do colo uterino, permitindo procedimentos de exame ginecológico de forma segura e eficiente. Aplicação: Indicado para uso em consultas ginecológicas, coletas de exames preventivos (como Papanicolau), avaliação clínica e procedimentos diagnósticos, garantindo conforto ao paciente e praticidade ao profissional de saúde. Materiais: Composição: Fabricado em material polimérico rígido de alta qualidade (plástico transparente de grau médico). Propriedades do material: Biocompatível, livre de substâncias tóxicas, atóxico, inerte, resistente à corrosão, esterilizável por autoclave ou métodos compatíveis com plásticos médicos.4. Dimensões aproximadas: Comprimento total: 80 a 100 mm Largura da lâmina: 15 a 20 mm Ajuste de abertura: regulável por parafuso ou trava segura, permitindo abertura gradual e controlada. Estrutura e Funcionalidades: Dupla lâmina articulada (superior e inferior) com sistema de abertura e fechamento suave. Transparência ou acabamento liso que permite visualização clara da região examinada. Extremidades arredondadas para reduzir risco de desconforto ou lesão	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		ao paciente. Ergonomia adequada para manuseio seguro, firme e preciso pelo profissional. Segurança e Durabilidade: Resistência mecânica à pressão normal de uso clínico, sem deformações. Superfície lisa que evita retenção de resíduos e facilita higienização. Esterilizável, atendendo aos protocolos de biossegurança. Prolongada vida útil, mantendo estabilidade dimensional e funcional após múltiplos ciclos de esterilização (no caso de modelos reutilizáveis). Material: plástico descartável Observações Gerais: Produto deve ser fornecido com instruções de uso, limpeza e esterilização. O espécúlo deve atender às normas técnicas aplicáveis a instrumentos médicos, garantindo qualidade, segurança e eficácia do exame ginecológico.			
51	574150448	Fio Nylon Cirúrgico nº 2-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon monofilamento, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada, Produto embalado em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, de alta resistência à tração e flexibilidade; Agulha: aço inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com o fio e o tipo de sutura; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 2-0 (diâmetro aproximado:	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		0,3 mm a 0,35 mm); Comprimento do fio: 45 cm, Agulha: 15 mm e curvatura 3/8 círculos), compatível com a sutura; Embalagem individual e estéril, com rastreabilidade de lote. Segurança e Qualidade: Produto esterilizado e pronto para uso, com integridade da embalagem garantida; confeccionadas conforme boas práticas de fabricação (BPF); Certificação de biocompatibilidade conforme ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico.			
52	574150449	Fio Nylon Cirúrgico nº 5-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon sintético, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada, Produto fornecido em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, liso, com alta resistência à tração e flexibilidade; Agulha: aço inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com calibre do fio; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 5-0; Comprimento do fio: 45 cm, dependendo do tipo de agulha e aplicação; Agulha: comprimento 25 mm 1/2, compatível com sutura microcirúrgica; Produto esterilizado, pronto para uso; Fabricado segundo boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes, odores ou impurezas; Certificação de	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		biocompatibilidade conforme ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico. Produzido conforme normas ISO 13485, ISO 10993 e RDC ANVISA nº 356/2020; Uso único, descartável. Normas e Regulamentações Aplicáveis: RDC ANVISA nº 356/2020: dispositivos médicos de uso único; Boas práticas de fabricação (BPF).			
53	574150450	Fio Nylon Cirúrgico nº 6-0 - Caixa com 24 Unidades - Identificação do Produto: Confeccionado em Nylon sintético, esterilizado, fornecido com agulha cirúrgica associada fornecido em caixa com 24 unidades, cada unidade em embalagem individual estéril, pronta para uso. Material e Composição: Fio: Nylon monofilamento sintético, liso, resistente e flexível; Agulha: aço inoxidável cirúrgico, curvatura e comprimento compatíveis com calibre do fio; Dimensões Aproximadas: Calibre: Nylon nº 6-0; Comprimento do fio: 45 cm, dependendo do tipo de agulha e aplicação; Agulha: comprimento 20 mm, curvatura 3/8 círculos, compatível com sutura microcirúrgica. Fabricado conforme boas práticas de fabricação (BPF); Certificação de biocompatibilidade segundo ISO 10993; Registro junto à ANVISA como dispositivo médico cirúrgico. Produzido conforme ISO 13485, ISO 10993 e RDC ANVISA nº 356/2020; Uso único,	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		descartável. Normas e Regulamentações aplicáveis: RDC ANVISA nº 356/2020 – dispositivos médicos de uso único; boas práticas de fabricação (BPF).			
54	574150431	Fita Adesiva para Autoclave - Identificação do Produto: Fita adesiva indicada para fechamento e identificação de pacotes e embalagens destinados à esterilização em autoclaves, utilizada em ambientes hospitalares, laboratórios e serviços de saúde, garantindo segurança e rastreabilidade do material esterilizado. Aplicação: Fechamento seguro de pacotes e envelopes de material a ser esterilizado. Indicação visual de passagem pelo processo de esterilização, por meio de mudança de cor ou marcação. Compatível com autoclaves a vapor, podendo ser utilizada em diferentes ciclos de esterilização. Materiais: Base adesiva: papel ou filme polimérico resistente a altas temperaturas. Revestimento ou impressão: composto por tinta termossensível que altera a cor após a exposição à temperatura adequada do ciclo de autoclave. Propriedades: atóxica, não solúvel, resistente à umidade e ao calor, sem resíduos que comprometam a integridade do pacote ou instrumento. Dimensões: Largura: 19 mm Comprimento do rolo: 30 metros. Funcionalidades: Mudança visível de cor após exposição ao vapor de autoclave, permitindo verificação rápida	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		da esterilização. Adesão firme em superfícies secas e limpas, garantindo que o pacote permaneça fechado durante o processo. Corte fácil manual ou por dispositivo de corte padrão. Compatível com materiais de embalagem comuns em esterilização (papel crepado, filme de papel e poliéster). Segurança e Durabilidade: Mantém a integridade adesiva durante o transporte e manipulação dos pacotes. Não libera resíduos ou substâncias prejudiciais aos instrumentos ou ao operador. Resistência ao calor e umidade durante o ciclo de esterilização, garantindo confiabilidade no processo. Vida útil adequada para armazenamento antes do uso, sem perda de aderência ou sensibilidade à temperatura. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas aplicáveis a materiais de esterilização e instrumentos médicos.			
55	574150488	Fita de Teste Químico para Autoclave - Indicador químico de classe 1 (Tipo 1), de acordo com a ISO 11140-1:2014 ou norma equivalente reconhecida; Largura mínima: entre 18 mm e 20 mm; Comprimento mínimo por rolo: 50 metros ($\pm 10\%$); Adesivo sensível à pressão, compatível com papel grau cirúrgico, tecido e embalagem SMS	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
56	574150499	Fita Microporosa 10 cm x 10 m - Hipoalergênica, indicada para fixação de curativos, gazes, sondas, cateteres e dispositivos	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto,

		medicamentos. Produto atóxico, livre de látex, permitindo respiração da pele e remoção sem causar dor ou irritação.			tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
57	574150500	Fita Microporosa 2,5 cm x 10 m - Hipoalergênica, indicada para fixação de curativos, gazes, sondas, cateteres e dispositivos médicos. Produto atóxico, livre de látex, permitindo respiração da pele e remoção sem causar dor ou irritação.	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
58	574150432	Fixador Celular - Identificação do Produto: Solução química utilizada em laboratórios para preservação e estabilização de estruturas celulares antes de procedimentos de coloração, análise microscópica ou outras técnicas de diagnóstico citológico. Composição e Materiais: Solução aquosa ou alcoólica contendo agentes fixadores como formaldeído, álcool etílico ou metanol, em concentrações compatíveis com protocolos laboratoriais padrão. Livre de contaminantes que possam interferir na análise celular. Biocompatível para manipulação laboratorial, respeitando normas de segurança e biossegurança. Embalagem: 100 mL. Possui indicação de volume, lote e	UN	30	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		validade. Funcionalidades: Preservação rápida e eficaz da morfologia celular. Compatível com diversos tipos de coloração celular e técnicas laboratoriais. Estabilidade química que permite armazenamento seguro, mantendo propriedades fixadoras durante a validade do produto. Fácil manuseio, com frasco de abertura segura e material transparente para visualização do conteúdo. Segurança e Durabilidade: Estabilidade química mantida durante o prazo de validade, evitando degradação que comprometa a eficiência da fixação. Frascos resistentes à manipulação em ambiente laboratorial, reduzindo risco de acidentes ou contaminação. Observações Gerais: Produto deve atender às normas e regulamentações de produtos químicos de laboratório e biossegurança. Instruções de uso, precauções de manuseio e descarte devem ser fornecidas junto ao produto.			
59	574150554	Fixador de Traqueostomia Infantil - Confeccionado em material macio, hipoalergênico, atóxico e respirável, destinado à fixação segura da cânula de traqueostomia, garantindo conforto, segurança e estabilidade. Material: tecido não tecido (TNT) ou espuma macia revestida com tecido sintético (ex.: poliéster, algodão ou nylon), livre de látex e hipoalergênico; Fixação: sistema de fechamento autocolante ou	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		adesivo ajustável, que permita abertura e reposicionamento sem perda de aderência; Ajuste: regulável, com comprimento suficiente para diferentes circunferências cervicais.			
60	574150501	Fixador para Traqueostomia Adulto - Confeccionado em material macio, hipoalergênico, atóxico e respirável, destinado à fixação segura da cânula de traqueostomia em pacientes adultos, garantindo conforto, segurança e estabilidade. Material: tecido não tecido (TNT) ou espuma macia revestida com tecido sintético (ex.: poliéster, algodão ou nylon), livre de látex e hipoalergênico; Fixação: sistema de fechamento autocolante ou adesivo ajustável, que permita abertura e reposicionamento sem perda de aderência; Ajuste: regulável, com comprimento suficiente para diferentes circunferências cervicais.	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
61	574150502	Gel Condutor Neutro para Exames e Procedimentos - Hidrossolúvel e não gorduroso, desenvolvido para uso em exames de ultrassonografia, eletrocardiograma (ECG), eletroencefalograma (EEG), fisioterapia e outros procedimentos que utilizem sensores condutores. Composição: gel à base de água, não iônico, livre de sal, álcool, corantes, fragrâncias e substâncias oleosas; Aparência: gel transparente, homogêneo, sem bolhas ou partículas visíveis; pH: neutro	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		(entre 6,0 e 7,5); Frasco com 1Kg.			
62	574150503	Gelo Reutilizável para Terapia Fria e Quente - Compressa de gel reutilizável, flexível, indicada para aplicação de terapia fria (crioterapia) e terapia quente (termoterapia), destinada ao uso em primeiros socorros, fisioterapia, reabilitação, pós-operatórios e controle de inflamações ou dores musculares e articulares. Dimensões: 20 cm x 30 cm	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
63	574150504	Glicerina - Glicerina bidestilada (ou glicerol), grau farmacêutico / analítico, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, laboratoriais, farmacotécnicos e cosméticos, como lubrificante, umectante e veículo em formulações diversas. Composição: glicerol (C3H8O3) – concentração mínima de 99,5% p/p; Pureza: grau farmacêutico (livre de impurezas e contaminantes); Aspecto: líquido límpido, incolor, inodoro e higroscópico; pH: entre 5,5 e 8,0; Frasco de 500 ml.	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
64	574150437	Hidrogel Amorfo - Identificação do Produto: Produto médico destinado ao tratamento de feridas, úlceras e queimaduras, promovendo hidratação, proteção e manutenção de um ambiente úmido favorável à cicatrização. Aplicação: Indicado para cuidados com feridas agudas e crônicas, incluindo úlceras de pressão, feridas cirúrgicas,	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria



	queimaduras superficiais e áreas com tecido necrótico ou desvitalizado. Mantém um ambiente úmido, facilitando o processo natural de cicatrização e promovendo conforto ao paciente. Adequado para uso em hospitais, clínicas, centros de saúde e cuidados domiciliares sob supervisão profissional. Materiais e Composição: Composto de polímeros hidrofílicos (como poliacrilamida ou géis à base de carboximetilcelulose), isento de substâncias tóxicas e alergênicas. Esterilizado ou fornecido em condições de higiene controladas, garantindo segurança microbiológica. Biocompatível, não citotóxico, não irritante à pele ou tecidos adjacentes. Embalagem 85 gramas. Consistência amorfa: gel homogêneo, moldável, permitindo aplicação uniforme sobre a ferida. Volume adequado para cobrir a área lesionada sem desperdício. Funcionalidades: Hidratação da ferida e manutenção de um ambiente úmido ideal para cicatrização. Facilita remoção de tecido desvitalizado e limpeza da ferida. Compatível com curativos secundários (como gazes ou filmes transparentes). Reduz aderência a curativos subsequentes, minimizando dor no momento da troca. Pode ser combinado com tratamentos complementares, conforme protocolo clínico. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para uso em		Municipal de Saúde.
--	---	--	---------------------



