

CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

022/2019

Setor: Licitação

Modalidade: Pregão Eletrônico nº 013/2019

Objeto: Formação de registro de preços para aquisição parcelada de materiais hospitalares, insumos ambulatoriais, laboratoriais, hospitalares e instrumentais cirúrgicos.

Emissão em ___/___/___

Conclusão em ___/___/___

Observações:

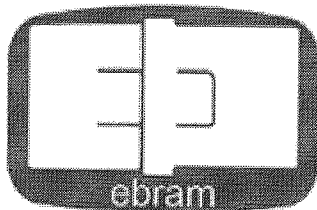
Volume XVIII (28)

PROCOLO Nº _____

DIA _____

HORA _____

ASSINATURA _____

008308
b.

AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS
Rua Afonso Pena, 1902 - Anchieta
Pato Branco - PR
Cep.: 85501-530

PROPOSTA

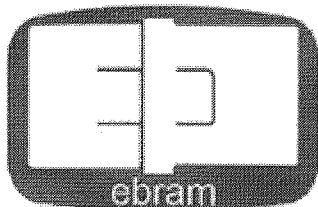
A EBRAM PROD. LABORATORIAIS LTDA, tendo examinado o Edital, vem apresentar a presente proposta de fornecimento dos produtos, em conformidade com o edital mencionado, conforme planilha e condições abaixo, já inclusos todos os custos diretos e indiretos, lucros e encargos, impostos, taxas e demais incidentes.

Processo nº		Pregão Eletrônico : 13/2019			
Data da Licitação: 15/04/2019		Hora da Licitação: 9hs00			
Proponente: EBRAM PROD. LABORATORIAIS LTDA.					
Endereço Completo: Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo/SP. CEP. 03059-001					
Tel: (11) 2291-2811			Fax: (11) 2291-2811		
CNPJ: 50.657.402/0001-31			Inscrição estadual: 111.814.041.119		
Banco: Brasil		Agência: 1511-3		Conta Bancária: 17.990-6	
Inscrição no SIMPLES: () Sim (X) Não					
E-mail: licitacao@ebram.com					
ITEM	DESCRIÇÃO/ESPECIFICAÇÃO	UNI	QTDE.	VALOR UNT. R\$	PREÇO TOTAL R\$
5	QUIMIURIC - ÁCIDO ÚRICO Reagente para determinação quantitativa de ácido úrico no soro, plasma e urina humanos. Metodologia : Enzimático Uricase/Peroxidase 3000 - Apresentação: 1x 200 ml + P= 1 x x ml Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento : 2 – 8º C Registro Anvisa: 10159820102	Kit	1000	59,95	59.950,00
49	ASO LÁTEX ANTI-ESTREPTOLISINA-O Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa de Anti- Estreptolisina-O (ASO) no soro humano. Metodologia: Aglutinação Latex 900 - Apresentação: 1x2mL + CP= 1x0,5mL + CN= 1x0,5mL100 Testes Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento:2 – 8º C Registro Anvisa: 10159820031	Kit	500	45,00	22.500,00

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos,500–Belenzinho–São Paulo–SP–CEP 03059-001–Tel.: (11) 2291-2811–Fax: (11) 2618-4096

e-mail:licitacao@ebram.com – [HTTP//www.ebram.com](http://www.ebram.com)

008309
b.

284	911- FR LÁTEX FATOR REUMATÓIDE Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa de Fator Reumatóide no soro humano. Metodologia: Aglutinação Latex 911 - Apresentação: 1 x 2 ml.....100 testes Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento: 2 - 8°C Registro Anvisa: 10159820198	Kit	100	29,14	2.914,00
307	QUIMIFAL - FOSFATASE ALCALINA Reagente para determinação quantitativa de fosfatase alcalina no soro e plasma humanos. Metodologia: p-Nitrofenilfosfato (IFCC) 3037 - Apresentação: R1= 10 x 10 ml R2= 5 x 5 ml Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento : 2 -8º C Registro Anvisa: 10159820163	kit	100	51,69	5.169,00
346	QUIMIGLIX OX - GLICOSE OXIDASE Reagente para determinação quantitativa de glicose no soro e plasma humanos. Metodologia: Enzimático Oxidase 13034 - Apresentação: 1 x 500 ml Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento: 2 - 8º C Registro Anvisa: 10159820167	kit	100	41,00	4.100,00
348	TESTE DE GRAVIDEZ hCG - QUICKSTRIP - TIRAS Teste por Imunoensaio Cromatográfico em Tira Reagente para determinação qualitativa de gonadotrofina coriônica humana (hCG) no Soro e Urina . Sensibilidade 25mUI/ml e Tira 2,5mm. Metodologia: Imunoensaio Cromatográfico 607 Apresentação: 50 Tiras - Tubo com Silica Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento: 4 - 30º C Registro Anvisa: 10159820159	Cx	100	24,30	2.430,00
470	912 - PCR LATEX PROTEÍNA C REATIVA Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa de Proteína C Reativa (PCR) no soro humano (apenas 1 passo). Metodologia: Aglutinação Latex 912 - Apresentação: 1 x 2ml....50 -100 testes Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento: 2 -8º C Registro	Fr	100	23,68	2.368,00
685	QUIMIURE - URÉIA Reagente para determinação quantitativa de uréia no soro, plasma e urina humanos. Metodologia: Urease/GLuDH 3007 - Apresentação: 1 x200ml P= 1x1ml Procedência: Nacional Produzido por : Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento : 2 - 8º C Registro Anvisa: 10159820103	kit	500	97,00	48.500,00
VALOR TOTAL DA PROPOSTA					R\$ 147.931,00

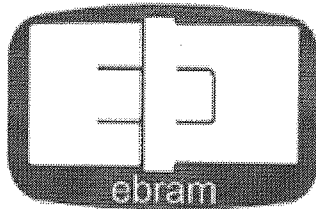
1. VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$ 147.931,00 (Cento e quarenta e sete mil, novecentos e trinta e um reais)

2. DA VALIDADE DA PROPOSTA

A proposta terá validade: 60 (sessenta) dias conforme Edital.

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos,500–Belenzinho–São Paulo–SP–CEP 03059-001–Tel.: (11) 2291-2811–Fax: (11) 2618-4096
e-mail:licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com



008310
b.

3. DOS PREÇOS

Nos preços acima estão inclusos todos os insumos que os compõem, tais como as despesas com impostos, taxas, frete, seguros e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente na aquisição do objeto desta licitação.

4. DO PAGAMENTO

O pagamento será efetuado à Contratada no prazo máximo de até 30 (trinta) dias a contar da data de recebimento

5. DO LOCAL DE ENTREGA

O material deverá ser entregue na Sede dp CONIMS, cito à Rua Afonso Pena, 1902 - Anchieta-pato Branco-PR no setor de Almoxarifado - de segunda à sexta-feira das 7hs30 as 11hs30 e das 13hs00 a 17hs00.

6. DO PRAZO DE FORNECIMENTO

O material deverá ser entregue de no máximo de 30 (trinta) dias úteis, contados da data do recebimento da Nota de

São Paulo, 15 de abril de 2019.

ARAMIS SAMYR NOVAES

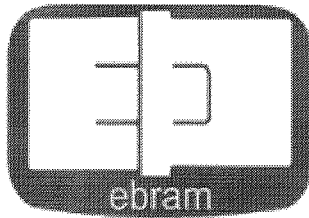
CPF.: 160.851.759-49 – RG.: 24.898.405-6-SSP-SP

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos,500–Belenzinho–São Paulo–SP–CEP 03059-001–Tel.: (11) 2291-2811–Fax: (11) 2618-4096

e-mail:licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com

X (M) 3



008311
do,

AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
Rua Afonso Pena, 1902 – Anchieta
Pato Branco – PR
Cep.: 85501-530

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 13/2019
DE ABERTURA: 15/04/2019 – 9hs00

DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATO SUPERVENIENTE IMPEDITIVO

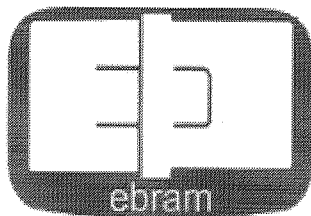
A empresa **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.**, inscrita no CNPJ. **50.657.402/0001-31**, sediada na Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo – SP., CEP 03059-001, declara, para os devidos fins do nº : **PREGÃO ELETRÔNICO Nº 13/2019** - DECLARA, sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos à sua habilitação no presente processo licitatório, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

São Paulo, 15 de abril de 2019.

ARAMIS SAMYR NOVAES
CPF.: 160.851.759-49 – RG.: 24.898.405-6-SSP-SP

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.
Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo – SP – CEP 03059-001 – Tel.: (11) 2291-2811 – Fax: (11) 2618-4096
e-mail:licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com

4



008312
b.

AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
Rua Afonso Pena, 1902 – Anchieta
Pato Branco – PR
Cep.: 85501-530

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 13/2019
DE ABERTURA: 15/04/2019 – 9hs00

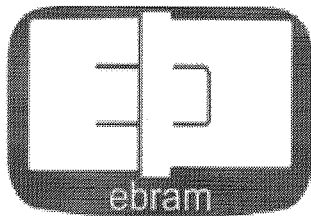
DECLARAÇÃO DA NÃO EXISTÊNCIA DE EMPREGADOS EM CONDIÇÕES EXCEPCIONAIS

A empresa **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA**, inscrita no CNPJ/MF sob nº **50.657.402/0001-31**, por intermédio de seu representante legal Sr. Aramis Samyr Novaes, portador da carteira de identidade nº 24.898.405-6-SSP/SP.e do CPF nº 160.851.759-49, **declara**, para fins do disposto no inciso “V”, art. 27, da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, acrescido pela lei nº 9.854, de 27 de outubro de 1999, que não emprega menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 (dezesseis) anos.

Ressalva: emprega menor, a partir de 14 (quatorze) anos na condição de aprendiz (não).

São Paulo, 15 de abril de 2019.

ARAMIS SAMYR NOVAES
CPF.: 160.851.759-49 – RG.: 24.898.405-6-SSP-SP



008313

b.

AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
Rua Afonso Pena, 1902 – Anchieta
Pato Branco – PR
Cep.: 85501-530

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 13/2019
DE ABERTURA: 15/04/2019 – 9hs00

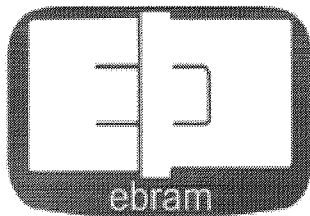
**DECLARAÇÃO DE ELABORAÇÃO INDEPENDENTE DE PROPOSTA E
ATUAÇÃO CONFORME AO MARCO LEGAL ANTICORRUPÇÃO**

Eu, Aramis Samyr Novaes, portador do RG nº 24.898.405-6-SSP-SP e do CPF nº 160.851.759-49, representante legal do licitante **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.** interessado em participar do Pregão Eletrônico nº 13/2019, **DECLARO**, sob as penas da Lei, especialmente o artigo 299 do Código Penal Brasileiro, que:

- a) a proposta apresentada foi elaborada de maneira independente e o seu conteúdo não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado ou discutido com qualquer outro licitante ou interessado, em potencial ou de fato, no presente procedimento licitatório;
- b) a intenção de apresentar a proposta não foi informada ou discutida com qualquer outro licitante ou interessado, em potencial ou de fato, no presente procedimento licitatório;
- c) o licitante não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro licitante ou interessado, em potencial ou de fato, no presente procedimento licitatório;
- d) o conteúdo da proposta apresentada não será, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, comunicado ou discutido com qualquer outro licitante ou interessado, em potencial ou de fato, no presente procedimento licitatório antes da adjudicação do objeto;
- e) o conteúdo da proposta apresentada não foi, no todo ou em parte, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante relacionado, direta ou indiretamente, ao órgão licitante antes da abertura oficial das propostas; e

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo – SP – CEP 03059-001 – Tel.: (11) 2291-2811 – Fax: (11) 2618-4096
e-mail: licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com



008314
b.

f) o representante legal do licitante está plenamente ciente do teor e da extensão desta declaração e que detém plenos poderes e informações para firmá-la.

DECLARO, ainda, que a pessoa jurídica que represento conduz seus negócios de forma a coibir fraudes, corrupção e a prática de quaisquer outros atos lesivos à Administração Pública, nacional ou estrangeira, em atendimento à Lei Federal nº 12.846/ 2013 e ao Decreto Estadual nº 60.106/2014, tais como:

I – prometer, oferecer ou dar, direta ou indiretamente, vantagem indevida a agente público, ou a terceira pessoa a ele relacionada;

II – comprovadamente, financiar, custear, patrocinar ou de qualquer modo subvencionar a prática dos atos ilícitos previstos em Lei;

III – comprovadamente, utilizar-se de interposta pessoa física ou jurídica para ocultar ou dissimular seus reais interesses ou a identidade dos beneficiários dos atos praticados;

IV – no tocante a licitações e contratos:

a) frustrar ou fraudar, mediante ajuste, combinação ou qualquer outro expediente, o caráter competitivo de procedimento licitatório público;

b) impedir, perturbar ou fraudar a realização de qualquer ato de procedimento licitatório público;

c) afastar ou procurar afastar licitante, por meio de fraude ou oferecimento de vantagem de qualquer tipo;

d) fraudar licitação pública ou contrato dela decorrente;

e) criar, de modo fraudulento ou irregular, pessoa jurídica para participar de licitação pública ou celebrar contrato administrativo;

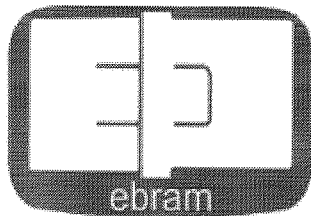
f) obter vantagem ou benefício indevido, de modo fraudulento, de modificações ou prorrogações de contratos celebrados com a administração pública, sem autorização em lei, no ato convocatório da licitação pública ou nos respectivos instrumentos contratuais; ou

g) manipular ou fraudar o equilíbrio econômico-financeiro dos contratos celebrados com a administração pública;

V – dificultar atividade de investigação ou fiscalização de órgãos, entidades ou agentes públicos, ou intervir em sua atuação, inclusive no âmbito das agências reguladoras e dos órgãos de fiscalização do sistema financeiro nacional.

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo – SP – CEP 03059-001 – Tel.: (11) 2291-2811 – Fax: (11) 2618-4096
e-mail:licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com



008315
b.

(e) que o conteúdo da proposta apresentada para participar da licitação do Edital de **PREGÃO ELETRÔNICO Nº 13/2019.**, não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante de (órgão licitante) antes da abertura oficial das propostas;

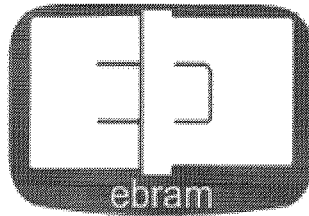
(f) e que está plenamente ciente do teor e da extensão desta declaração e que detém plenos poderes e informações para firmá-la.

São Paulo, 15 de abril de 2019.

ARAMIS SAMYR NOVAES
CPF.: 160.851.759-49 – RG.: 24.898.405-6-SSP-SP

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos, 500–Belenzinho–São Paulo–SP–CEP 03059-001–Tel.: (11) 2291-2811–Fax: (11) 2618-4096
e-mail:licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com



008316
b.

AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
Rua Afonso Pena, 1902 – Anchieta
Pato Branco – PR
Cep.: 85501-530

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 13/2019
DE ABERTURA: 15/04/2019 – 9hs00

DECLARAÇÃO QUE CONHECE, CONCORDA E ATENDE AS CONDIÇÕES ESTABELECIDAS NO EDITAL

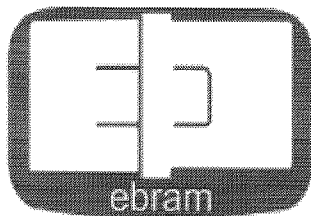
A empresa **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA**, inscrita no CNPJ nº 50.657.402/0001-31, sediada na Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo – SP., CEP 03059-001, **DECLARA** para os devidos fins do **Pregão Eletrônico 13/2019**, sob as penas da lei, que cumpre plenamente as condições de habilitação, tem conhecimento, atende as exigências contidas no instrumento convocatório e sua proposta está de acordo com o objeto licitado.

São Paulo, 15 de abril de 2019.

ARAMIS SAMYR NOVAES
CPF.: 160.851.759-49 – RG.: 24.898.405-6-SSP-SP

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo – SP – CEP 03059-001 – Tel.: (11) 2291-2811 – Fax: (11) 2618-4096
e-mail: licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com



008317
b.

AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
Rua Afonso Pena, 1902 – Anchieta
Pato Branco – PR
Cep.: 85501-530

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 13/2019
DE ABERTURA: 15/04/2019 – 9hs00

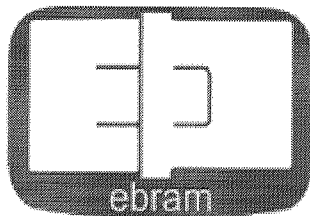
TERMO DE INDICAÇÃO DO PREPOSTO RESPONSÁVEL PELA EXECUÇÃO DA ATA DE FORNECIMENTO

A empresa **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA**, inscrita no CNPJ/MF sob nº **50.657.402/0001-31**, por intermédio de seu representante legal Sr. Aramis Samyr Novaes, portador da carteira de identidade nº 24.898.405-6-SSP/SP, e do CPF nº 160.851.759-49, nomeio ele mesmo tem os poderes para qualquer atribuição ref. a este certame.

São Paulo, 15 de abril de 2019.

ARAMIS SAMYR NOVAES
CPF.: 160.851.759-49 – RG.: 24.898.405-6-SSP-SP

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.
Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo – SP – CEP 03059-001 – Tel.: (11) 2291-2811 – Fax: (11) 2618-4096
e-mail: licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com



008313

AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
Rua Afonso Pena, 1902 – Anchieta
Pato Branco – PR
Cep.: 85501-530

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 13/2019
DE ABERTURA: 15/04/2019 – 9hs00

DECLARAÇÃO DE CONTA CORRENTE PESSOA JURIDICA

Eu, Aramis Samyr Novaes, portador do RG nº 24.898.405-6-SSP-SP e do CPF nº 160.851.759-49, representante legal do licitante **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA**. Declaro para fins de pagamento, em caso de contratação ref. ao Pregão nº, que esta empresa possui conta pessoa jurídica no mesmo CNPJ habilitado para este pregão, conforme dados abaixo:

Dados da empresa proponente:

Razão Social: EBRAM PRODUTOS LAB.LTDA. CNPJ: 50.657.402/0001-31
Endereço: Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – CEP: 03059-001 – São Paulo/SP.
Fone/fax: (11) – 2291-2811
e-mail: licitacao@ebram.com

Banco do Brasil Agência Nr:1511-3 C.Corrente: 17.990-6

Validade da Proposta: 60 dias

Prazo de Entrega: 12 meses

Representante da empresa para a assinatura da ata de registro de preços:

Nome: Aramis Samyr Novaes

Nacionalidade: Brasileiro - Estado civil: Casado

RG Nr 24.898.405-6 -Órgão Expedidor: SSP/SP - CPF nº 160.851.759-49

Residência e/ou domicílio:Rua Moreira e Costa,575–apto. 71–Ipiranga–Cep.: 04266-010 – SP./SP.

Cargo na empresa: Diretor Comercial

São Paulo, 15 de abril de 2019.