		pele e tecidos lesionados, conforme normas de biossegurança. Estável durante o período de validade, mantendo propriedades físicas e químicas. Embalagem protegida contra contaminação externa, garantindo integridade até o momento da aplicação. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a produtos de uso médico e curativos. Instruções de uso, precauções e armazenamento devem ser fornecidas junto ao produto.			
65	574150506	Kit para nebulização (inalador) completo – adultos e infantil - O kit deve conter uma máscara tamanho adulto e uma máscara tamanho infantil, 2 mangueiras de ar com elástico para apoio na cabeça e reservatório de solução com capacidade de 6 ml.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
66	574150438	Lâmina para Bisturi nº 12 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Destinada a incisões precisas em procedimentos cirúrgicos e odontológicos; lâmina de fio cortante com perfil curvo característico, projetada para uso único (descartável) ou, se especificado, para uso reutilizável após esterilização conforme embalagem. Materiais: Corpo: aço inoxidável de grau cirúrgico (liga adequada para instrumentos cortantes), com	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		alta resistência à corrosão e boa retenção de fio de corte. Tratamento da aresta: afiação industrial controlada, com fio de corte homogêneo e sem rebarbas. Dimensões e características geométricas (aproximações e tolerâncias) Comprimento total da lâmina (medido na linha de base até a ponta): ~20 — 30 mm. Comprimento do fio cortante (aresta ativa): ~10 — 18 mm. Espessura máxima do corpo da lâmina: ~0,15 — 0,5 mm (varia conforme modelo e dureza da liga). Curvatura: perfil curvo característico tipo “gancho”. Padrão de encaixe: orifício/encaixe compatível com cabos de bisturi padrão. Acabamento e usabilidade: Borda de corte: afiada, sem rebarbas; acabamento que minimiza arraste e facilita corte limpo. Superfície lisa e polida, sem arestas cortantes fora do fio de corte. Ponta e curvatura projetadas para controle direcional e acesso a áreas de difícil visualização. Segurança, embalagem e esterilização. Fornecimento preferencialmente em apresentação estéril individual (envelope peel-pouch/balde individual selado), identificada com lote e validade. Segurança regulamentar e conformidade: Produto deve atender às normas e regulamentações aplicáveis (legislação sanitária e normas técnicas vigentes para instrumentos cortantes e produtos médico-hospitalares).			
67	574150439	Lâmina para Bisturi nº 15 - Caixa com 100 unidades -	UN	10	Não foi localizado processo licitatório

		Identificação do Produto: Destinada para uso médico, odontológico e hospitalar em procedimentos que exigem incisões curtas, precisas e controladas. Compatível com cabos de bisturi padrão, utilizada para cortes superficiais e detalhados em tecidos moles. Materiais: Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico (alta pureza, resistente à corrosão, biocompatível); Tratamento de superfície: polimento eletroquímico ou mecânico. Afiamento: realizado por processo automatizado de alta precisão. Dimensões aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 38 mm; Comprimento do fio cortante: aproximadamente 12 mm; Espessura média do corpo da lâmina: entre 0,15 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina com ponta curva e extremidade fina. Padrão de encaixe: compatível com cabos de bisturi padrão nº 3 e equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril, pronto para uso, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch selado; Identificação obrigatória na embalagem: número do lote, data de fabricação e validade. Segurança Regulatória e Conformidade: O produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA conforme classificação de dispositivos médicos.			anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
68	574150440	Lâmina para Bisturi nº 20 - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto:	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o

	Desenvolvida para uso médico, hospitalar e ambulatorial em procedimentos que exigem incisões médias ou longas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 e equivalentes. Utilização em conjunto com cabos de bisturi reutilizáveis ou descartáveis compatíveis (padrão nº 4). A lâmina nº 20 proporciona cortes firmes, precisos e regulares. Materiais: Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico (alta resistência, pureza e biocompatibilidade); Acabamento superficial: polimento mecânico ou eletroquímico, conferindo brilho, baixa fricção e ausência de rebarbas Dimensões Aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 55 mm; Comprimento útil do fio cortante: aproximadamente 30 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e base larga para acoplamento seguro; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch selado. Embalagem inviolável, com identificação legível contendo: número do lote, data de fabricação e validade. Conformidade e Segurança regulatória: O produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme			referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	---	--	--	---

		classificação de dispositivos médicos.			
69	574150441	Lâmina para Bisturi nº 23 - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Destinada para procedimentos médicos, hospitalares, odontológicos e veterinários que exijam incisões amplas e precisas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Materiais: Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico, resistente à corrosão e à oxidação; Acabamento: polido, com superfícies lisas e livre de rebarbas, garantindo baixa fricção; Afiamento: executado por processo automatizado de alta precisão, resultando em fio de corte uniforme e duradouro. Dimensões aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 60 mm; Comprimento útil do fio cortante: cerca de 35 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e corpo largo, permitindo cortes amplos e suaves; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch. Embalagem inviolável, identificada com: número do lote, data de fabricação e validade. Conformidade e Segurança regulatória: Produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		categoria de dispositivos médicos			
70	574150442	Lâmina para Bisturi nº 24 - Caixa com 100 unidades) - Identificação do Produto: Destinada a uso médico, hospitalar, odontológico e veterinário, para realização de incisões amplas e precisas em tecidos. Compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 e equivalentes. Utilização em conjunto com cabos de bisturi padrão nº 4 (ou equivalentes) em aço inoxidável ou materiais compatíveis. Composição: aço inoxidável de grau cirúrgico, com elevada resistência mecânica e à corrosão; Acabamento: superfície lisa e polida, livre de rebarbas, assegurando deslizamento suave durante o corte; Afiamento: duplo, realizado por processo automatizado de alta precisão, garantindo fio de corte uniforme e duradouro. Dimensões aproximadas: Comprimento total: aproximadamente 65 mm; Comprimento útil do fio cortante: cerca de 35 a 40 mm; Espessura média: entre 0,25 mm e 0,45 mm; Formato: lâmina curva, com ponta arredondada e base larga para acoplamento seguro; Encaixe compatível com cabos de bisturi padrão nº 4 ou equivalentes. Segurança e Durabilidade: Produto estéril e de uso único, embalado individualmente em envelope tipo peel-pouch selado. Embalagem inviolável, contendo: número do lote, data de fabricação e validade.	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Produto deve possuir registro ou notificação na ANVISA, conforme classificação de dispositivos médicos.			
71	574150443	Lâmina para Microscopia Ponta Fosca - Caixa com 50 unidades - Identificação do Produto: Destinada à preparação, fixação e observação de amostras biológicas, histológicas e laboratoriais. Fornecida em embalagem com 50 unidades. Materiais: Composição: vidro óptico de alta transparência e pureza, livre de bolhas, ondulações, riscos ou impurezas; Tipo de vidro: vidro sódico-cálcico ou borossilicato, com propriedades químicas e físicas adequadas à rotina laboratorial; Bordas: retificadas e polidas, sem rebarbas; Extremidade fosca: tratamento químico ou físico. Dimensões aproximadas: Comprimento: 75 ± 1 mm; Largura: 25 ± 1 mm; Espessura: 1,0 ± 0,2 mm; Extremidade fosca com largura de aproximadamente 10 a 15 mm; Formato: retangular, com bordas retificadas. Segurança e Durabilidade: Produto não estéril, de uso laboratorial, devendo ser manipulado conforme normas de biossegurança; Vidro resistente à manipulação rotineira e a variações moderadas de temperatura e umidade; Bordas retificadas evitam acidentes e quebras acidentais; A embalagem deve preservar a integridade física das lâminas, evitando atrito e	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		fraturas durante o transporte e armazenamento. Embalagem: Fornecida em caixa com 50 unidades, acondicionadas em separadores internos ou papel intercalado para evitar atrito; Embalagem primária de papel ou plástico rígido, devidamente identificada com: nome do produto, dimensões, número de lote, data de fabricação, identificação do fabricante ou importador, quantidade contida (50 unidades). Conformidade e Segurança regulatória: O produto deve estar em conformidade com as exigências da ANVISA, quando aplicável a produtos laboratoriais de uso em saúde;			
72	574150444	Lanceta com Dispositivo de Segurança Automática 28G - Caixa com 100 unidades - Identificação do Produto: Destinada à punção capilar para coleta de amostras de sangue em exames laboratoriais, glicemia e outros testes diagnósticos. Produto de uso único, fornecido em caixa com 100 unidades, acondicionadas de forma a manter a esterilidade e integridade até o momento do uso. Corpo e componentes estruturais: polímero termoplástico atóxico, de grau médico (como polipropileno, ABS ou similar), resistente a impactos e esterilização; Agulha: aço inoxidável cirúrgico de alta qualidade, siliconizado, com ponta trifacetada e afiação de precisão para minimizar dor e trauma tecidual; Mecanismo	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		interno: mola em aço inoxidável ou liga metálica anticorrosiva, garantindo disparo rápido e uniforme; Dispositivo de segurança: capa protetora integrada que bloqueia automaticamente a agulha após o uso, impedindo exposição e reutilização. Livre de látex, reduzindo risco de reações alérgicas; atende às normas de biossegurança NR-32 e RDC ANVISA nº 356/2020 (ou legislação vigente). Embalagem: Primária: individual e estéril, identificada com nome do produto, lote, data de fabricação e validade; Secundária: caixa com 100 unidades, devidamente identificada e selada. Normas e Conformidade regulatória: ANVISA: produto deve possuir registro, cadastro ou notificação conforme legislação sanitária vigente; Normas internacionais: conformidade com ISO 10993 (biocompatibilidade), ISO 23908 (proteção contra ferimentos por agulhas) e ISO 13485 (gestão da qualidade em dispositivos médicos); Certificação CE ou equivalente opcional para produtos importados.			
73	574150445	Lençol Elástico para Maca Descartável – Pacote com 10 unidades - Identificação do Produto: Lençol elástico descartável, desenvolvido para proteção de macas, camas ou superfícies hospitalares durante procedimentos clínicos, ambulatoriais e estéticos. Produto de uso	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento



	único, confeccionado em tecido não tecido (TNT), com elástico nas extremidades, que proporciona melhor fixação e aderência à superfície da maca, evitando deslocamento durante o uso. Finalidade de Uso: Destina-se à cobertura de macas em hospitais, clínicas, consultórios odontológicos, laboratórios, ambulatórios e serviços de estética, com o objetivo de garantir higiene, segurança e conforto ao paciente, além de proteger o equipamento contra contaminações cruzadas, sujeira e umidade. Materiais e Composição: Material principal: Tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno, atóxico e hipoalergênico; Gramatura: mínimo 20 g/m²; Elástico: confeccionado em látex natural ou material sintético equivalente (como elastano ou borracha sintética), resistente à tração e fixado em toda a borda do lençol; Cor: branca. Dimensões: Comprimento: entre 1,90 m e 2,20 m; Largura: entre 0,80 m e 1,00 m;; as dimensões podem variar conforme o tipo de maca, desde que garantida cobertura total da superfície e fixação adequada. Características Técnicas e Funcionais: Descartável e de uso único, evitando risco de contaminação cruzada; Elástico em todo o perímetro, proporcionando fixação firme e fácil colocação na maca; Alta resistência ao rasgo e tração, compatível com uso clínico; Permeabilidade controlada, permitindo ventilação e			prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	---	--	--	--



		conforto ao paciente; Superfície macia e confortável, sem causar irritação à pele; Resistência à umidade e respingos, com rápida secagem; Não estéril, salvo quando especificado de forma diferente pelo contratante; Isento de odores e impurezas visíveis. Segurança e Qualidade: Material atestado como não citotóxico e hipoalergênico, conforme normas aplicáveis; Compatível com normas de biossegurança em ambientes hospitalares e laboratoriais; Produto livre de agentes contaminantes e fabricado sob boas práticas de fabricação (BPF); Embalagem Pacotes com 10 unidades protegidos contra poeira, umidade e contaminações; Cada embalagem deve conter as informações: nome do produto, dimensões, lote, fabricante, CNPJ, data de fabricação e validade; Embalagem externa com identificação clara e resistente ao transporte e armazenamento.			
74	574150507	Luva Cirúrgica Estéril 6,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 6,5, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Prê-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