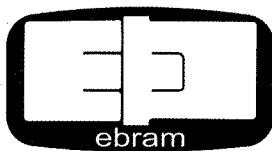
ARAMIS SAMYR NOVAES
CPF.: 160.851.759-49 – RG.: 24.898.405-6-SSP-SP

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos,500–Belenzinho–São Paulo–SP–CEP 03059-001–Tel.: (11) 2291-2811–Fax: (11) 2618-4096
e-mail:licitacao@ebram.com – [HTTP//www.ebram.com](http://www.ebram.com)

SOROLOGIA

REAGENTE ÚNICO, LÍQUIDO E PRONTO
PARA USO "ONE STEP"



008320

b

TURBIDIMETRIA

QUALIDADE TOTAL

- Reagente pronto para uso
- Maior estabilidade na calibração
- Avançada tecnologia de estabilidade
- Volume reduzido de reagente por teste



METODOLOGIA

Turb Látex de proteínas específicas

Código	Produto	Apresentação
1000	TURB ASO	R1 = 1 x 40 mL R2 = 1 x 10 mL Pad. = 1 x 1,0 mL
1001	TURB PCR	R1 = 1 x 40 mL R2 = 1 x 10 mL Pad. = 1 x 1,0 mL
1044	TURB PCR Ultra-sensível	R1 = 1 x 40 mL R2 = 1 x 10 mL Pad. = 1 x 5,0 mL



PRINCÍPIO DO TESTE:

O reagente contendo partículas de látex sensibilizadas reage com o substrato específico contido na amostra, formando uma reação turbidimétrica por IMUNOCOMPLEXO e amplificada pela opalescência das próprias partículas de látex. A turbidez é diretamente proporcional à concentração do substrato na amostra.

• Calibração:

Calibrador incluso no Kit

• Soro Controle:

Soro Controle de Proteínas Nível I e II (ASO/PCR/FR)
e Soro Controle PCR Ultra Sensível Nível I e II

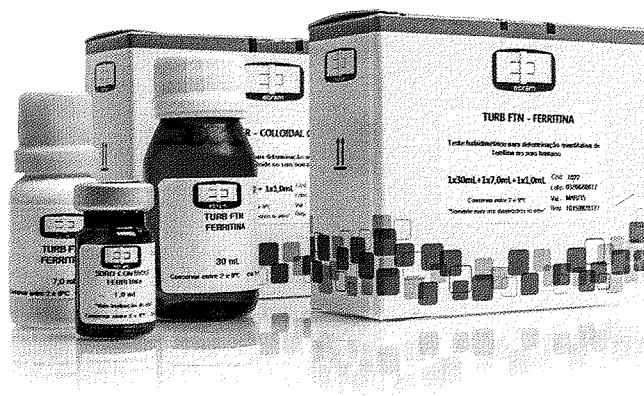
• Rapidez:

Tempo total da reação de 120 segundos

METODOLOGIA

Colloidal Gold

Código	Produto	Apresentação
1022	TURB FTN - FERRITINA	R1 = 1 x 30 mL R2 = 1 x 7,0 mL S.C = 1 x 1,0 mL
1025	TURB FR - Fator Reumatóide	R1 = 1 x 25 mL R2 = 1 x 15 mL Cal. = 1 x 1,0 mL



PRINCÍPIO DO TESTE:

Reagentes contendo partículas sensibilizadas, derivadas de metais nobres (Colloidal Gold) que fornecem ao kit uma superioridade em termos de sensibilidade, especificidade, reprodutibilidade e linearidade. Essas partículas reagem com o antígeno sérico, formando uma reação turbidimétrica específica.

• Calibração:

- Calibrador de Ferritina (5 níveis)
- Calibrador de FR (incluso no kit)

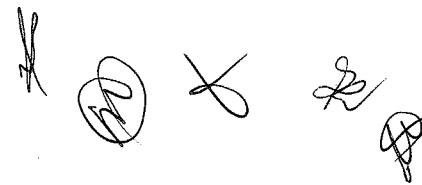
• Soro Controle:

- Soro Controle de Proteínas Nível I e II (ASO/PCR/FR)
- Soro Controle de Ferritina (incluso no kit)

Handwritten signatures and initials are present in the bottom right corner of the page, including a large '2' and several scribbled-out marks.

TESTES RÁPIDOS

SEGURANÇA • CONFIABILIDADE • CUSTO BENEFÍCIO



EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS

Hematologia

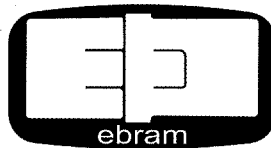
A solução completa para seu laboratório



0083_3

6

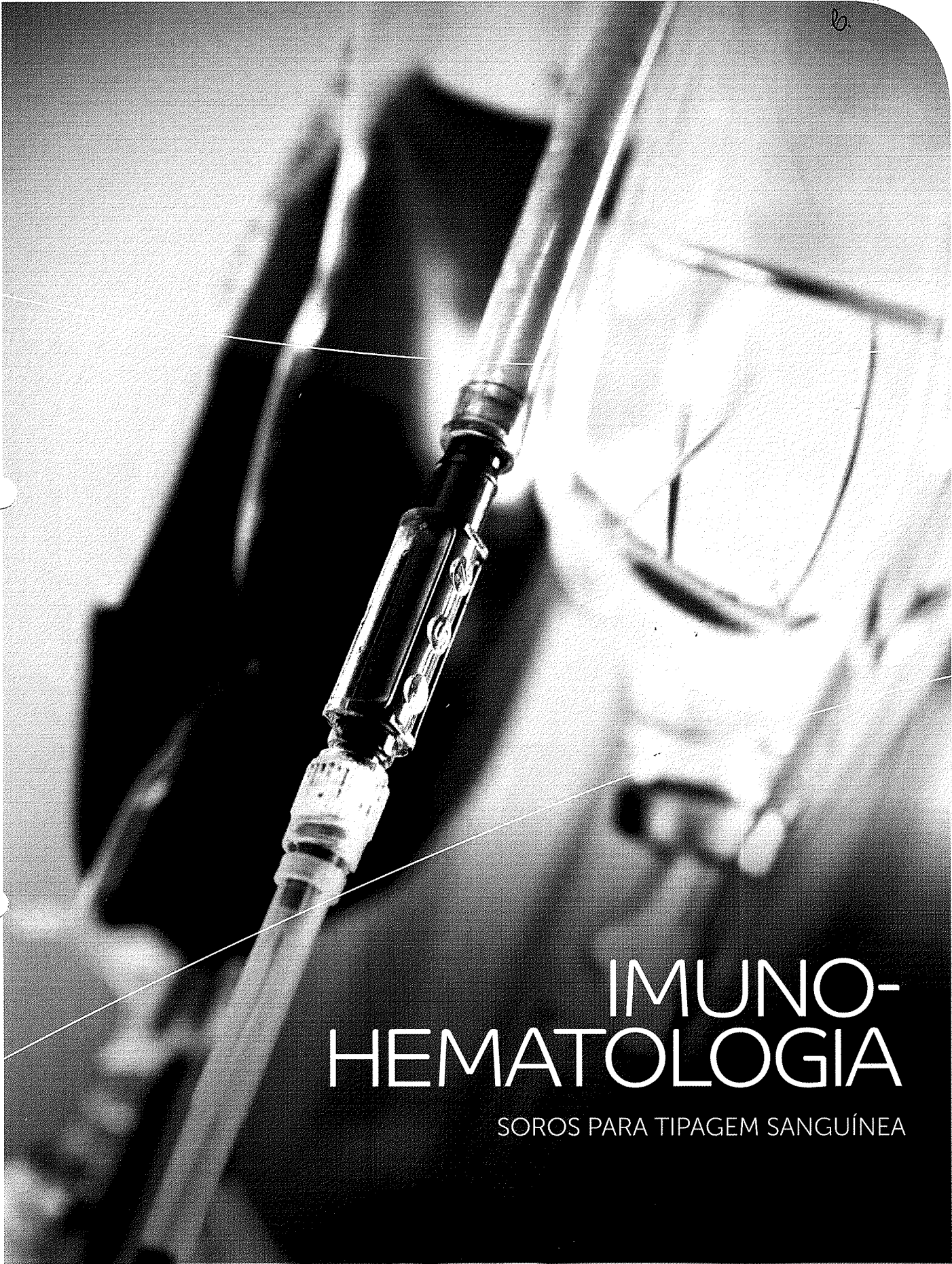
TESTE DE GRAVIDEZ BETA hCG



[Handwritten signatures and marks]

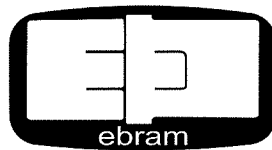
008324

6



IMUNO- HEMATOLOGIA

SOROS PARA TIPAGEM SANGUÍNEA

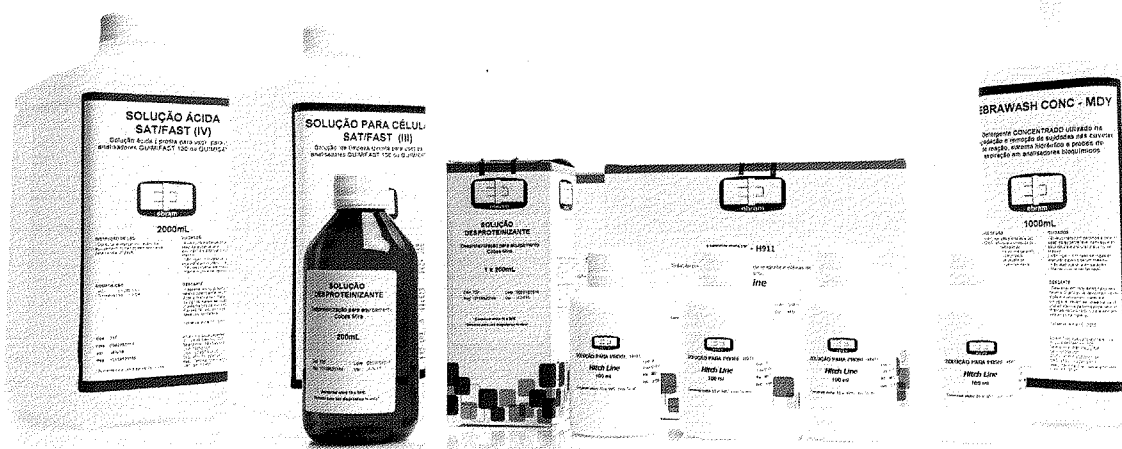


EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS

Linha de consumíveis

Soluções para lavagem, limpeza e descontaminação de equipamentos

A linha de Soluções Consumíveis é o resultado do trabalho realizado pelo departamento de pesquisa e desenvolvimento da Ebram e tem como objetivo oferecer aos laboratórios as soluções de lavagem e limpeza utilizadas pelos mais diversos analisadores bioquímicos.