75	574150508	Luva Cirúrgica Estéril 7,0 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 7,0, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
76	574150509	Luva Cirúrgica Estéril 7,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 7,5, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
77	574150510	Luva Cirúrgica Estéril 8,0 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 8,0, para uso em procedimentos cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talcada c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
78	574150511	Luva Cirúrgica Estéril 8,5 - Caixa com 50 pares - Em látex, descartável, tamanho 8,5, para uso em procedimentos	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto,

		cirúrgicos e demais procedimentos que exijam técnica asséptica rigorosa. Pré-talca c/alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistência, antiderrapante. (50 pares)			tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
79	574150512	Luva de procedimento G - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
80	574150513	Luva de procedimento M - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
81	574150514	Luva de procedimento P - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa

					aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
82	574150515	Luva de procedimento PP - Caixa com 100 unidades - Não cirúrgico a base de látex de borracha natural, lisa, levemente lubrificada com pó absorvível, caixa contendo 100 unidades. (50 pares)	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
83	574150518	Luva Descartável de Vinil G - Caixa com 100 unidades - Luva descartável de vinil não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira de proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
84	574150517	Luva Descartável de Vinil M - Caixa com 100 unidades - Luva descartável de vinil não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento

		de proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)			prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
85	574150516	Luva Descartável de Vinil P - Caixa com 100 unidades - Não estéril, livre de pó, sem látex, destinada à proteção das mãos durante procedimentos não cirúrgicos, exames, manipulação de alimentos, limpeza, estética, entre outras atividades que exijam barreira de proteção contra contaminantes. Material: policloreto de vinila (PVC) virgem de alta qualidade. Caixa com 100 unidades. (50 pares)	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
86	574150446	Luva de Toque Ginecológico - Caixa com 100 unidades - confeccionada em material sintético de alta resistência e sensibilidade tátil, destinada à realização de exames ginecológicos, obstétricos e procedimentos clínicos que exijam barreira higiênica e proteção contra contaminações. Fornecida em embalagem com 100 unidades, devidamente identificada, esterilizada ou não, conforme a especificação do contratante. Material e Composição: Matéria-prima: Polietileno (PE), Policloreto de Vinila (PVC) ou outro material termoplástico atóxico, flexível e hipoalergênico; isento de pó e látex natural, minimizando risco de reações alérgicas; Espessura: fina o suficiente para proporcionar sensibilidade tátil adequada,	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



	sem comprometer a resistência; transparente ou levemente translúcida, sem pigmentação tóxica; Superfície lisa, sem rugosidades, para facilitar a introdução e retirada durante o exame. Dimensões aproximadas: Comprimento total: mínimo de 80 cm, garantindo cobertura desde a mão até o antebraço e parte do braço do profissional; Largura da palma: entre 9 e 12 cm, conforme tamanho padrão universal; Espessura: entre 0,02 e 0,05 mm; Tamanho: único, com formato anatômico que permite adaptação a diferentes tamanhos de mãos. Características Técnicas e Funcionais: Produto descartável e de uso único, prevenindo risco de contaminação; Alta sensibilidade tátil, permitindo precisão no toque ginecológico; Resistência à tração e rasgos, evitando ruptura durante o uso; Fácil colocação e retirada, mesmo sem lubrificantes; Compatível com lubrificantes hidrossolúveis e géis condutores; Punho alongado e afunilado, para melhor fixação e segurança durante o exame; Hipoalergênica, livre de pó e de látex natural; Material impermeável, oferecendo barreira eficaz contra fluidos corporais; Isenta de odores, perfurações ou impurezas visíveis. Segurança, Qualidade e Durabilidade: Produzida sob boas práticas de fabricação (BPF), com controle de contaminação; Não reutilizável, devendo ser		
--	--	--	--

		descartada após o uso; Deve apresentar resistência mecânica e química adequada aos procedimentos de rotina; Compatível com normas internacionais de barreira biológica e segurança para materiais de uso médico. Embalagem: Caixa contendo 100 unidades, devidamente lacrada e protegida; Embalagem primária: papel, plástico ou filme transparente; Rótulo legível, contendo obrigatoriamente: Nome do produto; Quantidade; Lote; Data de fabricação e validade; CNPJ e nome do fabricante ou importador.			
87	574150519	Manta Térmica Aluminizada para Resgate e Emergência - Descartável, tipo cobertor de emergência, para uso em operações de resgate e primeiros socorros. Material: filme plástico de poliéster (PET) com revestimento aluminizado refletivo em ambas as faces; Dimensões: Tamanho adulto: mínimo de 2,00 m (comprimento) x 1,40 m (largura). Espessura mínima de 12 micras.	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
88	574150520	Martelo de Reflexos Neurológicos - Utilizado para avaliação de reflexos neuromusculares em exames clínicos e neurológicos, indicado para uso em consultórios médicos, hospitais, ambulatórios e unidades de saúde. Material: aço inoxidável ou metal cromado de alta durabilidade e resistência à corrosão.	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria

					Municipal de Saúde.
89	574150521	Máscara alta concentração adulto - Para oxigênio alongada com reservatório do tipo "bag" - com fita elástica para fixação na face. Com faixa metálica na altura do nariz para assegurar maior fixação. Deve ser confeccionada em material macio e transparente, preferencialmente vinil ou silicone, reutilizável, com tubo de oxigênio de no mínimo 2 m de comprimento. Com válvula unidirecional com conexão perfeita com a máscara e o reservatório, sem escape.	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
90	574150522	Máscara alta concentração infantil - Para oxigênio alongada com reservatório do tipo "bag" - com fita elástica para fixação na face. Com faixa metálica na altura do nariz para assegurar maior fixação. Deve ser confeccionada em material macio e transparente, preferencialmente vinil ou silicone, reutilizável, com tubo de oxigênio de no mínimo 2 m de comprimento. Com válvula unidirecional com conexão perfeita com a máscara e o reservatório, sem escape.	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
91	574150447	Máscara N95 / PFF2 - Caixa com 20 unidades - Identificação do Produto: Desenvolvida para filtração de partículas sólidas e líquidas não oleosas. Conforme classificação N95 (filragem mínima de 95%). Materiais e Composição: Camadas filtrantes: compostas por fibras	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento



	de polipropileno não tecido (TNT), obtidas por processos melt-blown e spunbond, com carga eletrostática para retenção de partículas; Clipe nasal: confeccionado em alumínio maleável ou arame galvanizado revestido, ajustável para vedação adequada; Elásticos de fixação: em material sintético (borracha natural, elastano ou poliéster) resistentes à tração e fixados por soldagem ou grampeamento; Revestimento interno: material macio e hipoalergênico, Dimensões Aproximadas: Altura (nariz ao queixo): entre 12 e 15 cm; Largura (orelha a orelha): entre 11 e 14 cm; Peso aproximado: 10 a 15 g por unidade; Espessura total (camadas): 3 a 5 camadas filtrantes. Ausência de válvula de exalação. Material filtrante eletrostático, de alta eficiência na retenção de partículas; compatível com outros EPIs (óculos de proteção, protetores faciais); (PFF2 equivalente); produzida sob boas práticas de fabricação (BPF), com rastreabilidade de lote e controle de qualidade. Embalagem: Caixa contendo 20 unidades, devidamente lacrada; Quantidade; Lote e data de fabricação; Validade; Fabricante e CNPJ; Instruções de uso e descarte; Informação de eficiência mínima de filtração e padrão de certificação (N95, PFF2 ou equivalente). Normas e Regulamentações: Aplicáveis: NIOSH 42 CFR Part 84; certificação para respiradores N95; EN 149:2001 + A1:2009;			prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	--	--	--	---



		respiradores de partículas – Classe PFF2 (equivalente à N95)			
92	574150523	Máscara Protetora Tripla - Caixa com 50 unidades - Com Proteção Bacteriana 2 Camadas: TNT + MB + SBPP 1 Camada de Filtro, Segue as exigências da ANVISA e Ministério da Saúde, Eficiência de filtração bacteriana maior que 95%, Hipoalergênica 100%, Polipropileno, Possui 3 Camadas de Proteção unidas por processo térmico. Possui Clipe Nasal para ajuste e maior conforto, Elástico da orelha macio e confortável. Bloqueia poeira, poluição do ar e gotículas, Esterilizada por óxido de etileno. Não inflamável, isenta de fibra de vidro, sem látex, Uso único e descartável. Caixa com 50 unidades.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
93	574150451	Óleo de Girassol 200 ml - Hidratação da Pele - Identificação do Produto: Produto cosmético ou dermocosmético à base de óleo vegetal de girassol (<i>Helianthus annuus</i>), indicado para hidratação, proteção e manutenção da integridade da pele, fornecido em frasco com 200 ml. Material e Composição: Ingrediente principal: óleo vegetal de girassol, rico em ácidos graxos essenciais (linoleico, oleico) e vitamina E; Veículo: óleo puro, livre de aditivos agressivos; Aditivos opcionais: conservantes permitidos, antioxidantes naturais ou extratos hipoalergênicos, em	UN	300	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		seguras; Dimensões e Embalagem: Volume: 200 ml; Frasco: plástico PET ou vidro, resistente a impactos, opaco ou translúcido para proteção da luz; Tampa: dosadora, flip-top ou rosqueável, segura e resistente a vazamentos; Rótulo legível: contendo informações obrigatórias de composição, volume, validade, lote e instruções de uso; Conformidade com normas ANVISA para cosméticos e produtos de cuidado da pele, incluindo RDC 7/2015 e Resolução ANVISA aplicável; Registro ou notificação na ANVISA quando aplicável.			
94	574150436	Papel Grau Cirúrgico 100 mm x 100 m - Identificação do Produto: Indicado para uso médico, odontológico e laboratorial, destinado a proteção, absorção e cobertura de superfícies durante procedimentos clínicos e cirúrgicos, garantindo higiene e segurança do ambiente e do profissional. Aplicação: Cobertura de mesas, bandejas e instrumentais em procedimentos clínicos, odontológicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica, reduzindo o risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos. Materiais: Papel especial de grau cirúrgico, resistente, atóxico e seguro para contato temporário com pele e	RL	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		mucosas. Biodegradável e livre de substâncias tóxicas ou metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, garantindo absorção eficiente e facilidade de manuseio. Resistência mecânica adequada, evitando rasgos ou desintegração durante o uso. Dimensões aproximadas: Comprimento: 100 mm Largura: 100 mm Espessura/gramatura: compatível com absorção eficaz de líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção rápida e eficiente de fluidos, mantendo a área de trabalho limpa. Facilita proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos ou laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Seguro para contato temporário com pele e mucosas, atendendo normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem rasgar ou desmanchar facilmente. Embalagem protegida, garantindo que o papel permaneça livre de contaminação até o momento do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Fornecimento em embalagens que garantam proteção contra contaminação antes do uso é obrigatório.		
--	--	--	--	--

95	574150433	Papel Grau Cirúrgico 150 mm x 100 m - Identificação do Produto: Destinado ao uso em procedimentos médicos, odontológicos e laboratoriais, para proteção, isolamento, cobertura de superfícies e absorção de fluidos durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Aplicação: Proteção de superfícies de trabalho, bandejas e instrumentais em procedimentos cirúrgicos ou clínicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções durante exames e procedimentos. Fornece barreira higiênica, reduzindo risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos. Materiais: Fabricado em papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico, compatível com contato temporário com pele e mucosas. Material biodegradável, livre de substâncias tóxicas e metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada para absorção adequada de líquidos. Resistência mecânica suficiente para suportar manipulação e uso durante procedimentos clínicos. Dimensões aproximadas: Comprimento: 150 mm Largura: 100 m Espessura: compatível com absorção eficaz e resistência ao rasgo durante o uso. Funcionalidades: Absorção eficiente de líquidos corporais ou soluções de limpeza e desinfecção. Barreiras higiênicas que reduzem risco	RL	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
----	-----------	---	----	-----	--

		de contaminação cruzada. Fácil manuseio e aplicação, podendo ser colocado sobre superfícies ou sob instrumentais. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos descartáveis. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para uso em contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, não se desmanchando ou rasgando facilmente. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso e garantindo higiene. Características Diferenciais para Comparação entre Modelos: Tipo de papel: grau cirúrgico, com absorção variada ou resistência mecânica diferenciada. Gramatura ou espessura, afetando absorção e resistência. Acabamento: liso ou texturizado, conforme finalidade do uso. Compatibilidade com líquidos, produtos químicos leves e manipulação cirúrgica. Dimensões padronizadas para procedimentos clínicos e cirúrgicos. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Deve ser fornecido em embalagens que garantam proteção contra contaminação antes do uso.			
96	574150435	Papel Grau Cirúrgico 200 mm x 100 m - Identificação do Produto: Destinado a uso médico, odontológico e	RL	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto,



	laboratorial, indicado para proteção, cobertura de superfícies e absorção de fluidos durante procedimentos clínicos e cirúrgicos, garantindo higiene e segurança. Aplicação: Cobertura de mesas, bandejas e instrumentais em procedimentos clínicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais, soluções de limpeza ou desinfecção utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica para reduzir risco de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, odontológicos e laboratoriais. Materiais: Papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico, seguro para contato temporário com pele e mucosas. Biodegradável, livre de substâncias tóxicas e metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, favorecendo absorção eficiente e manipulação segura. Resistência mecânica adequada para evitar rasgos ou desintegração durante o uso. Dimensões aproximadas: Comprimento: 200 mm Largura: 100 m Espessura/gramatura: compatível com absorção de líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção eficiente de fluidos, mantendo a área de trabalho limpa e segura. Facilita proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso. Compatível com outros		tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	--	--	---

		materiais cirúrgicos ou laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem rasgar ou desmanchar facilmente. Embalagem adequada, garantindo proteção contra contaminação até o momento do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Fornecimento em embalagens que protejam contra contaminação antes do uso é obrigatório.			
97	574150434	Papel Grau Cirúrgico 300 mm x 100 m - Identificação do Produto: De uso médico e laboratorial, destinado a proteção, isolamento, cobertura de superfícies e absorção de fluidos em procedimentos clínicos, cirúrgicos e odontológicos. Aplicação: Cobertura de bandejas, mesas e instrumentais durante procedimentos clínicos e cirúrgicos. Absorção de líquidos corporais ou soluções utilizadas durante exames e procedimentos. Criação de barreira higiênica para redução de contaminação cruzada em ambientes hospitalares, laboratoriais e odontológicos. Materiais: Fabricado em papel especial de grau cirúrgico, resistente e atóxico, compatível com contato temporário com pele e mucosas. Biodegradável, livre	RL	300	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		de substâncias tóxicas e metais pesados. Superfície lisa ou levemente texturizada, permitindo absorção eficiente de líquidos e manipulação segura. Resistência mecânica adequada para evitar rasgos durante o uso. Dimensões aproximadas: Comprimento: 300 mm Largura: 100 mm Espessura/gramatura: suficiente para absorção eficaz de líquidos e resistência à manipulação. Funcionalidades: Absorção eficiente de fluidos, mantendo a área de trabalho limpa e segura. Facilita a proteção de superfícies e instrumentais durante procedimentos clínicos. Produto descartável, prevenindo contaminação pós-uso e garantindo higiene. Pode ser utilizado em conjunto com outros materiais cirúrgicos e laboratoriais. Segurança e Durabilidade: Produto seguro para contato com pele e mucosas, conforme normas de biossegurança. Mantém integridade física durante o uso, sem desmanchar ou rasgar facilmente. Embalagem adequada para garantir proteção contra contaminação antes do uso. Observações Gerais: Produto deve atender às normas técnicas e regulamentações aplicáveis a materiais de uso cirúrgico e hospitalar. Deve ser fornecido em embalagens que protejam o conteúdo contra contaminação até o momento do uso.			
98	574150452	Papel Lençol 70 cm x 50 cm - Identificação do Produto: Lençol descartável de uso	RL	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o

	hospitalar ou clínico, confeccionado em papel tecido não tecido (TNT) ou papel de grau cirúrgico, fornecido em folhas individuais ou rolo, destinado a cobertura de macas, cadeiras, poltronas ou superfícies de atendimento; Propriedades: Hipoalergênico; Não irritante; Não se desfaz facilmente ao manusear; Superfície lisa ou levemente texturizada para conforto do paciente; Capacidade de absorção moderada de líquidos. Dimensões e Embalagem: Largura: 70 cm; Comprimento: 50 cm; Espessura/Gramatura: conforme padrão clínico (18–25 g/m²); Embalagem: pacotes lacrados contendo quantidade definida de unidades, com rótulo legível contendo: Dimensões do lençol; Material e gramatura; Número de unidades por pacote; Lote, validade e fabricante/importador; Características Técnicas e Funcionais: Uso único e descartável, evitando contaminação cruzada; Resistência mecânica adequada para evitar rasgos durante o manuseio; Absorção moderada de líquidos corporais ou de procedimentos; Leveza e flexibilidade, facilitando a cobertura de superfícies irregulares; Compatível com procedimentos clínicos e hospitalares, incluindo exames, consultas e pequenas cirurgias; Hipoalergênico e seguro para contato com pele sensível. Segurança e		referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	--	--	---

		Qualidade: Produto esterilizado ou limpo, conforme especificação do fabricante; Confeccionado conforme boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes microbiológicos ou químicos; Conformidade com normas ANVISA e normas de segurança e higiene hospitalar; Produto destinado ao uso único, descartável, prevenindo riscos à saúde do paciente.			
99	574150484	Papel para eletrocardiograma termossensível 216 mm x 30 m - Em rolo, medindo 216 mm de largura x 30 m de comprimento, com escala própria para registro e adaptação perfeita ao aparelho eletrocardiógrafo	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
100	574150485	Papel para eletrocardiograma termossensível 58 mm x 30m - Em rolo, medindo 58 mm de largura x 30 m de comprimento, com escala própria para registro e adaptação perfeita ao aparelho eletrocardiógrafo	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
101	574150453	Pinça de Cheron 24 cm - Pinça de cheron descartável estéril. Características: Fabricada em aço inoxidável, esterilizável,	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto,

		com pigmento branco, composta por 02 hastes com 04 níveis de travamento. Medidas: Comprimento total: aproximadamente 240mm; Níveis de pressão com quatro travamentos. Formato da ponta ativa: cone. Curvatura entre alça e ponta ativa: aproximadamente 37°			tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
102	574150454	Placa de Alginato de Cálcio - Caixa com 10 Unidades - Identificação do Produto: Esterilizada, fornecida em caixa com 10 unidades, destinada a uso ortopédico, odontológico ou médico, para imobilização temporária, moldagem de superfícies ou aplicações clínicas específicas. Material e Composição: Base: alginato de cálcio de grau clínico; Componentes: sais de cálcio, alginatos de sódio ou potássio, agentes estabilizantes, aditivos não irritantes; Propriedades do material: Biocompatível; Não tóxico; Hipoalergênico; Capacidade de moldagem rápida e precisa; Resistência adequada para remoção do molde sem deformação. Dimensões Aproximadas: Comprimento: 10 cm; Largura: 10 cm. Características Técnicas e Funcionais: Rápida reação com água para moldagem, formando uma superfície sólida em tempo clínico adequado; Superfície lisa, proporcionando molde preciso; Resistência mecânica suficiente para manipulação e transporte do molde; Segurança e biocompatibilidade,	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		minimizando irritação cutânea ou mucosa; Uso único e descartável, evitando contaminação cruzada; Compatível com técnicas clínicas padrão, tanto odontológicas quanto ortopédicas. Segurança e Qualidade: Produto esterilizado ou limpo, pronto para uso; Fabricado segundo boas práticas de fabricação (BPF); Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Certificação ou registro na ANVISA como dispositivo médico ou odontológico; Produto uso único, descartável, garantindo segurança do paciente. Embalagem: Caixa com 10 unidades, cada placa individualmente acondicionada; Embalagem selada, garantindo integridade, higiene e esterilidade; Rótulo contendo: Nome do produto; Número de unidades; Dimensões e peso aproximado; Lote e validade; Indicação de esterilização; Fabricante/importador e CNPJ; Instruções de uso e descarte.			
103	574150455	Placa de Carvão Ativado - Identificação do Produto: Destinada a aplicações médicas, hospitalares ou laboratoriais, para absorção de gases, odores, vapores ou impurezas em contato controlado. Produto esterilizado ou limpo, pronto para uso. Material e Composição: Carvão ativado de origem vegetal ou mineral, poroso, de alta superfície específica; Base e suporte da placa: polipropileno,	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		polietileno ou outro material inerte, resistente e seguro; Propriedades do material: Alta capacidade de adsorção; Biocompatível e seguro para contato indireto; Não tóxico e livre de contaminantes microbiológicos. Dimensões: 10,5 x 10,5 cm. Compatível com sistemas de filtragem e dispositivos médicos; Segurança química, livre de compostos tóxicos ou irritantes; Leveza e praticidade, fácil manuseio e integração em kits ou equipamentos. Segurança e Qualidade: Fabricada conforme boas práticas de fabricação (BPF); Produto esterilizado ou limpo, pronto para uso; Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Conformidade com normas ANVISA ou regulamentações internacionais de dispositivos médicos e filtros; Rótulo com: Nome do produto; Número de unidades; Dimensões e peso aproximado; Lote e validade; Indicação de esterilização ou limpeza; Fabricante/importador e CNPJ; Instruções de uso e descarte.			
104	574150457	Pó Desincrostante - Identificação do Produto: Embalagem para uso odontológico ou médico-hospitalar, destinado à remoção de cálculos, placas e resíduos minerais, garantindo limpeza eficaz de superfícies dentárias ou instrumentais. Material e Composição: Composição básica: pó de carbonato de cálcio,	UN	30	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria

		bicarbonato de sódio ou fosfato de cálcio, podendo conter agentes abrasivos suaves; Propriedades do material: Alta capacidade de remoção de depósitos calcificados; solúvel ou dispersível em água para aplicação controlada; não tóxico em condições de uso recomendadas; compatível com instrumentos e superfícies odontológicas; estável durante armazenamento e transporte, sem aglomeração excessiva. Embalagem individual: 1 Kg; Granulometria do pó: fina a média, adequada para uso em dispositivos de jato de ar ou aplicação manual; Volume útil: suficiente para múltiplas aplicações clínicas; Peso da embalagem: leve, prática para armazenamento e transporte. Características Técnicas e Funcionais: Alta eficiência na remoção de incrustações e placas calcificadas; fácil dissolução ou dispersão, permitindo aplicação uniforme; Segurança para uso clínico, minimizando abrasão em superfícies saudáveis; compatível com diferentes tipos de aplicadores, como jatos de ar ou escovas profissionais; Produto estável, mantendo propriedades durante validade indicada; Uso único ou contínuo conforme recomendações do fabricante, sem perda de desempenho. Segurança e Qualidade: Fabricado de acordo com boas práticas de fabricação (BPF); Produto não tóxico e seguro, para uso profissional conforme instruções; Embalagem fechada e resistente à umidade,		Municipal de Saúde.
--	--	--	--	---------------------



		preservando propriedades do pó; Livre de contaminantes microbiológicos e químicos; Conformidade com normas sanitárias e regulatórias aplicáveis (ANVISA, ISO, etc.); Produto uso profissional, com instruções de manuseio e descarte indicadas pelo fabricante. Embalagem: Embalagem fechada, resistente à umidade e ruptura; Frasco ou sache com 1Kg com: Nome do produto; Composição e instruções de uso; Lote e validade; Fabricante/importador e CNPJ;			
105	574150486	Preservativo masculino - Caixa com 144 unidades. - Material: latex natural, lubrificante: com cor: natural, aroma: sem formato: liso, tamanho: 52 mm (L). Caixa com 144 unidades.	UN	340	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
106	574150491	Recipiente para Descarte de Materiais Perfurocortantes 13 litros - Fabricado em papelão rígido de alta densidade, revestido internamente com material impermeável (resistente à umidade e à perfuração), conforme normas da ABNT NBR 13853-1 e 13853-2. Deve possuir sistema de travamento automático da tampa, abertura de segurança para inserção dos resíduos e identificação visual	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		padronizada conforme as normas sanitárias vigentes.			
107	574150492	Recipiente para Descarte de Materiais Perfurocortantes 7 litros - Fabricado em papelão rígido de alta densidade, revestido internamente com material impermeável (resistente à umidade e à perfuração), conforme normas da ABNT NBR 13853-1 e 13853-2. Deve possuir sistema de travamento automático da tampa, abertura de segurança para inserção dos resíduos e identificação visual padronizada conforme as normas sanitárias vigentes.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
108	574150524	Sapatilha Propé Descartável - Caixa com 100 unidades - Para uso em áreas que requerem controle de higiene e minimização de contaminação, como ambientes médico-hospitalares, clínicas, laboratórios, indústrias alimentícias e salas limpas. Material: tecido não tecido (TNT) 100% polipropileno, gramatura mínima de 20 g/m²; Cor: branca; Modelo: tipo sapatilha, formato anatômico que envolve totalmente o calçado; Fechamento / Ajuste: com elástico em todo o entorno do cano, garantindo fixação segura; Dimensões: comprimento aproximado de 36 cm a 40 cm, adequado para calçados até número 45; Embalagem com 100 unidades ou 50 pares.	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
109	574150459	Scalp nº 21 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Scalp-vein set (agulha tipo "butterfly" / agulha com	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto,