Cada analisador possui uma necessidade com relação a limpeza, lavagem e desproteinização das cuvetas de reação, agulhas de amostra e agulha de reagente, e para atender todas as particularidades, a Ebram desenvolveu as soluções específicas para cada analisador, proporcionando uma limpeza eficiente, evitando qualquer tipo de arraste ou contaminação, além de aumentar a vida útil dos analisadores.

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a large stylized signature and several smaller initials.

Consultas

Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1. Consultas Consultas
2. Produtos para Saúde Produtos para Saúde
3. Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
CNPJ 50.657.402/0001-31 **Autorização** 1.01.598-2
Produto QUIMIURIC - ACIDO URICO

Modelo Produto Médico

20 x 15mL; 4 x 15mL; 3 x 100mL; 1 x 500mL; 1 x 1000mL; 1 x 2000mL

Nome Técnico ÁCIDO ÚRICO

Registro 10159820102

Processo 25351.050121/2003-02

Origem do Produto • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública

Vencimento do Registro VIGENTE

Voltar

X (S) X (S)

Consultas

Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1. Consultas Consultas
2. Produtos para Saúde Produtos para Saúde
3. Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA		
CNPJ	50.657.402/0001-31	Autorização	1.01.598-2
Produto	ASO LATEX		
Apresentação/Modelo			
Conteúdo para 50 testes- Reagente Látex: 2,0 mL; Controle Positivo: 0,5 mL; Controle Negativo: 0,5 mL			
Nome Técnico	ANTIESTREPTOLISINA		
Registro	10159820031		
Processo	25000.002136/9835		
Origem do Produto	• FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL		
Classificação de Risco	II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública		
Vencimento do Registro	VIGENTE		

[Handwritten signatures and marks]

Consultas

Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1. Consultas Consultas
2. Produtos para Saúde Produtos para Saúde
3. Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA

CNPJ

50.657.402/0001-31

Autorização

1.01.598-2

Produto

FR LÁTEX

Apresentação/Modelo

1 x 0,5mL

1 x 1,0mL

1 x 1,5mL

1 x 2,0 mL

1 x 2,5mL

1 x 3,0mL

1 x 3,5mL

1 x 4,0mL

1 x 4,5mL

1 x 5,0mL

2 x 0,5mL

2 x 1,0mL

2 x 1,5mL

Handwritten signatures and initials:
N, M, X, S, and another signature.

008329
b

2 x 2,0mL

2 x 2,5mL

2 x 3,0mL

2 x 3,5mL

2 x 4,0mL

2 x 4,5mL

2 x 5,0mL

Nome Técnico FATOR REUMATÓIDE

Registro 10159820198

Processo 25351.164200/2014-11

Origem do Produto • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro VIGENTE

[Handwritten signatures and initials]

Consultas

Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1. Consultas Consultas
2. Produtos para Saúde Produtos para Saúde
3. Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA

CNPJ 50.657.402/0001-31 **Autorização** 1.01.598-2

Produto QUIMIFAL – FOSFATASE ALCALINA

Apresentação/Modelo

R1= 8 x 10mL + R2= 4 x 5mL , R1= 1 x 60mL + R2= 1 x 15mL , R1= 2 x 10mL + R2= 1x 5mL, R1= 1 x 500mL + R2= 1x 125mL, R1= 1 x 2000mL + R2= 1x 500mL.

Nome Técnico FOSFATASE ALCALINA (FAL OU ALP)

Registro 10159820163

Processo 25351.712650/2008-16

Origem do Produto • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública

Vencimento do Registro VIGENTE

Voltar

[Handwritten signatures and initials]

Consultas

Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1. Consultas Consultas
2. Produtos para Saúde Produtos para Saúde
3. Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA

CNPJ 50.657.402/0001-31 **Autorização** 1.01.598-2

Produto QUIMIGLIC OX – GLICOSE OXIDASE

Apresentação/Modelo

Embalagem com 1 frasco de 1000mL

Embalagem com 1 frasco de 2000mL

Embalagem com 1 frasco de 500mL

Embalagem com 20 frascos de 15mL

Embalagem com 3 frascos de 100mL

Embalagem com 8 frascos de 15mL

Nome Técnico GLICOSE

Registro 10159820167

Processo 25351.238473/2009-12

Origem do Produto • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco II - Produtos que apresentam médio risco ao usuário ou ao paciente e baixo risco à saúde pública

Vencimento do Registro VIGENTE

Voltar

[Handwritten signatures and initials]

Consultas

Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

- 1. Consultas Consultas
- 2. Produtos para Saúde Produtos para Saúde
- 3. Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA

CNPJ 50.657.402/0001-31 **Autorização** 1.01.598-2

Produto PCR látex

Apresentação/Modelo

1 x 0,5mL

1 x 1,0mL

1 x 1,5mL

1 x 2,0 mL

1 x 2,5mL

1 x 3,0mL

1 x 3,5mL

1 x 4,0mL

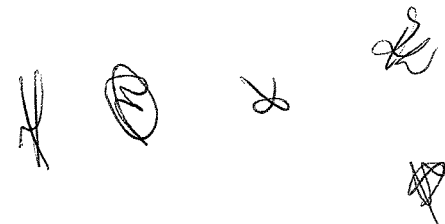
1 x 4,5mL

1 x 5,0mL

2 x 0,5mL

2 x 1,0mL

2 x 1,5mL



008333
b.

2 x 2,0mL

2 x 2,5mL

2 x 3,0mL

2 x 3,5mL

2 x 4,0mL

2 x 4,5mL

2 x 5,0mL

Nome Técnico PROTEÍNA C REATIVA

Registro 10159820197

Processo 25351.164171/2014-52

Origem do Produto • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública

Vencimento do Registro VIGENTE

Voltar

[Handwritten signatures and initials]

Consultas

Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1. Consultas Consultas
2. Produtos para Saúde Produtos para Saúde
3. Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
CNPJ 50.657.402/0001-31 **Autorização** 1.01.598-2

Produto HCG QUICKSTRIP

Apresentação/Modelo

1000 tiras

40 tiras

50 tiras

500 Tiras

Nome Técnico GONADOTROFINA CORIÔNICA HUMANA (HCG) TOTAL

Registro 10159820159

Processo 25351.574737/2008-71

Origem do Produto • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro VIGENTE

[Voltar](#)

[Handwritten signatures and initials]

Consultas

Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1. Consultas Consultas
2. Produtos para Saúde Produtos para Saúde
3. Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
CNPJ 50.657.402/0001-31 **Autorização** 1.01.598-2
Produto QUIMIURE - UREIA

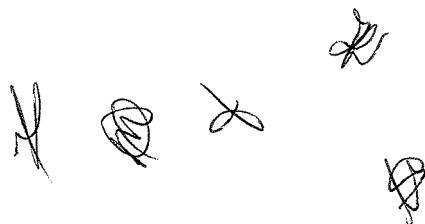
Modelo Produto Médico

20 x 15 mL, 3 x 100mL, 6 x 15mL, 1 x 500mL, 1 x 1000mL e 1 x 2000mL

Nome Técnico URÉIA
Registro 10159820103
Processo 25351.050105/2003-10
Origem do Produto • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública
Vencimento do Registro VIGENTE

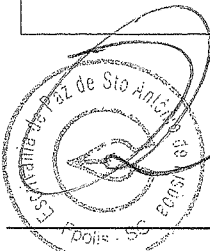
[Voltar](#)



ATESTADO DE APTIDÃO TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que a EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS, CNPJ nº **50.657.402/0001-31**, situada à Rua Júlio de Castilhos, 500 Belenzinho – São Paulo – CEP 03059-001, é nosso fornecedor habitual dos produtos de Bioquímica, Turbidimetria, Imunohematologia, Perfil Reumático, Reagentes Imunológicos, hematologia, Analisador Bioquímico e Analisador de Hematologia, conforme abaixo:

BIOQUÍMICA	TURBIDIMETRIA	IMUNOHEMATOLOGIA	PERFIL REUMÁTICO	GRAVIDEZ	IMUNOLÓGICOS
ALBUMINA BILIRRUBINA DIRETA BILIRRUBINA TOTAL LACTATO DESIDROGENASE FOSFATASE ALCALINA GAMA GT CLORETO CREATININA GLICOSE OXIDASE PROTEÍNA TOTAL URÉIA CÁLCIO FERRO FOSFORO MAGNÉSIO HDL CLOLESTEROL TRIGLICERIDES AMILASE TGO TGP ADA ADENOSINA DEAMINASE HEMOGLOBINA GLICOSILADA	TURB ASO TURB PCR TURB PCR ULTRA SENSÍVEL TURB FR COLLOIDAL GOLD TURB FTN – FERRITINA TURB ALBUMINA MICROALBUMINA TURG GPA-ALFA 1 TURB-C3 TURB-C4 TURB IgG TURB IgM TURB IgA TURB TRF - TRABSFERRINA	SORO ANTI A SORO ABTI B SORO ANTI AB SORO ANTI D CONTROLE RH SOLUÇÃO ALBUMINA SORO ANTI-HUMANO POLIESP.	ASO LÁTEX FR LÁTEX PCR LÁTEX FR WAALER ROSE	TESTE DE GRAVIDES NA URINA TESTES DE GRAVIDES SORO/ URINA	BRUCELOSE WIDAL LES LÁTEX LUPUS



Matriz
Estrada Caminho dos Açores, 1051
Stº Antônio de Lisboa - Florianópolis - SC
CEP: 88050-300 - Tel: (48) 3235.1122
Fax: (48) 3235.1072

Filial
R: Guilherme Ihlenfeldt, 788 - Tingui
Curitiba - PR / CEP: 82620-035
Fone: (41) 3204-1122
Fax: (41) 3204-1112

Claudia Pollicov Santos

ANALISADORES

Analizador Bioquimico Quimisat 450

Analizador Bioquimico Quimifast 130

Analizador Hematologico Medonic EB20

Ademais, nada consta em nossos arquivos, qualquer conduta que a desabone em relação a sua capacidade ou idoneidade e sempre cumpriu os compromissos assumidos conosco.

Florianópolis, 10 de agosto de 2015.


CARLOS ROBERTO MARCHESINI

Diretor

CNPJ.: 80.993.751/0001-95

BIOMARCHESINI PRODUTOS CIENTÍFICOS LTDA.

Estrada dos Açores, nº 1051 – Santo Antonio de Lisboa

Florianópolis – SC – Cep.: 88050-300

Fone: 48-3235-1122 – FAX 48-3235-1072

E-mail : compras@biomarchesini.com.br

Escritaria de Paz
Sto. Antônio de Lisboa
RECONHECIMENTO

80 993 751/0001 - 95
BIOMARCHESINI PRODUTOS CIENTÍFICOS LTDA
Est. Geral dos Açores, 1051
SANTO ANTONIO DE LISBOA - CEP: 88050-300
FLORIANÓPOLIS - SC

ESCRITARIA DE PAZ DO DISTRITO DE SANTO ANTONIO DE LISBOA
Escritaria de Paz - Cinesio João da Silva
Rod. José Carlos Daux - km 4 - nº 233 - Bairro Saco Grande
CEP: 88032-005 - FLORIANÓPOLIS - SC
FONE/FAX: (48) 3235-1144 - www.santostiova.com.br

Reconheço por SEMELHANÇA a assinatura de CARLOS ROBERTO MARCHESINI (265) e Dou fé. Emolumentos: R\$2,55, Selo: R\$1,55 - *0081*74805C*
Stº Antº de Lisboa - Fpolis-SC, 18 de agosto de 2015.
Em Testº da Verdade

Rafael Enoch Honiam - Escrevente Juramentado
Selo Digital de Fiscalização do Tipo: Normal - DZS68141-7VEN
Confira os dados do ato em: <http://www.tjsc.tus.br/selo>

VÁLIDO SOMENTE COM O SELO DE FISCALIZAÇÃO SEM RASURA

10 RESB130
R. Fernandes Vieira, 275 - Belenzinho - S. Paulo - SP
Fone (11) 2695-9133
AUTENTICAÇÃO - Esta cópia apresentada tem a parte conferida com o original. Dou fé.
S. Paulo, 15 FEV. 2013
Fernando Monteiro Andreo
AUTENTICADO (R\$ 3,60)

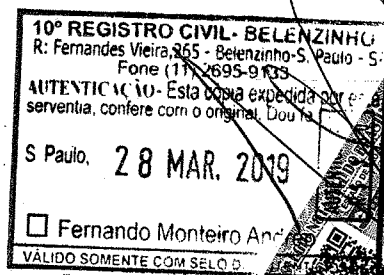
COLEÇÃO NOTARIAL DIGITAL
AUTENTICADO (R\$ 3,60)
AUTENTICADO (R\$ 3,60)

Matriz
Estrada Caminho dos Açores, 1051
Stº Antônio de Lisboa - Florianópolis - SC
CEP: 88050-300 - Tel: (48) 3235.1122
Fax: (48) 3235.1072

Filial
Ulmer Ihlenfeldt, 788 - Tingui
Curitiba - PR / CEP: 82620-035
Fone: (41) 3204-1122
Fax: (41) 3204-1112

Claudia Polimov Simões





008338


DOC 190325-02JMN
São Paulo - 25/Março/2019

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que a **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA., CNPJ nº 50.537.402/0001-31**, situada à Rua Júlio de Castilhos, 500 Belenzinho – São Paulo – CEP 03059-001, fornece para esta empresa **GENBIOTECH DIAGNÓSTICA LTDA., CNPJ nº 05.278.753/0001-87**, situada à Av. Alcântara Machado, 80 – Conjunto 14 – São Paulo–SP.- CEP.: 03102-900, que é nosso fornecedor habitual dos produtos de Bioquímica, Imunohematologia, Teste de Gravidez, Reagentes Imunológicos, , conforme abaixo especificados.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO	UNID.	QNTDDE	PERIODO DE FORNECIMENTO
Soro Anti A	FR	400	15/01/2017 a 10/02/2019
Soro Anti B	FR	400	15/01/2017 a 10/02/2019
Soro Anti AB	FR	400	15/01/2017 a 10/02/2019
Controle RH	FR	600	15/01/2017 a 10/02/2019
Soro Anti D	FR	500	15/01/2017 a 10/02/2019
Albumina Bovina 22%	FR	300	15/01/2017 a 10/02/2019
Soro Anti Humano	FR	400	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de Gravidez HCG	Cx	400	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de Dengue IgM/IgG	Cx	400	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de Zika Virus IgM/IgG	Cx	400	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de Gravidez HCG	Cx	400	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de Dengue NS1	Cx	100	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de Troponina I	Cx	100	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de Chikungunya IgM	Cx	50	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de HBsAg	Cx	50	15/01/2017 a 10/02/2019
Teste de HCV	Cx	60	15/01/2017 a 10/02/2019
Aso Latex	Kit	300	15/01/2017 a 10/02/2019
Fr Latex	Kit	200	15/01/2017 a 10/02/2019
PCR Latex	Kit	300	15/01/2017 a 10/02/2019
Fr Waaler Rose	Kit	200	15/01/2017 a 10/02/2019
Brucelose	Kit	100	15/01/2017 a 10/02/2019
Widal A,BO e H	Kit	100	15/01/2017 a 10/02/2019
Les Látex	Kit	200	15/01/2017 a 10/02/2019

Atestamos ainda, que tais fornecimentos estão sendo executados satisfatoriamente, não existindo, em nossos registros, até a presente data, fatos que desabonem sua conduta e responsabilidade com as obrigações assumidas.


Eduardo Pedro Fernandez Celeiro
Diretor – Representante legal
CPF: 053.547.368-03
E-mail: eduardo@genbiotech.com.br

Eduardo P. Fernandez Celeiro
CPF: 053.547.368-03
RG: 13.963.241
26 MAR 2019
16 RCPN

05 278 753 / 0001-87

GENBIOTECH DIAGNÓSTICA LTDA.

Av. Alcântara Machado, 80 Cj. 14
Brás - CEP 03102-900

São Paulo - SP

GENBIOTECH DIAGNÓSTICA LTDA.
CNPJ: 05.278.753/0001-87
Av. Alcântara Machado, 80 – Conjunto 14 São Paulo - SP CEP: 03102-900
Tel: (11) 3207-1904 (11) 3341-3097
E-mail: genbiotech@genbiotech.com.br Website: www.genbiotech.com.br

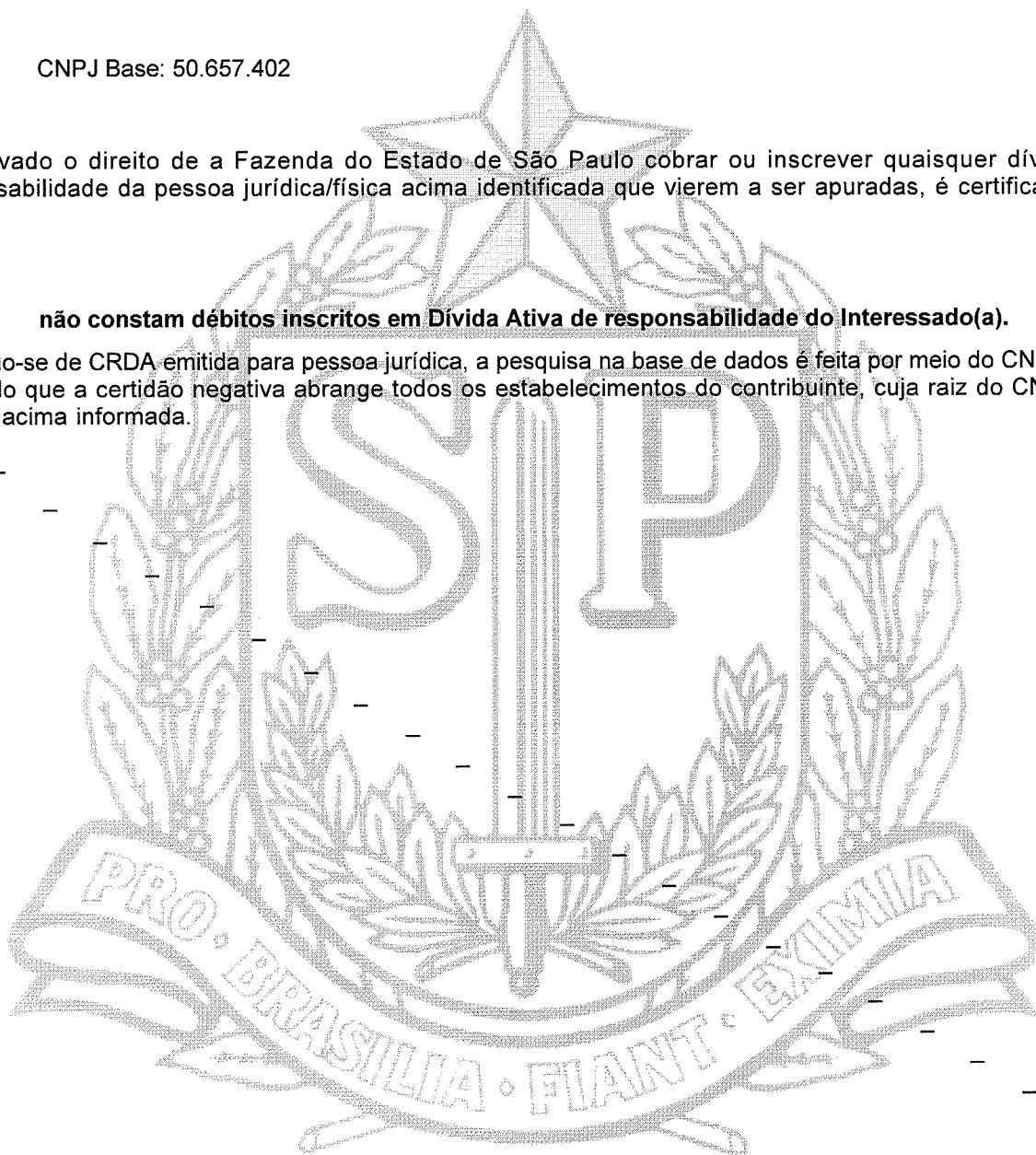
**PROCURADORIA GERAL DO ESTADO****Procuradoria da Dívida Ativa****Certidão Negativa de Débitos Tributários
da
Dívida Ativa do Estado de São Paulo**

CNPJ Base: 50.657.402

Ressalvado o direito de a Fazenda do Estado de São Paulo cobrar ou inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade da pessoa jurídica/física acima identificada que vierem a ser apuradas, é certificado que:

não constam débitos inscritos em Dívida Ativa de responsabilidade do Interessado(a).