		asas) calibre 21G, destinada a punção venosa, coleta de sangue e bolus/infusão de curta duração, fornecida em caixa com 100 unidades, embalagem primária individual estéril. Aplicação / indicação de uso Punção venosa periférica para coleta de amostras sanguíneas; Componentes e materiais Agulha: aço inoxidável cirúrgico, afiada, siliconizada (opcional) para menor traumatismo tecidual; Asas (wings): termoplástico flexível (polipropileno, PVC ou similar) com superfície texturizada, coloridas conforme código internacional de bitola (opcional); Tubulação: PVC flexível médico ou elastômero de grau médico, comprimento entre 20 a 30 cm; Conector: Luer-lock ou Luer-slip interoperável com sistemas padrão, ou tampão vedante para transporte; Hub: material plástico médico, firme e isento de rebarbas; Indicadores: rótulo/anel de segurança (quando presente) e marcação de lote/validade na embalagem. Especificações e dimensões aproximadas: Calibre: 21 Gauge (21G) — diâmetro externo ~ 0,8 mm; Comprimento da agulha: ~ 19–25 mm; Comprimento da tubulação: 20–30 cm Asas: dimensões compatíveis com fixação manual e uso com fita adesiva; conector padrão para compatibilidade com seringas, sistemas de coleta e IV set; Baixo índice de hemólise em coletas sanguíneas Segurança, esterilização e descarte: Produto estéril, fornecido em		tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	--	--	--	---

		embalagem primária inviolável (peel-pouch ou blister) por unidade.			
110	574150460	Scalp nº 23 - Caixa com 100 unidades - Identificação do produto: Conjunto para punção venosa periférica tipo Scalp-Vein Set (agulha “butterfly”), calibre 23G, fornecido esterilizado, descartável e embalado individualmente, acondicionado em caixa com 100 unidades. Características gerais e construtivas: Agulha Fabricada em aço inoxidável cirúrgico, com ponta trifacetada e afiação uniforme; Superfície siliconizada ou com tratamento que reduza o atrito, garantindo punção suave e mínima dor; Calibre 23G (0,6 mm de diâmetro externo aproximado); Comprimento da agulha: entre 19 mm e 25 mm. Asas (wings): Duas asas flexíveis em material termoplástico atóxico (PVC, polipropileno ou similar de grau médico); Comprimento entre 20 cm e 30 cm; Conector em uma das extremidades compatível com sistemas padrão Luer-slip ou Luer-lock. Conector: Padrão universal, compatível com seringas, sistemas de coleta e linhas de infusão; pode conter tampa protetora ou adaptador removível. Identificação visível do lote, data de fabricação, validade e método de esterilização; isento de látex e de substâncias pirogênicas ou tóxicas; deve atender aos requisitos de biocompatibilidade (ISO 10993) e segurança de	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		esterilização (ISO 11135 / ISO 11137). Especificações técnicas: resumidas Parâmetro Descrição / Faixa Aceitável Calibre 23G (aprox. 0,6 mm) Comprimento da agulha 19 a 25 mm Comprimento da tubulação 20 a 30 cm Material da agulha Aço inoxidável cirúrgico Material das asas PVC, PP ou equivalente médico, caixa com 100 unidades Uso Único e descartável Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA. Embalagem deve garantir esterilidade até a data de validade; produzido sob sistema de qualidade certificado (ex.: ISO 13485 ou equivalente).			
111	574150526	Seringa 20 ml - Caixa com 100 unidades - Hipodérmica, atóxica, estéril, bico cômico cateter, sem agulha. Caixa contendo 100 unidades	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
112	574150527	Seringa 3ml - Caixa com 100 unidades - Com corpo transparente, confeccionada em polipropileno, siliconização externa, cilindro com anel de retenção, estéril, apirogênica e atóxica sem agulha. Caixa contendo 100 unidades.	UN	300	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria

					Municipal de Saúde.
113	574150525	Seringa 60 ml p/ sonda alimentar - Com corpo transparente, confeccionada em polipropileno, siliconização externa, cilindro com anel de retenção, estéril, apirogênica e atóxica com bico ajustável para sonda de alimentação.	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
114	574150461	Seringa Descartável de 10 mL - Caixa com 100 unidades - Estéril, de uso único, sem agulha acoplada, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e materiais: Capacidade nominal: 10 mL ($\pm 10\%$); Tipo: Seringa hipodérmica de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente, de grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação (gaxeta): Borracha sintética de grau médico (isenta de látex natural); Graduação: Escala legível e indelével em mL, com subdivisões de 0,2 mL ou menores; Impressão em tinta atóxica, resistente à esterilização e ao manuseio; Conector: Tipo Luer-Slip ou Luer-Lock (universal, compatível com agulhas padrão). Êmbolo: Deslizamento suave, sem	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		travamentos ou vazamentos; Corpo transparente: Permite visualização clara do conteúdo e de eventuais bolhas de ar. Desempenho e segurança: Estanqueidade garantida (sem vazamento entre corpo e êmbolo durante aspiração e injeção); Êmbolo com curso total seguro; Material compatível com contato direto com fluidos corporais e medicamentos; Permite esterilização eficaz sem deformação ou alteração de propriedades; Produto de uso único e descartável; DEHP e BPA, reduzindo risco de reações alérgicas; Cumpre normas técnicas internacionais aplicáveis; Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, conforme validação do fabricante; Embalagem individual e inviolável, tipo blister ou peel-pack, que garanta esterilidade até o uso; Rótulo com informações obrigatórias: nome do produto, capacidade, lote, data de fabricação e validade, método de esterilização, fabricante e número de registro ANVISA. Critérios de qualidade e durabilidade: Superfícies internas e externas lisas, sem rebarbas, fissuras ou deformações; Êmbolo deve deslizar suavemente com esforço uniforme; Tinta da graduação não deve soltar-se ou borrar; Resistência a torque		
--	--	--	--	--

		e pressão, sem vazamento de ar ou fluido.			
115	574150463	Seringa Descartável de 1 mL com Agulha 13 x 0,45 mm – Caixa com 100 unidades – Estéril e de uso único, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e materiais: Seringa: Capacidade nominal: 1 mL (±10%); Tipo: Seringa de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação: Borracha sintética (isenta de látex natural); Graduação: Impressa em mililitros (mL) e frações de 0,01 mL, indelével e de alta legibilidade; Transparência: Corpo totalmente transparente para visualização de bolhas e volume aspirado; Êmbolo: Deslizamento suave, com limitador de curso; Conector: Tipo Luer Slip (universal), com agulha acoplada fixa ou encaixada. Agulha: Dimensão nominal: 13 mm x 0,45 mm (26G x ½"); Material: Tubo de aço inoxidável AISI 304 grau médico; Cânula: Ponta trifacetada, afiada e polida eletronicamente; Base (hub): Polipropileno rígido, compatível com o conector da seringa; Proteção: Tampa plástica protetora inviolável; Desempenho e segurança: Vedação perfeita entre corpo e êmbolo, sem vazamento de ar ou fluido; Movimento suave do êmbolo, sem travamento ou	UN	2.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		refluxo; Agulha firmemente acoplada; Graduação nítida e permanente; Materiais atóxicos e apirogênicos, compatíveis com fluidos biológicos e medicamentos; Produto isento de látex, DEHP e BPA, minimizando riscos alérgicos; Uso único e descartável, proibido reprocessamento. Registro sanitário obrigatório junto à ANVISA Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Embalagem individual, tipo blister ou peel-pack selado, com identificação do lote, validade, método de esterilização e registro sanitário; Resistência ao torque e pressão sem vazamentos.			
116	574150462	Seringa Descartável de 5 mL - Caixa com 100 unidades - Estéril, de uso único, sem agulha acoplada, Apresentação: embalada individualmente e acondicionada em caixa com 100 unidades. Características construtivas e materiais: Capacidade nominal: 5 mL ($\pm 10\%$); Tipo: Seringa hipodérmica de três partes (corpo, êmbolo e anel de vedação); Material do corpo e êmbolo: Polipropileno transparente, grau médico, atóxico e apirogênico; Anel de vedação: Borracha sintética grau médico (isenta de látex natural); Graduação: Escala legível e indelével em mililitros (mL), com subdivisões de 0,2 mL ou menores; Impressa em tinta atóxica, resistente à	UN	400	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		esterilização e ao manuseio; Conector: Tipo Luer-Lock ou Luer-Slip (universal, compatível com agulhas padrão ISO 594); Êmbolo: Deslizamento suave e uniforme, sem vazamentos; Corpo transparente: Permite visualização completa do conteúdo e de bolhas de ar. Desempenho e segurança: Vedação eficiente, sem vazamento entre corpo e êmbolo durante aspiração ou injeção; Êmbolo com limitador de curso, impedindo desprendimento acidental; Material biocompatível, seguro para contato com medicamentos e fluidos biológicos; Produto de uso único e descartável, DEHP e BPA, prevenindo reações alérgicas; Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA. Condições de esterilização e embalagem: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Embalagem individual, tipo blister ou peel-pack, selada e inviolável; Rótulo informativo contendo: nome do produto, capacidade, lote, validade, método de esterilização, fabricante e número de registro na ANVISA. Critérios de qualidade e durabilidade: Graduação impressa de forma legível e permanente; Êmbolo com movimento suave e contínuo, sem travamentos; Superfícies internas e externas lisas, sem rebarbas ou deformações; Resistência a pressão e torque, sem vazamento de ar ou fluido		
--	--	---	--	--



117	574150465	Solução Alcoólica de Clorexidina 0,5% – Frasco de 1 Litro - Composição e características químicas: Princípio ativo: Digluconato de clorexidina a 0,5%; Veículo: Solução alcoólica (etanol ou isopropanol a 70%, em base purificada); pH: Entre 5,0 e 7,0; Aspecto: Líquido límpido, incolor ou levemente amarelado, de odor característico do álcool; Solubilidade: Totalmente miscível em álcool e água; Densidade aparente: Entre 0,84 e 0,88 g/mL; Não conter corantes ou fragrâncias artificiais que possam interferir na assepsia ou causar irritação cutânea. Propriedades e desempenho: Ação antimicrobiana rápida e prolongada, eficaz contra bactérias Gram-positivas, Gram-negativas, fungos e leveduras; Efeito residual devido à adsorção da clorexidina nas camadas superficiais da pele; Atuação sinérgica entre álcool e clorexidina, promovendo assepsia imediata e prolongada; Evaporação rápida sem deixar resíduos oleosos ou pegajosos; Especificações da embalagem: Frasco de 1 litro, fabricado em material plástico rígido e translúcido (polietileno de alta densidade – PEAD ou equivalente), resistente à ação do álcool; Tampa rosqueável, tipo flip-top ou válvula dosadora, que permita vedação segura e controle da saída do produto; Embalagem resistente à esterilização química e à	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
-----	-----------	---	----	-----	--

		pressão interna; Rótulo com informações claras e legíveis, incluindo: nome do produto, concentração, volume, composição, lote, data de fabricação, validade, fabricante, registro ANVISA e orientações de uso. Requisitos normativos e de qualidade: Produto deve possuir registro válido na ANVISA como antisséptico tópico ou saneante hospitalar; fabricado conforme as Boas Práticas de Fabricação (BPF).			
118	574150464	Solução Aquosa de Clorexidina 0,2% – Frasco de 1 Litro - Identificação do produto: Pronta para uso, destinada à antisepsia da pele e mucosas, higienização pré e pós-procedimentos e profilaxia de infecções em ambientes hospitalares, ambulatoriais e odontológicos. Apresentação: frasco plástico com 1 litro, de uso hospitalar, clínico ou laboratorial Composição qualitativa e quantitativa (exemplo genérico): Princípio ativo: Digluconato de Clorexidina a 0,2% (p/p); Veículo: Água purificada, ajustada quanto ao pH e condutividade; Conservantes: Isento de álcool etílico e solventes inflamáveis; pH: Entre 5,5 e 7,0, compatível com a pele; Cor: Líquido transparente ou levemente amarelado; Odor: Característico, suave, não irritante. Características físico-químicas e funcionais: Solução aquosa pronta para uso, estável e homogênea; Apresenta ação antimicrobiana de amplo	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



	espectro, eficaz contra bactérias Gram-positivas e Gram-negativas, fungos e leveduras; Ação residual prolongada sobre a pele e mucosas, sem causar irritação ou ressecamento; Livre de álcool, o que reduz risco de ardência e reações adversas; Produto não inflamável e não tóxico; Compatível com materiais médicos como luvas, campos cirúrgicos e instrumentais de aço inoxidável. Especificações técnicas gerais Parâmetro Descrição / Requisitos Mínimos Concentração do ativo 0,2% (p/p) $\pm$ 0,02 Princípio ativo Digluconato de Clorexidina Tipo de solução Aquosa (sem álcool) pH 5,5 a 7,0 Cor Transparente ou levemente amarelada Odor Suave, não irritante Tipo de uso Externo, antisséptico tópico Volume nominal 1 litro Validade mínima 24 meses após fabricação Registro sanitário Obrigatório junto à ANVISA (categoria: antisséptico para uso profissional) Embalagem primária Frasco plástico grau farmacêutico com tampa rosqueável ou flip-top, resistente e inviolável. Embalagem secundária Caixa ou fardo identificado com lote, validade e fabricante Rotulagem Nome do produto, concentração, modo de uso, cuidados, número do lote, validade e registro ANVISA. Requisitos de qualidade e segurança: Produzido sob Boas Práticas de Fabricação (BPF); Produto esterilizado ou		
--	--	--	--



		microbiologicamente controlado, conforme legislação sanitária; Matéria-prima (clorexidina) de grau farmacêutico; Produto livre de metais pesados, corantes artificiais e substâncias tóxicas; Não sensibilizante, não irritante e hipoalergênico; Embalagem plástica resistente a impacto, não reativa e hermeticamente selada; Identificação de lote, data de fabricação e validade gravadas de forma indelével. Critérios de desempenho: Deve demonstrar redução microbiana mínima de 99,9% em ensaios laboratoriais contra S. aureus e E. coli; Estabilidade físico-química garantida durante toda a validade; pH controlado para evitar irritação dérmica; mantém eficácia após aplicação por no mínimo 6 horas sobre a pele íntegra.			
119	574150466	Solução Degermante de Clorexidina 2% – Frasco de 1 Litro - Apresentação: Frasco plástico de 1 litro, com tampa vedante ou tipo flip-top, resistente e hermeticamente fechado. Princípio ativo: Digluconato de clorexidina 2% (m/v); Veículo: Solução aquosa purificada, podendo conter coadjuvantes tensoativos para aumento da ação degermante; pH: Entre 5,0 e 7,0; Aspecto físico: Líquido límpido, incolor ou levemente amarelado, com odor característico da clorexidina; Solubilidade: Totalmente miscível em água; Ausência de corantes ou fragrâncias que possam	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		interferir na eficácia ou causar irritações. Propriedades e desempenho: Ação antimicrobiana ampla, com eficácia comprovada contra bactérias Gram-positivas, Gram-negativas e fungos; Efeito residual devido à adsorção da clorexidina na epiderme, prolongando o efeito antisséptico; acondicionamento: Frasco de 1 litro, em material plástico rígido (polietileno de alta densidade – PEAD ou equivalente), resistente à ação química da clorexidina; Tampa rosqueável, flip-top ou válvula dosadora, garantindo vedação segura; Embalagem resistente a impactos e pressão interna, evitando vazamentos; Rótulo contendo informações obrigatórias: nome do produto, concentração, composição, lote, data de fabricação, validade, registro na ANVISA e instruções de uso. Requisitos normativos e de qualidade: Produto registrado na ANVISA como antisséptico degermante de uso hospitalar; fabricado conforme Boas Práticas de Fabricação (BPF).			
120	574150458	Solução PHMB 0,1% (Polihexametileno Biguanida) – Frasco 350 ml - Identificação do Produto: Solução aquosa de polihexametileno biguanida (PHMB) a 0,1%, pronta para uso, destinada à limpeza, irrigação e descontaminação de feridas agudas e crônicas, queimaduras, cavidades e tecidos lesionados, promovendo ambiente úmido e livre de microrganismos,	UN	200	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria

		favorecendo a cicatrização. Composição e Características Físico-Químicas: Composição principal: Polihexametileno Biguanida (PHMB) 0,1% em solução aquosa purificada; pH: neutro ou levemente ácido (aprox. 5,0 a 7,0), compatível com tecidos humanos; Apresentação: solução límpida, incolor e inodora; isenta de álcool, iodo e cloro, não irritante e não citotóxica; Não oleosa e não sensibilizante, podendo ser aplicada diretamente na ferida; Osmolaridade: próxima à fisiológica. Especificações Técnicas: Concentração do ativo: 0,1% ± 0,01%; Volume: 350 ml (frasco individual); Registro e conformidade: atender às exigências da ANVISA como produto para limpeza de feridas (classe II ou III, conforme enquadramento); Material da embalagem: frasco plástico atóxico, opaco ou translúcido, de polietileno de alta densidade (PEAD) ou material similar, com tampa rosqueável ou flip-top vedante, resistente a vazamentos. Compatível com curativos avançados, como espumas, alginatos, hidrocolóides e hidrofibras. Atende às normas de boas práticas de fabricação (BPF) e controle de qualidade; Deve apresentar número de registro na ANVISA, lote, data de fabricação e validade claramente identificados; Prazo de validade mínimo de 24 meses a partir da data de fabricação. Rotulagem legível, contendo: Nome do produto e concentração (PHMB 0,1%);		Municipal de Saúde.
--	--	--	--	---------------------

		Volume nominal (350 ml); Instruções de uso; Lote, validade e fabricante/importador; Registro ANVISA e precauções de uso.			
121	574150528	Sonda Aspiração Traqueal nº 12 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 12fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
122	574150529	Sonda Aspiração Traqueal nº 14 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo,	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela

		facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 14fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa			Secretaria Municipal de Saúde.
123	574150530	Sonda Aspiração Traqueal nº 16 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 16fr.	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa			
124	574150531	Sonda Aspiração Traqueal nº 18 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 18fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
125	574150532	Sonda Aspiração Traqueal nº 4 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção,	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre4fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa			
126	574150533	Sonda Aspiração Traqueal nº 6 - Sistema Fechado de Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre6fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
127	574150534	Sonda Aspiração Traqueal nº 8 - Sistema Fechado de	UN	100	Não foi localizado processo licitatório

		Aspiração Traqueal ADULTO, paciente não precisa ser desconectado do ventilador durante a aspiração; conexão em “Y” que proporciona entrada de ar mais laminas (sem gerar turbulência) p/o paciente; via de instilação c/válvula anti-refluxo, facilitando o manuseio do profissional; conector em “T”; via de mdi (para aplicação do aerossol); visor de secreção, permite a visualização da passagem da secreção junto a válvula de vácuo; válvula de sucção c/tampa acoplada, garantindo a manutenção do sistema fechado, além de evitar o risco de perda da tampa; luva plástica extremamente sensível que permite o manuseio apropriado da sonda de aspiração, evitando o contato direto do profissional c/a secreção; calibre 6fr. Embalado individualmente. Estéril. Registro na Anvisa			anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
128	574150467	Sonda de Aspiração Traqueal nº 10 - Identificação do Produto: Destinada à remoção de secreções das vias respiratórias de pacientes adultos, pediátricos ou neonatais, dependendo da numeração da sonda. Apresentação: Embalagem individual, esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 10 (equivalente a diâmetro externo de 3,3 mm); Material da sonda: PVC ou polietileno flexível grau médico, biocompatível, atóxico e apirogênico; Comprimento:	UN	3.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

Aproximadamente 40 cm ($\pm 5\%$) para aspiração de vias respiratórias em adultos; Marcação: Graduada em centímetros ao longo do corpo da sonda, permitindo controle da profundidade de inserção; Flexibilidade: Suficiente para navegar pelas vias aéreas sem risco de lesão, mantendo resistência à torção; Conector: Universal (tamanho padrão 15 mm) para acoplamento com sistema de aspiração e balão coletor; Tubo de aspiração: Liso, sem rebarbas ou irregularidades que possam lesar a mucosa traqueal. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada para minimizar risco de trauma às vias aéreas; Orifícios laterais próximos à ponta distal, permitindo aspiração eficiente e reduzindo risco de obstrução; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, pronto para uso; Descartável, de uso único, evitando contaminação cruzada; Compatível com protocolos hospitalares de controle de infecção e normas sanitárias vigentes; Produto atóxico, isento de látex, evitando reações alérgicas; Resistência ao vácuo adequado à faixa recomendada de aspiração clínica. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificada com número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções

		de uso, indicações, precauções e registro sanitário.			
129	574150468	Sonda de Foley nº 12 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 12 Fr (diâmetro externo de aproximadamente 4 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção em bexiga; Material: látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril para fixação intra-vesical, inflável via conector próprio; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Eventualmente graduada ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada ou “eyelet”; Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama; descartável, de uso único, Resistência adequada do balão e do tubo à pressão interna durante inflagem e drenagem. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, com informações sobre número do cateter, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, identificadas de forma clara;	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Rotulo conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.			
130	574150469	Sonda de Foley nº 14 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, indicada para uso em pacientes adultos. Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 14 Fr (diâmetro externo aproximadamente 4,7 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm; Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.			
131	574150470	Sonda de Foley nº 16 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga. Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 16 Fr (diâmetro externo aproximadamente 5,3 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, Material: Latex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama; Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA,	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.



		com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.			
132	574150471	Sonda de Foley nº 18 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 18 Fr (diâmetro externo aproximadamente 6 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção vesical em adultos; Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter para monitoramento da profundidade de inserção. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa	UN	20	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		contendo 10 unidades, com rotulagem clara; Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.			
133	574150472	Sonda de Foley nº 20 – Caixa com 10 unidades - Destinada à drenagem da urina da bexiga, Apresentação: Caixa contendo 10 unidades, cada sonda individualmente embalada e esterilizada, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 20 Fr (diâmetro externo aproximadamente 6,7 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, Material: Látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Balão de retenção: Capacidade de 5 a 10 mL de solução estéril, inflável via conector específico; Conector: Universal, padrão Luer-lock, compatível com sistema de drenagem urinária; Marcações: Graduada em centímetros ao longo do cateter. Segurança e funcionalidade: Ponta distal arredondada (“tip” ou “eyelet”); Orifícios de drenagem lateral próximos à ponta distal; Esterilização: Produto fornecido esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama, Balão resistente à pressão adequada de inflagem e drenagem; Flexível, Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, identificando número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo 10 unidades, com rotulagem clara;	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Rotulagem conforme normas da ANVISA, com instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.			
134	574150535	Sonda Nasogástrica nº 10 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco;	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
135	574150536	Sonda Nasogástrica nº 12 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco;	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
136	574150537	Sonda Nasogástrica nº 14 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

137	574150538	Sonda Nasogástrica nº 16 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
138	574150539	Sonda Nasogástrica nº 18 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
139	574150540	Sonda Nasogástrica nº 20 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
140	574150541	Sonda Nasogástrica nº 4 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto,

		e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.			tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
141	574150542	Sonda Nasogástrica nº 6 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
142	574150543	Sonda Nasogástrica nº 8 - Estéril e de uso único, destinada à introdução nasogástrica para aspiração e/ou administração de soluções e nutrição enteral, utilizada em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e de emergência. Material: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, flexível e radiopaco.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
143	574150544	Sonda Para Nutrição Enteral Com Guia nº 12 - Tipo Nutri com guia metálico interno, estéril e descartável, destinada à introdução nasoentérica ou nasogástrica para administração de dieta e medicamentos em pacientes	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa



		que necessitam de suporte nutricional enteral prolongado. Material da sonda: PVC (policloreto de vinila) atóxico, transparente, radiopaco e flexível, compatível com uso hospitalar; Material do guia: arame de aço inoxidável flexível e removível, com ponta arredondada, destinado a facilitar o posicionamento da sonda; Diâmetro: nº 12 Fr (French), tolerância $\pm 0,5$ Fr;			aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
144	574150473	Sonda Uretral nº 10 - Identificação do Produto: Sonda uretral cateter descartável, número 10 Fr, destinada à drenagem da urina da bexiga ou para procedimentos diagnósticos e terapêuticos urológicos, indicada para uso em pacientes pediátricos ou adultos conforme prescrição médica. Apresentação: Unidade individualmente embalada, estéril, pronta para uso. Características gerais: Numeração: nº 10 Fr (diâmetro externo aproximadamente 3,3 mm); Comprimento: Aproximadamente 40 cm, adequado para inserção vesical; Material: Silicone ou látex revestido de silicone, biocompatível, flexível, atóxico e apirogênico; Ponta distal: Arredondada com orifícios de drenagem lateral ("eyelet"), garantindo escoamento seguro da urina; Conector: Padrão Luer-lock ou conector universal compatível com sistema de drenagem; Flexibilidade: Suficiente para inserção segura sem colapso do cateter. Segurança e	UN	3.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		funcionalidade: Produto esterilizado por óxido de etileno (ETO) ou radiação gama; Uso único, descartável, prevenindo contaminação cruzada; Material biocompatível, minimizando risco de reações adversas; Balão de retenção (quando aplicável) com capacidade adequada para fixação vesical; Marcações graduadas em centímetros ao longo do cateter (quando aplicável) para monitoramento da profundidade de inserção. Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual inviolável, com identificação de número da sonda, lote, data de fabricação e validade; Caixa contendo múltiplas unidades (opcional, conforme especificação do fornecedor); Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, indicações, precauções e registro sanitário.			
145	574150545	Sonda Uretral nº 12 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.	UN	3.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
146	574150546	Sonda Uretral nº 14 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto,



		soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.			tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
147	574150547	Sonda Uretral nº 4 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
148	574150548	Sonda Uretral nº 8 - Estéril, atóxica e descartável, destinada à drenagem vesical de urina e/ou introdução de soluções pela via uretral, utilizada em ambientes hospitalares, ambulatoriais e de emergência.	UN	1.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
149	574150474	Soro Fisiológico 0,9% 500 ml - Identificação do Produto: Solução aquosa estéril de cloreto de sódio a 0,9% (pH fisiológico), destinada à reposição de fluidos e eletrólitos, limpeza de feridas, diluição de medicamentos para	UN	2.000	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa

	administração endovenosa ou irrigação de cateteres e dispositivos médicos. Apresentação: Frasco de 500 mL, individualmente embalado, pronto para uso, fornecido em caixas com unidades múltiplas, conforme especificação do fornecedor. Características gerais: Composição: Cloreto de sódio 0,9% p/v em água purificada; pH: Aproximadamente 4,5 a 7,0; Osmolaridade: ~308 mOsm/L (isotônica em relação ao plasma humano); Volume unitário: 500 mL por frasco; Material do frasco: Polietileno (PE), polipropileno (PP) ou vidro tipo I, biocompatível e aprotogênico; Tampa ou selo: Hermético, inviolável, compatível com administração direta ou via equipo de infusão; Transparência do frasco: Permite visualização do conteúdo e identificação de partículas ou precipitados. Segurança e funcionalidade: Esterilização: Produto fornecido estéril, pronto para uso; Uso único, evitando contaminação cruzada; compatível com medicamentos e diluentes intravenosos de uso clínico; Frascos projetados para resistência mecânica e transporte seguro; Rotulagem: Informação clara de volume, composição, validade, lote, condições de armazenamento e advertências. Embalagem e acondicionamento: Frasco individual inviolável, com identificação do lote e validade; Caixa contendo múltiplos frascos (quantidade			aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	--	--	--	---



		variável conforme fornecedor); Embalagem resistente a impactos, transporte e armazenamento; Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.			
150	574150549	Soro Fisiológico 0,9% – Frasco de 100 ml - (cloreto de sódio a 0,9%), solução estéril, isotônica e apirogênica, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e domiciliares. Composição: Cloreto de Sódio (NaCl) 0,9 g em 100 ml de água para injeção q.s.p. (solução isotônica – 9 mg/ml); Apresentação: Frasco plástico transparente, flexível e resistente, contendo 100 ml de solução;	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
151	574150550	Soro Fisiológico 0,9% – Frasco de 250 ml - (cloreto de sódio a 0,9%), solução estéril, isotônica e apirogênica, destinada ao uso em procedimentos hospitalares, ambulatoriais e domiciliares. Composição: Cloreto de Sódio (NaCl) 0,9 g em 250 ml de água para injeção q.s.p. (solução isotônica – 9 mg/ml); Apresentação: Frasco plástico transparente, flexível e resistente, contendo 250 ml de solução;	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
152	574150475	Sulfadiazina de Prata 1% Pote 400g - Identificação do Produto: Pomada antimicrobiana à base de sulfadiazina de prata 1%, indicada para prevenção e tratamento de infecções em queimaduras, feridas crônicas	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa



	ou de difícil cicatrização, conforme prescrição médica. Apresentação: Pote contendo 500 g de pomada, fornecido em embalagem primária inviolável, acompanhado de instruções de uso. Características gerais: Concentração: 1% sulfadiazina de prata; Forma farmacêutica: Pomada homogênea, de coloração branca ou levemente acinzentada, de textura cremosa e fácil aplicação; Veículo: Base oleosa ou semissólida, compatível com aplicação tópica em pele lesionada, que permite liberação gradual do princípio ativo; Volume/Peso unitário: 500 g por pote; Embalagem: Pote resistente à luz e oxidação, hermeticamente fechado, garantindo preservação do conteúdo; Compatibilidade: Produto apirogênico, livre de contaminantes microbiológicos, adequado para uso em queimaduras de segundo e terceiro grau, úlceras e feridas abertas. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, garantindo ausência de contaminantes microbiológicos; Uso tópico exclusivo, evitando contaminação sistêmica; Estabilidade do princípio ativo durante o período de validade; Rótulo com informações claras, incluindo concentração, modo de uso, precauções, lote e validade; Livre de substâncias alergênicas conhecidas, com registro			aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	---	--	--	--

		sanitário válido. Embalagem e acondicionamento: Pote primário inviolável, fornecido individualmente; Caixa secundária para transporte contendo múltiplas unidades (opcional, conforme especificação do fornecedor); Embalagem resistente a impactos, luz e variações de temperatura; Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.			
153	574150476	Termômetro Digital Axilar - Identificação do Produto: Equipamento portátil destinado à medição da temperatura corporal por via axilar, com leitura digital rápida e precisa, indicado para uso clínico, hospitalar ou domiciliar. Apresentação: Unidade individual, fornecida com estojo protetor e instruções de uso. Características gerais Tipo de medição: Axilar (também pode ser compatível com medição oral ou retal, se especificado pelo fabricante); Tecnologia: Sensor eletrônico digital com alta precisão; Faixa de medição: Aproximadamente 32,0°C a 42,0°C; Precisão: ±0,1°C; Tempo de leitura: Em média 30 a 60 segundos; Display: Tela LCD digital clara, de fácil visualização; Alarme: Sinal sonoro ao final da medição; Unidade de medida: Celsius (°C), opcional Fahrenheit (°F); Material: Plástico ABS ou similar, resistente a quedas leves e fácil de higienizar; Design:	UN	50	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		Ergonomicamente projetado, leve, portátil e de fácil manuseio. Segurança e funcionalidade: Produto não invasivo, seguro para uso em adultos, crianças e lactentes; possui capa ou ponta protetora para higiene e prevenção de contaminação cruzada; Desligamento automático para economia de bateria; Estrutura resistente à limpeza com álcool 70% ou solução antisséptica recomendada; Indicador de bateria fraca; compatível com normas de segurança elétrica e regulamentação sanitária (ANVISA/INMETRO). Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual contendo termômetro digital, estojo protetor, manual de instruções e pilha/bateria inicial; Caixa secundária para transporte com múltiplas unidades (opcional); Rotulagem conforme normas da ANVISA, incluindo instruções de uso, advertências e registro sanitário.			
154	574150489	Tubo/Ampola de Teste Biológico para Autoclave - Caixa 10 unidades - Tubo ou ampola de teste biológico para controle de esterilização a vapor sob pressão (autoclave), de uso único, pronto para incubação, utilizado para monitorar a eficácia dos ciclos de esterilização em autoclaves hospitalares, odontológicas ou laboratoriais. O teste deve conter esporos bacterianos <i>Geobacillus stearothermophilus</i> (ATCC 7953), reconhecidos	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		internacionalmente como padrão para verificação da esterilização por vapor (embalagem com 10 unidades).			
155	574150490	Tubo criogênico 4,5 ml, Rosca Externa Grad Est. (Pacote com 100 unidades)	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
156	574150477	Tubo de Látex 200 – 15 Metros - Bobina ou rolo contendo 15 metros de tubo, acondicionada individualmente em embalagem protetora. Características gerais: Material: Látex natural de alta pureza, biocompatível, elástico, resistente a torção e pressão moderada; Diâmetro interno (ID): Aproximadamente 6,0 mm; Diâmetro externo (OD): Aproximadamente 10 mm (aproximado, com tolerância de $\pm 5\%$); Comprimento: 15 metros por unidade; Cor: Natural (amarelado claro) ou conforme especificação do fabricante; Flexibilidade: Excelente, permitindo curvas suaves sem colapso; Resistência: Tensão de ruptura compatível com condução de líquidos ou gases sob pressão moderada; Superfície interna e externa: Lisa, uniforme, sem defeitos ou imperfeições visíveis. Segurança e	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, quando aplicável; Livre de contaminantes microbiológicos e resíduos químicos; Resistente a dobras e torções, Compatível com conexões padronizadas em equipamentos hospitalares e laboratoriais; Embalagem e acondicionamento: Embalagem individual; Rotulagem com informações de comprimento, diâmetro, material, lote e validade.			
157	574150478	Tubo de Látex 204 – 15 Metros - Bobina ou rolo contendo 15 metros de tubo, acondicionado individualmente em embalagem protetora. Características gerais: Material: Látex natural de alta pureza, elástico, resistente a torções e pressão moderada, biocompatível; Diâmetro interno (ID): Aproximadamente 8,0 mm; Diâmetro externo (OD): Aproximadamente 12 mm (aproximado, com tolerância $\pm 5\%$); Comprimento: 15 metros por unidade; Cor: Natural (amarelado claro) ou conforme especificação do fabricante; Resistência mecânica: Capaz de suportar pressão moderada de líquidos ou gases sem ruptura; Superfície interna e externa: Lisa, uniforme, sem defeitos visíveis. Segurança e funcionalidade: Produto esterilizado ou de fabricação controlada, conforme aplicação; Livre de contaminantes microbiológicos e resíduos	UN	10	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.

		químicos; resistente a dobras e torções; compatível com conexões padronizadas em equipamentos hospitalares ou laboratoriais; Embalagem e acondicionamento: Rotulagem com informações sobre comprimento, diâmetro, material, lote e validade			
158	574150551	Tubo para Coleta de Sangue a Vácuo 4 ml – Plástico - Capacidade de 4 ml, fabricado em plástico transparente (PET ou PP), estéril, atóxico e descartável, destinado à coleta, armazenamento e transporte de amostras sanguíneas para análises laboratoriais.	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
159	574150552	Tubo para Coleta de Sangue a Vácuo com Gel – 5,0ml - Fabricado em plástico (PET ou polipropileno), estéril, atóxico e descartável, contendo gel separador e ativador de coágulo, destinado à colheita, separação e armazenamento de amostras de soro para exames laboratoriais.	UN	500	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
160	574150553	Vaselina líquida – Frasco de 1 Litro - Grau farmacêutico ou grau USP, incolor, inodora e insípida, isenta de impurezas e contaminantes, destinada ao uso hospitalar, ambulatorial e laboratorial, em procedimentos clínicos, estéticos e de proteção cutânea.	UN	100	Não foi localizado processo licitatório anterior para o referido objeto, tratando-se, portanto, da primeira aquisição, a qual visa aprimorar o

		Composição: vaselina líquida pura (óleo mineral branco altamente refinado), sem aditivos ou conservantes; Aparência: líquido transparente, incolor e homogêneo, livre de partículas ou sedimentos; Odor e sabor: neutros; pH: neutro (entre 6,0 e 7,5).			atendimento prestado pela Secretaria Municipal de Saúde.
--	--	---	--	--	--

VII – ESTIMATIVA DO VALOR DA CONTRATAÇÃO:

7.1. O valor estimado preliminar da contratação é de R\$ 930.000,00 (novecentos e trinta mil reais).

VIII – JUSTIFICATIVA PARA O PARCELAMENTO OU NÃO DA SOLUÇÃO:

8.1. A entrega deverá ser parcelada, conforme demanda e capacidade de armazenamento da instituição.

8.2. A aquisição será dividida em itens, observando-se o princípio do parcelamento, com vistas a ampliar a competição e evitar a concentração de mercado.

IX – CONTRATAÇÕES CORRELATAS E/OU INTERDEPENDENTES:

9.1. Não foram encontradas nos registros existentes outras contratações vigentes do mesmo objeto no âmbito do MUNICÍPIO DE PIRAÚBA-MG.

X – ALINHAMENTO ENTRE A CONTRATAÇÃO E O PLANEJAMENTO:

10.1. A presente contratação não está contemplada no Plano Anual de Contratações do Município de Piraúba-2026, considerando sua futura publicação e validade prevista apenas para o ano de 2027.