Tratando-se de CRDA emitida para pessoa jurídica, a pesquisa na base de dados é feita por meio do CNPJ Base, de modo que a certidão negativa abrange todos os estabelecimentos do contribuinte, cuja raiz do CNPJ seja aquela acima informada.



Certidão nº 22164802

Folha 1 de 1

Data e hora da emissão 02/05/2019 09:53:56

(hora de Brasília)

Validade 30 (TRINTA) dias, contados da emissão.

Certidão emitida nos termos da Resolução Conjunta SF-PGE nº 2, de 9 de maio de 2013.

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade no sítio
<http://www.dividaativa.pge.sp.gov.br>



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA (MATRIZ E FILIAIS)
CNPJ: 50.657.402/0001-31
Certidão n°: 168401065/2019
Expedição: 26/02/2019, às 16:05:17
Validade: 24/08/2019 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o n° **50.657.402/0001-31**, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei n° 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa n° 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

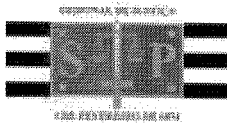
A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.

[Handwritten signatures and initials]



02/05/2019 008341
b. 2536678

PODER JUDICIÁRIO
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DE SÃO PAULO
CERTIDÃO ESTADUAL DE DISTRIBUIÇÕES CÍVEIS

CERTIDÃO Nº: 3377664

FOLHA: 1/1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada pela internet no site do Tribunal de Justiça.

A Diretoria de Serviço Técnico de Informações Cíveis do(a) Comarca de São Paulo - Capital, no uso de suas atribuições legais,

CERTIFICA E DÁ FÉ que, pesquisando os registros de distribuições de **PEDIDOS DE FALÊNCIA, CONCORDATAS, RECUPERAÇÕES JUDICIAIS E EXTRAJUDICIAIS**, anteriores a 01/05/2019, verificou **NADA CONSTAR** como réu/requerido/interessado em nome de: *****

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA., CNPJ: 50.657.402/0001-31, conforme indicação constante do pedido de certidão. *****

TRIBUNAL DE JUSTIÇA

Esta certidão não aponta ordinariamente os processos em que a pessoa cujo nome foi pesquisado figura como autor (a). São apontados os feitos com situação em tramitação já cadastrados no sistema informatizado referentes a todas as Comarcas/Foros Regionais e Distritais do Estado de São Paulo.

A data de informatização de cada Comarca/Foro pode ser verificada no Comunicado SPI nº 22/2019.

Esta certidão considera os feitos distribuídos na 1ª Instância, mesmo que estejam em Grau de Recurso.

Não existe conexão com qualquer outra base de dados de instituição pública ou com a Receita Federal que verifique a identidade do **NOME/RAZÃO SOCIAL** com o CPF/CNPJ. A conferência dos dados pessoais fornecidos pelo pesquisado é de responsabilidade exclusiva do destinatário da certidão.

A certidão em nome de pessoa jurídica considera os processos referentes à matriz e às filiais e poderá apontar feitos de homônimos não qualificados com tipos empresariais diferentes do nome indicado na certidão (EIRELI, S/C, S/S, EPP, ME, MEI, LTDA).

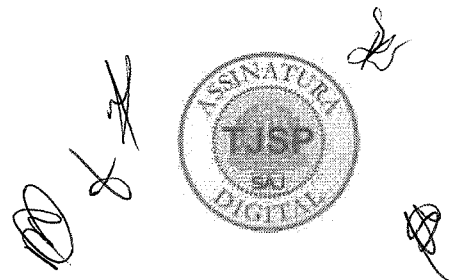
Esta certidão só tem validade mediante assinatura digital.

Esta certidão é sem custas.

São Paulo, 2 de maio de 2019.

PEDIDO Nº:

2536678



IMPRIMIR

VOLTAR

**Certificado de Regularidade do FGTS - CRF**

Inscrição: 50657402/0001-31
Razão Social: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
Endereço: RUA JULIO DE CASTILHOS 500 / BELENZINHO / SAO PAULO / SP /
3259-000

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 19/04/2019 a 18/05/2019

Certificação Número: 2019041902343332538467

Informação obtida em 02/05/2019, às 10:01:59.

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei está condicionada à verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br



**PREFEITURA DE
SÃO PAULO**

FAZENDA

SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

Certidão Conjunta de Débitos de Tributos Mobiliários

Certidão Número: 0657874 - 2018

CPF/CNPJ Raiz: 50.657.402/

Contribuinte: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA

Liberação: 17/12/2018

Validade: 15/06/2019

Tributos Abrangidos: Imposto Sobre Serviços - ISS
Taxa de Fiscalização de Localização Instalação e Funcionamento
Taxa de Fiscalização de Anúncio - TFA
Taxa de Fiscalização de Estabelecimento - TFE
Taxa de Resíduos Sólidos de Serviços de Saúde - TRSS (incidência a partir de Jan/2011)
Imposto Sobre Transmissão de Bens Imóveis - ITBI

Unidades Tributárias:

CCM 8.424.072-5- Início atv :12/09/1978 (R JULIO DE CASTILHOS, 00500 - CEP: 03059-001)

CCM 4.465.500-2- Início atv :16/12/2011 (R JULIO DE CASTILHO, 00505 - CEP: 03059-001)

CCM 5.043.886-7- Início atv :16/12/2011 (R JULIO DE CASTILHOS, 00578 - CEP: 03059-001)

CCM 4.979.594-5- Início atv :21/05/2014 (R SIQUEIRA BUENO, 00415 - CEP: 03059-010)

Ressalvado o direito de a Fazenda Municipal cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo que vierem a ser apuradas ou que se verifiquem a qualquer tempo, inclusive em relação ao período contido neste documento, relativas a tributos administrados pela Secretaria Municipal da Fazenda e a inscrições em Dívida Ativa Municipal, junto à Procuradoria Geral do Município é certificado que a Situação Fiscal do Contribuinte supra, referente aos créditos tributários inscritos e não inscritos na Dívida Ativa abrangidos por esta certidão, até a presente data é: **REGULAR.**

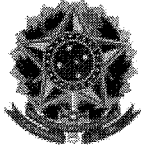
A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <http://www.prefeitura.sp.gov.br/cidade/secretarias/fazenda/>.
Qualquer rasura invalidará este documento.

Certidão expedida com base na Portaria Conjunta SF/PGM nº 4, de 12 de abril de 2017, Instrução Normativa SF/SUREM nº 3, de 6 de abril de 2015, Decreto 50.691, de 29 de junho de 2009, Decreto 51.714, de 13 de agosto de 2010.

Certidão emitida às 10:59:06 horas do dia 17/12/2018 (hora e data de Brasília).

Código de Autenticidade: 485A4DCA

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada na página da Secretaria Municipal da Fazenda <http://www.prefeitura.sp.gov.br/sf>



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO

Nome: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
CNPJ: 50.657.402/0001-31

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.

Emitida às 11:04:30 do dia 17/12/2018 <hora e data de Brasília>.

Válida até 15/06/2019.

Código de controle da certidão: **B283.880C.A563.9A90**

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

008345
6



**PREFEITURA DE
SÃO PAULO
FAZENDA**

SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

Certidão Conjunta de Débitos de Tributos Mobiliários

Certidão Número: 0657874 - 2018

CPF/CNPJ Raiz: 50.657.402/

Contribuinte: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA

Liberação: 17/12/2018

Validade: 15/06/2019

Tributos Abrangidos: Imposto Sobre Serviços - ISS
Taxa de Fiscalização de Localização Instalação e Funcionamento
Taxa de Fiscalização de Anúncio - TFA
Taxa de Fiscalização de Estabelecimento - TFE
Taxa de Resíduos Sólidos de Serviços de Saúde - TRSS (incidência a partir de Jan/2011)
Imposto Sobre Transmissão de Bens Imóveis - ITBI

Unidades Tributárias:

CCM 8.424.072-5- Início atv :12/09/1978 (R JULIO DE CASTILHOS, 00500 - CEP: 03059-001)

CCM 4.465.500-2- Início atv :16/12/2011 (R JULIO DE CASTILHO, 00505 - CEP: 03059-001)

CCM 5.043.886-7- Início atv :16/12/2011 (R JULIO DE CASTILHOS, 00578 - CEP: 03059-001)

CCM 4.979.594-5- Início atv :21/05/2014 (R SIQUEIRA BUENO, 00415 - CEP: 03059-010)

Ressalvado o direito de a Fazenda Municipal cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo que vierem a ser apuradas ou que se verifiquem a qualquer tempo, inclusive em relação ao período contido neste documento, relativas a tributos administrados pela Secretaria Municipal da Fazenda e a inscrições em Dívida Ativa Municipal, junto à Procuradoria Geral do Município é certificado que a Situação Fiscal do Contribuinte supra, referente aos créditos tributários inscritos e não inscritos na Dívida Ativa abrangidos por esta certidão, até a presente data é: **REGULAR.**

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <http://www.prefeitura.sp.gov.br/cidade/secretarias/fazenda/>.
Qualquer rasura invalidará este documento.

Certidão expedida com base na Portaria Conjunta SF/PGM nº 4, de 12 de abril de 2017, Instrução Normativa SF/SUREM nº 3, de 6 de abril de 2015, Decreto 50.691, de 29 de junho de 2009, Decreto 51.714, de 13 de agosto de 2010.

Certidão emitida às 10:59:06 horas do dia 17/12/2018 (hora e data de Brasília).

Código de Autenticidade: 485A4DCA

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada na página da Secretaria Municipal da Fazenda <http://www.prefeitura.sp.gov.br/sf>

008346
b.

MINISTERIO DA SAUDE
SECRETARIA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA
DIVISAO NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA DE MEDICAMENTOS

*** AUTORIZACAO PARA FUNCIONAMENTO DE EMPRESA ***

COM FUNDAMENTO NO DISPOSTO NOS ARTIGOS 2. 50 E SEU PARAGRAFO UNICO DA LEI N. 6.360, DE 23/09/76 E OS ARTIGOS 2. E 75 DO DECRETO 79.094 DE 05/01/77, FICA AUTORIZADA A FUNCIONAR EM TODDO O TERRITORIO NACIONAL A EMPRESA

EBRAM-PRODS LABORATORIAIS LTDA AUTORIZ/MS - 01598

C.N.I.T. - 50.657.402/0001-31 PROC. - 01.947/88 DATA AUT - 28/04/89

ATIVI.- ARMAZENAR EMBALAR EXPORTAR FABRICAR IMPORTAR
REEMBALAR

CLASS.-CORRELATO

ENDER.-RUA PADRE MACHADO 864 BAIRRO-SAUDE

C.E.P.-04.127 MUNIC.-SAO PAULO UF - SP FONE - 5495600

04 / 05 / 89

DATA

Suzana

DIRETOR
Suzana Machado de Azeite
Diretora da DIMED/SNVS



(Handwritten marks and signatures)



SIVISA Sistema de Informação em Vigilância Sanitária
SUS - Sistema Único de Saúde
VIGILÂNCIA SANITÁRIA
SÃO PAULO

008347
b.

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

Nº CEVS: 355030890-325-000056-1-4

DATA DE VALIDADE: 03/07/2019

NOTA: ESTE DOCUMENTO CONTÉM 2 PÁGINA(S)

Nº PROCESSO:
Nº PROTOCOLO: 002858/2018-N01 Data do Protocolo: 10/05/2018
SUBGRUPO: FABRIL
AGRUPAMENTO: INDÚSTRIA DE CORRELATOS / PRODUTOS PARA A SAÚDE
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE: 3250-7/05 FABRICAÇÃO DE MATERIAIS PARA MEDICINA E ODONTOLOGIA
OBJETO LICENCIADO: ESTABELECIMENTO

DETALHE:

RAZÃO SOCIAL: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA. CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA: EBRAM
CNPJ / CPF: 50.657.402/0001-31
LOGRADOURO: Rua JULIO DE CASTILHOS NÚMERO: 500
COMPLEMENTO:
BAIRRO: BELENZINHO
MUNICÍPIO: SÃO PAULO UF: SP
CEP: 03059-000
PÁGINA DA WEB:

RESPONSÁVEL LEGAL: ARAMIS SAMYR NOVAES
CPF: 16085175949 CONSELHO REGIONAL: N/A
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 0 UF: SP

RESPONSÁVEL TÉCNICO: NADJARA NOVAES LONGEN
CPF: 30673703843 CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 37451 UF: SP

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: JAQUELINE ALVES PEIXOTO
CPF: 41905341881 CONSELHO REGIONAL: CRF
Nº INSCR. CONSELHO PROF: 79537 UF: SP

(Handwritten signatures and initials)

LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

008349
b.

Nº CEVS: 355030890-325-000056-1-4

DATA DE VALIDADE: 03/07/2019

CLASSES DE PRODUTOS E ATIVIDADES AUTORIZADAS

CLASSE DE PRODUTO:

PRODUTOS PARA SAÚDE

ARMAZENAR EM ÁREA PRÓPRIA

EMBALAR

EXPEDIR

EXPORTAR

FABRICAR

IMPORTAR

TRANSPORTAR

CATEGORIA:

ACESSÓRIOS

EQUIPAMENTOS

PRODUTO PARA DIAGNÓSTICO DE USO "IN VITRO"

O(A) DIRETOR(A) DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE SÃO PAULO

CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRÍ-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTES DOCUMENTOS.

ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

SÃO PAULO

LOCAL

03/07/2018

DATA DE DEFERIMENTO

Codigo de Validação: 1531919463788

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página do Sistema de Informação em Vigilância Sanitária, no endereço: <https://sivisa.saude.sp.gov.br/sivisa/cidadao/>

008349
b.

Consultas / Funcionamento de Empresa / Funcionamento de Empresa

Dados da Empresa

Razão Social

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA

CNPJ

50.657.402/0001-31

Endereço Completo

RUA JULIO DE CASTILHOS 500 - BELENZINHO CEP: 03.059-000 - SÃO PAULO/SP

Telefone

(11) 2291-2811

Responsável Técnico

NADJARA NOVAES LONGEN

Responsável Legal

ARAMIS SAMYR NOVAES

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.01.598-2

Data do Cadastro

28/04/1989

Situação

Ativa

Nº do Processo

25004.001947/88

Cadastro

8 - Produtos para Saúde (Correlatos)

Atividades / Classes

Armazenar

- Correlato

Embalar

- Correlato

Exportar

<https://consultas.anvisa.gov.br/>

01/02/2018

(Handwritten signatures and marks)

008350
b.

- Correlato

Fabricar

- Correlato

Importar

- Correlato

Reembalar

- Correlato

Voltar

<https://consultas.anvisa.gov.br/>

01/02/2018

[Handwritten signatures and initials]



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação
de Produtos para Saúde**

Expediente: 0164818/17-7

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União por meio da Resolução RE n.º 2.502 na data de 25/09/2017 certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde exigidas pela autoridade sanitária brasileira, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

EMPRESA: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda		CNPJ: 50.657.402/0001-31
ENDEREÇO: Rua Julio de Castilhos, nº 500, Belenzinho		
MUNICÍPIO: São Paulo-SP	UF: SP	CEP: 03059-000
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N. 1.01.598-2		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:		
Produtos para diagnóstico de uso <i>in vitro</i> das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.		

Válido até: 25/09/2019
Brasília - DF, segunda-feira, 25 de Setembro 2017.

Mariangela Torchia do Nascimento
Gerente-Geral Substituta de Inspeção e Fiscalização Sanitária
GGPIS

S.I.A. Trecho 05, Área Especial 05, Brasília (DF)
Este Certificado só terá validade se for autenticado no site www.anvisa.gov.br



1º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO
R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho - S. Paulo - SP
Fone (11) 2695-9133

AUTENTICAÇÃO - Esta cópia apresentada e emitida por este cartório original disponível em www.anvisa.gov.br.

S. Paulo, **15 FEV. 2013**

Fernando Monteiro Andreo

VALIDE SOMENTE COM SELO DE AUTENTICIDADE

Claudia Polineov Simões



CERTIDÃO DE REGULARIDADE

Conselho Regional de Farmácia do Estado de São Paulo



008352

b.

CRF SP
 CONSELHO REGIONAL
 DE FARMÁCIA
 DO ESTADO DE SÃO PAULO

Reg Nº: 12305

Nome do Estabelecimento:

XX

CNPJ:

50657402000131

Razão Social:

EBRAM PRODS LABORATORIAIS LTDA

Endereço:

R JULIO DE CASTILHOS 500 BELENZINHO

Município:

SAO PAULO - SP

Ramo de Atividade:

IND PROD SAUDE

Horário de Funcionamento do Estabelecimento:

Rotina: (Seg - Ter - Qua - Qui) Das 08:00h às 18:00

Rotina2: (Sex) Das 08:00h às 17:00

Responsável Técnico Titular

Dra. NADJARA NOVAES LONGEN

FARMACÊUTICO

CRF:

37451

Horário de Assistência:

Rotina: (Seg - Ter - Qua - Qui - Sex) Das 09:00h às 17:30 (Intervalo Das 12:00h às 13:00h)

Certificamos que este estabelecimento de saúde está registrado no CRF-SP, em consonância com os artigos 1º da Lei nº 6.839/80 e 24 da Lei nº 3.820/60 e possui assistência farmacêutica integral, nos termos da Lei nº 13.021/2014 ou da MP nº 2.190-34/2001.

- 1 - Este documento deve ser afixado em lugar bem visível ao público.
- 2 - Por ocasião de mudança no horário de assistência, bem como de dados do estabelecimento, este deverá ser retirado pelo responsável técnico interessado e devolvido ao Conselho Regional de Farmácia do Estado de São Paulo, requerendo as devidas alterações.
- 3 - Na constatação de qualquer irregularidade, o fiscal do CRF-SP, no exercício da sua função é obrigado a retirar a Certidão do estabelecimento e devolvê-la ao CRF-SP.

4- Esta Certidão terá validade até **24 DE JANEIRO DE 2020**, exceto se sofrer qualquer alteração de dados quando perderá a validade e deverá ser observado item 2.

SÃO PAULO, 24 DE JANEIRO DE 2019

Assinatura do Presidente do CRF
 Dr. Marcos Machado Ferreira
 CRF-SP: 32635

Consulte a validade desta certidão no portal www.crfsp.org.br.

Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral**Contribuinte,**

Confira os dados de Identificação da Pessoa Jurídica e, se houver qualquer divergência, providencie junto à RFB a sua atualização cadastral.

 REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL			
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA			
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 50.657.402/0001-31 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 12/09/1978	
NOME EMPRESARIAL EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) *****			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 32.50-7-01 - Fabricação de instrumentos não-eletrônicos e utensílios para uso médico, cirúrgico, odontológico e de laboratório			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 49.30-2-03 - Transporte rodoviário de produtos perigosos 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 33.12-1-02 - Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle 86.40-2-12 - Serviços de hemoterapia 86.40-2-03 - Serviços de diálise e nefrologia 21.23-8-00 - Fabricação de preparações farmacêuticas 21.22-0-00 - Fabricação de medicamentos para uso veterinário 32.50-7-05 - Fabricação de materiais para medicina e odontologia			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada			
LOGRADOURO R JULIO DE CASTILHOS	NÚMERO 500	COMPLEMENTO	
CEP 03.059-000	BAIRRO/DISTRITO BELENZINHO	MUNICÍPIO SAO PAULO	UF SP
ENDEREÇO ELETRÔNICO helenice@terra.com.br	TELEFONE		
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 26/05/2001	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL			
SITUAÇÃO ESPECIAL *****		DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

(Handwritten signatures and marks)

00835
b.