XI – BENEFÍCIOS A SEREM ALCANÇADOS COM A CONTRATAÇÃO:

11.1. A contratação para aquisição de materiais ambulatoriais proporcionará benefícios diretos e essenciais ao funcionamento da rede municipal de saúde, garantindo condições adequadas para a realização de atendimentos seguros, contínuos e eficientes à população. Esses materiais são indispensáveis para procedimentos básicos e rotineiros, contribuindo para a agilidade no atendimento, a prevenção de riscos à saúde dos pacientes e dos profissionais, bem como para a melhoria da qualidade dos serviços prestados nas unidades de saúde do Município. Além disso, a disponibilidade regular de materiais ambulatoriais evita interrupções nos atendimentos, reduz a necessidade de remanejamentos emergenciais e assegura maior organização dos serviços, promovendo

economicidade e planejamento adequado dos recursos públicos. Dessa forma, a contratação impacta positivamente na resolutividade das ações de saúde, fortalecendo a atenção básica e garantindo melhores condições de trabalho às equipes, refletindo diretamente na satisfação e no bem-estar da população atendida.

XII – PROVIDÊNCIAS A SEREM ADOTADAS:

12.1. Não haverá providências ou adequações previamente necessárias para a aquisição do objeto.

XIII – POSSÍVEIS IMPACTOS AMBIENTAIS:

13.1. A fornecedora deverá pautar-se sempre no uso racional de recursos e equipamentos, de forma a evitar e prevenir o desperdício de insumos e materiais consumidos bem como a geração excessiva de resíduos, a fim de atender às diretrizes de responsabilidade ambiental, em especial aos artigos 4º, 5º e 6º da Instrução Normativa N.º 1, de 19 de janeiro de 2010, da Secretaria de Logística e Tecnologia da Informação do Ministério do Planejamento e a Resolução 307, de 05 de julho de 2002, do CONAMA.

13.2. As boas práticas de otimização de recursos, redução de desperdícios e menor poluição se pautam em alguns pressupostos e exigências, que deverão ser observados pela Contratada:

- a) Racionalização do uso de substâncias potencialmente tóxico-poluente. Substituição de substâncias tóxicas por outras atóxicas ou de menor toxicidade. Racionalização/economia no consumo de energia (especialmente elétrica) e água.
- b) Os materiais empregados pela Contratada deverão atender à melhor relação entre custos e benefícios, considerando-se os impactos ambientais, positivos e negativos, associados ao produto.
- c) A qualquer tempo a Contratante poderá solicitar à Contratada a apresentação de relação com as marcas e fabricantes dos produtos e materiais utilizados, podendo vir a solicitar a substituição de quaisquer itens por outros, com a mesma finalidade, considerados mais adequados do ponto de vista dos impactos ambientais.

XIV – DECLARAÇÃO DE VIABILIDADE:

14.1. Esta equipe de planejamento declara **VIÁVEL** esta contratação, tendo em vista na capacidade da solução apresentada alcançar, da melhor forma possível, os interesses público e institucional.

XIV – RESPONSÁVEIS:

Cristina Barbosa Toledo Neiva | 5510

Robson de Oliveira Gaspar | 527

Piraúba - MG, de 05 de novembro de 2025.

Robson de Oliveira Gaspar
Secretário Municipal Adjunto de Saúde

ANEXO II – Minuta da Ata de Registro de Preços

PROCESSO Nº 023 |2026
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003 |2026

ARP Nº/..., QUE FAZEM ENTRE SI O
MUNICÍPIO DE E
A EMPRESA.....

O MUNICÍPIO DE PIRAÚBA, através da PREFEITURA MUNICIPAL DE PIRAÚBA, com Paço Municipal na Rua Opemá, nº 10, Centro na cidade de Piraúba/MG, inscrito no CNPJ sob o nº 18.554.147/0001-99, neste ato representada pela Cristina Barbosa Toledo Neiva - Secretária Municipal de Saúde, nomeada pela Portaria nº 002/2025 de 02 de janeiro de 2025, portadora da matrícula funcional nº 5510, considerando o julgamento da licitação na modalidade de PREGÃO, na forma ELETRÔNICA, para REGISTRO DE PREÇOS, nº 003/2026, processo administrativo n.º 023/2026, RESOLVE registrar os preços da empresa **RAZÃO SOCIAL...**, inscrito no CNPJ sob o nº..., com sede à, neste ato representado(a) por (nome e função no contratado), conforme atos constitutivos da empresa OU procuração apresentada nos autos, de acordo com a classificação por ela alcançada e na(s) quantidade(s) cotada(s), atendendo as condições previstas no Edital, sujeitando-se as partes às normas constantes na Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, e demais legislações aplicáveis, bem como de acordo com as condições estabelecidas neste instrumento e em conformidade com as disposições a seguir:

1. DO OBJETO

1.1. A presente Ata tem por objeto o registro de preços para a eventual contratação de **Aquisição de materiais ambulatoriais**, na forma especificada no Termo de Referência, anexo I do Edital nº 003|2026, que é parte integrante desta Ata, assim como as propostas cujos preços tenham sido registrados, independentemente de transcrição.

2. DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

2.1. O preço registrado, as especificações do objeto e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) são as que seguem:

Item do	Especificação	Marca (se exigida no edital)	Unidade	QUANT.	Valor Unitário R\$	Valor Total R\$	Prazo de garantia ou validade
---------	---------------	------------------------------	---------	--------	--------------------	-----------------	-------------------------------

TR		Modelo (se exigido no edital)					

3. ÓRGÃO (S) GERENCIADOR E PARTICIPANTE (S)

3.1. O órgão gerenciador será o MUNICÍPIO DE PIRAÚBA.

3.2. Além do gerenciador, não há outros órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços.

4. DA ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

4.1. Não será admitida a adesão à ata de registro de preços decorrente desta licitação ou desta contratação direta.

5. VALIDADE E FORMALIZAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

5.1. 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.

5.1.1. O contrato decorrente da ata de registro de preços terá sua vigência 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.

5.1.2. Na formalização do contrato ou do instrumento substituto deverá haver a indicação da disponibilidade dos créditos orçamentários respectivos.

5.2. 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 fornecimento ou outro instrumento hábil, conforme o art. 95 da Lei nº 14.133, de 2021.

5.2.1. O instrumento contratual de que trata o item 5.2. deverá ser assinado no prazo de validade da ata de registro de preços.

5.3. Os contratos decorrentes do sistema de registro de preços poderão ser alterados, observado o art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.

5.4. Após a homologação da licitação ou da contratação direta, deverão ser observadas as seguintes condições para formalização da ata de registro de preços:

5.4.1. Serão registrados na ata os preços e os quantitativos do adjudicatário.

5.4.2. Será respeitada, nas contratações, a ordem de classificação dos licitantes ou dos fornecedores registrados na ata.

5.5. 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.

5.6. Após a homologação da licitação ou da contratação direta, o licitante mais bem classificado ou o fornecedor, no caso da contratação direta, será convocado para assinar a ata de registro de preços, no prazo e nas condições estabelecidos no edital de licitação ou no aviso de contratação direta, sob pena de decair o direito, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.

5.6.1. 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.

5.7. A ata de registro de preços deverá ser assinada por meio de assinatura digital e disponibilizada no Sistema de Registro de Preços.

5.8. Quando o convocado não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidos no edital ou no aviso de contratação, e observando o item 5.7 e subitens, fica facultado à Administração convocar os licitantes, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado.

5.9. Na hipótese de nenhum dos licitantes aceitar a contratação nos termos do item anterior, a Administração, observados o valor estimado e sua eventual atualização nos termos do edital ou do aviso de contratação direta, poderá:

5.9.1. Convocar para negociação os demais licitantes ou fornecedores remanescentes cujos preços foram registrados sem redução, observada a ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do adjudicatário; ou

5.9.2. Adjudicar e firmar o contrato nas condições ofertadas pelos licitantes ou fornecedores remanescentes, atendida a ordem classificatória, quando frustrada a negociação de melhor condição.

5.10. 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.

6. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS

6.1. Os preços registrados poderão ser alterados 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:

6.1.1. 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;

6.1.2. 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;

7. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS

7.1. 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.

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

7.1.2. Na hipótese prevista no item anterior, o gerenciador convocará os fornecedores remanescentes, 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.

7.1.3. 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.

7.1.4. 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 diligenciar negociação com vistas à alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.2. 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.

7.2.1. Neste caso, o fornecedor encaminhará, juntamente com o pedido de alteração, a documentação comprobatória e a planilha de custos que demonstre a inviabilidade do preço registrado em relação às condições inicialmente pactuadas.

7.2.2. 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, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e na legislação aplicável.

7.2.3. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá ao cancelamento da ata de registro de preços e adotará as medidas cabíveis para a obtenção da contratação mais vantajosa.

8. CANCELAMENTO DO REGISTRO DO LICITANTE VENCEDOR E DOS PREÇOS REGISTRADOS

8.1. O registro do fornecedor será cancelado pelo gerenciador, quando o fornecedor:

- a) Descumprir as condições da ata de registro de preços, sem motivo justificado;

- b) Não retirar a nota de empenho, ou instrumento equivalente, no prazo estabelecido pela Administração sem justificativa razoável;
- c) Não aceitar manter seu preço registrado; ou
- d) Sofrer sanção prevista nos incisos III ou IV do caput do art. 156 da Lei nº 14.133, de 2021.

8.1.1. 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 poderá, mediante decisão fundamentada, decidir pela manutenção do registro de preços, vedadas contratações derivadas da ata enquanto perdurarem os efeitos da sanção.

8.2. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas no item 8.1 será formalizado por despacho do órgão ou da entidade gerenciadora, garantidos os princípios do contraditório e da ampla defesa.

8.3. 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.

8.4. 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:

- A) Por razão de interesse público;
- B) A pedido do fornecedor, decorrente de caso fortuito ou força maior; ou
- C) Se não houver êxito nas negociações, nas hipóteses em que o preço de mercado tornar-se superior ou inferior ao preço registrado.

9. DAS PENALIDADES

9.1. O descumprimento da Ata de Registro de Preços ensejará aplicação das penalidades estabelecidas no edital ou no aviso de contratação direta.

9.2. É da competência do gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ata de registro de preço.

10.CONDIÇÕES GERAIS

10.1. 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.

Para firmeza e validade do pactuado, a presente Ata foi lavrada em 02 (duas) vias de igual teor, que, depois de lida e achada em ordem, vai assinada pelas partes.

Local e data

Assinaturas

ANEXO III – Minuta de Declaração Conjunta

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2026

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 023/2026

_____, inscrito no CNPJ sob o nº _____, endereço completo _____, neste ato representado por: nome e prenomes_____, nacionalidade_____, estado civil_____, profissão_____, inscrito no CPF sob o nº_____, portador do RG nº_____, tendo por endereço eletrônico_____, com endereço institucional à _____, DECLARA, sob as penas da Lei que:

A) Está ciente e concorda com as condições contidas no edital e seus anexos, bem como de que a proposta apresentada compreende 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 sua entrega em definitivo;

B) Cumpre plenamente os requisitos de habilitação definidos no instrumento convocatório;

C) 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 7º, XXXIII, da Constituição;

D) Não possui empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;

E) Cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas;

F) Para fins do disposto no Inciso III do Artigo 1º da Lei Complementar n.º 123, de 14 de dezembro de 2006, que cumpre os requisitos estabelecidos em seu Artigo 3º e está apta a usufruir o tratamento favorecido estabelecido no Capítulo V – Seção Única daquela Lei Complementar. Declaro ainda, que não existe qualquer impedimento entre os previstos nos Incisos do §4º do Artigo 3º da Lei Complementar n.º 123/2006. (☐) SIM | (☐) NÃO.

G) Até a presente data inexistem fatos impeditivos para sua habilitação, bem como não se acha declarado inidôneo ou suspenso do direito de licitar e contratar com a Administração Pública, estando ciente da responsabilidade de declarar ocorrências posteriores.

H) Os dados para eventual celebração de contrato/ARP do(s) representante(s) legal(is) da empresa são:

NOME COMPLETO DO REPRESENTANTE LEGAL, nacionalidade, estado civil, profissão, inscrito no CPF sob o nº _____, portador da C.I. _____, órgão expedidor, endereço profissional.

I) Apresenta as seguintes informações de contato: endereço eletrônico e telefone , para envio de documentos e realização de contatos oficiais da Prefeitura Municipal de

J) Apresenta os seguintes dados bancários:

Instituição Financeira:

Agência:

Conta:

Variação:

Assume, ainda, inteira responsabilidade pela veracidade de todas as informações prestadas.

Local, data.

ASSINATURA