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.634, de 06 de maio de 2016.

Emitido no dia **25/10/2017** às **10:24:29** (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

Consulta QSA / Capital Social

Voltar

[Handwritten signatures and initials]



Consulta Cadastral

Cadastro de Contribuintes de ICMS - Cadesp

Início Consultas Atos de Ofício Configuração Sincronismo Isenções Energia Procurações Eletrônicas Encerramento

Imprimir

Voltar

IE: 111.814.041.119	Situação: Ativo
CNPJ: 50.657.402/0001-31	Data da Inscrição no Estado: 11/09/1987
Nome Empresarial: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LT	Regime de Apuração: RPA

Empresa - Geral	
Nome Empresarial: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LT	
Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada	
Data início da Atividade: 11/09/1987	
CNPJ da Matriz: 50.657.402/0001-31	
Porte: Demais	
Capital Social: R\$ 400.000,00	
Regime de Apuração: NORMAL - REGIME PERIÓDICO DE APURAÇÃO	Data início do regime: 11/09/1987
Regime Especial de IE Única: Não	Regime Especial de IE Única por Município: Não

Participantes			
CPF/CNPJ	Nome	Qualificação	Data de Entrada
160.851.759-49	ARAMIS SAMYR NOVAES	Sócio	02/12/1988
Endereço do Participante			
Logradouro: RUA MOREIRA E COSTA		Complemento: APTO 71	
Nº: 572		Bairro: IPIRANGA	
CEP: 04.266-010		UF: SP	
Município: SAO PAULO			
Contato do Participante			
Telefone:		Fax:	
e-mail:			
216.426.569-68	NEIDE MARIA ZUCCO NOVAES	Sócio	02/12/1988
Endereço do Participante			
Logradouro: RUA MOREIRA E COSTA		Complemento: APTO 71	
Nº: 572		Bairro: IPIRANGA	
CEP: 04.266-010		UF: SP	
Município: SAO PAULO			
Contato do Participante			
Telefone:		Fax:	
e-mail:			

Estabelecimento - Geral	
Nome Fantasia:	
CNPJ: 50.657.402/0001-31	Data da Inscrição no Estado: 11/09/1987
IE: 111.814.041.119	Data Início da IE: 11/09/1987
NIRE: 35.2.0752958-1	
Situação Cadastral: Ativo	Data Início da Situação: 11/09/1987
Ocorrência Fiscal: Ativa	
Tipo de Unidade: -	Formas de Atuação:

Tributário	
Substituto Tributário: Não	Desde: 23/08/2000
CPR: 1200	Data Início da CPR: 01/11/2016
CPR-ST:	
CNAE Principal: 32.50-7/01 - Fabricação de instrumentos não-eletrônicos e utensílios para uso médico, cirúrgico, odontológico e de laboratório	Data Início do CNAE Prin.: 16/12/2011
CNAE Secundários: 21.22-0/00 - Fabricação de medicamentos para uso veterinário	Data Início do CNAE Sec.: 16/12/2011
21.23-8/00 - Fabricação de preparações farmacêuticas	Data Início do CNAE Sec.: 16/12/2011
32.50-7/05 - Fabricação de materiais para medicina e odontologia	Data Início do CNAE Sec.: 29/04/2015

33.12-1/02 - Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle
 46.45-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios
 49.30-2/03 - Transporte rodoviário de produtos perigosos
 86.40-2/03 - Serviços de diálise e nefrologia
 86.40-2/12 - Serviços de hemoterapia

Data Início do CNAE Sec.: 16/12/2011

Data Início do CNAE Sec.: 16/12/2011

Data Início do CNAE Sec.: 16/12/2011

Data Início do CNAE Sec.: 16/12/2011

Data Início do CNAE Sec.: 16/12/2011

DRT: DRTC-I - SÃO PAULO

Posto Fiscal: PFC-10 - TATUAPÉ

Contabilista

CRC: 1SP063495/O-5

CPF/CNPJ: 289.727.758-00

Nome: LAERCIO MALDONADO JORGE

Data Início do Contabilista no Estabelecimento: 12/06/2010

Situação Cadastral: ATIVO

Endereço e Contato Preferenciais do Contabilista

Tipo: Comercial

Logradouro: PRACA DOUTOR JOAO MENDES

Nº: 42

CEP: 01.501-000

Município: SAO PAULO

Telefone: (011)3107-1598

e-mail:

Complemento: 19AND CJ 192

Bairro: CENTRO

UF: SP

Fax:

Endereço e Contato Não-Preferenciais do Contabilista

Tipo: Residencial

Logradouro: AVENIDA PROFESSORA IDA KOLB

Nº: 221

CEP: 02.518-000

Município: SAO PAULO

Telefone: (011)3966-9117

e-mail:

Complemento: BL 10 AP 61

Bairro: JARDIM DAS LARANJEIR

UF: SP

Fax:

Endereço do Estabelecimento

Logradouro: RUA JULIO DE CASTILHOS

Nº: 500

CEP: 03.059-001

Município: SAO PAULO

Referência:

Data de Início do Endereço: 11/09/1987

Complemento:

Bairro: BELENZINHO

UF: SP

Contato do Estabelecimento

Telefone 1:

Fax:

Telefone 2:

e-mail: helenice@terra.com.br

Endereço de Correspondência

Logradouro: RUA JULIO DE CASTILHO

Nº: 500

CEP: 03.059-000

Município: SAO PAULO

Referência:

Complemento:

Bairro: BELENZINHO

UF: SP

CETESB

Nº do Protocolo CETESB: 30007970

Nº da Licença CETESB: 30005015

Data do Protocolo: 22/05/2011

Data da Licença: 22/08/2011

SECRETARIA DA FAZENDA DO ESTADO DE SÃO PAULO

Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades Estaduais
CADIN Estadual

Informações Cadastrais

CNPJ/CPF: 50.657.402/0001-31

Não foram encontradas pendências no Cadastro de Créditos não quitados de Órgãos e Entidades Estaduais – CADIN ESTADUAL.

Pesquisa realizada em: 30/03/2016 às 09:03:15

Se você recebeu o comunicado CADIN regularize sua situação em 90 (noventa) dias contados a partir da data de expedição do mesmo.

Este documento não tem validade de Certidão Negativa.

Em conformidade com a Lei Estadual nº 12.799/2006 a inexistência de registro no CADIN Estadual:

- Não configura reconhecimento de regularidade de situação, nem dispensa a apresentação dos documentos exigidos em lei, decreto e demais atos normativos. (artigo 7º)
- Não impede a consulta prévia pelos órgãos e entidades da Administração direta e indireta ao sistema CADIN Estadual. (artigo 6º)
- Aos registros incluídos após a emissão da declaração cabe a aplicação do parágrafo 1º do artigo 6º.

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada na página da Secretaria da Fazenda do Estado de São Paulo, endereço: https://www.fazenda.sp.gov.br/cadin_estadual/pages/publ/cadin.aspx

Código da Declaração: 0144EC95.3BA6DFB8.1C2FB913.18C69F1D

EMISSÃO GRATUITA

Atenção: Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 50.657.402/0001-31 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 12/09/1978	
NOME EMPRESARIAL EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) *****			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 32.50-7-01 - Fabricação de instrumentos não-eletrônicos e utensílios para uso médico, cirúrgico, odontológico e de laboratório			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 49.30-2-03 - Transporte rodoviário de produtos perigosos 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 33.12-1-02 - Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle 86.40-2-12 - Serviços de hemoterapia 86.40-2-03 - Serviços de diálise e nefrologia 21.23-8-00 - Fabricação de preparações farmacêuticas 21.22-0-00 - Fabricação de medicamentos para uso veterinário 32.50-7-05 - Fabricação de materiais para medicina e odontologia			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada			
LOGRADOURO R JULIO DE CASTILHOS	NÚMERO 500	COMPLEMENTO	
CEP 03.059-000	BAIRRO/DISTRITO BELENZINHO	MUNICÍPIO SAO PAULO	UF SP
ENDEREÇO ELETRÔNICO helenice@terra.com.br	TELEFONE		
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 26/05/2001	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL			
SITUAÇÃO ESPECIAL *****		DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.634, de 06 de maio de 2016.

Emitido no dia 12/04/2017 às 11:45:21 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

008359
b.

PARTE EM BRANCO

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO GERAL 24.898.405-6 DATA DE EXPEDIÇÃO 29/MAI/2012

NOME ARAMIS SAMYR NOVAES

RELACÃO OSNY NOVAES

EL MARIA IDALINA VENTURELLI DATA DE NASCIMENTO 28/NOV/1952

NATURALIDADE CURITIBA - PR

LOG ON/DEM BRUSQUE-SC

BRUSQUE

CC: LV. B001/FLS. 207 / N. 000412

CPF 160851759/49

175 Delegado - Divisão de Robass/Matruha do Detran/SP

LEI Nº 7.116 DE 29/08/83

PROIBIDO PLASTIFICAR

0101-6

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

ESTADO DE SAO PAULO

SECRETARIA DA SEGURANCA PUBLICA

INSTITUTO DE IDENTIFICACAO RONDARDO GOMBEZON DA UNF

POLEGAR DIREITO

ASSINATURA DO TITULAR

CARTEIRA DE IDENTIDADE

R637-089804

10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO

R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho-S. Paulo - SP

Fone (11) 2695-9133

AUTENTICACAO - Esta copia expedida por esta Secretaria, confere com o original. Dou fé

20 FEV. 2019

AUTENTICACAO

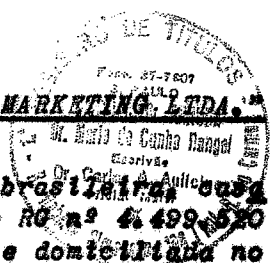
AUT089A E 0743642

PARTE EM BRANCO

[Handwritten signatures and marks]

CONTRATO SOCIAL

EBRAM-EMPRESA BRASILEIRA DE MARKETING LTDA.



ANA MARIA DE TOLEDO TONELLI, brasileira, casada, comerciante, portadora da cédula de identidade RG nº 4.499.520 inscrita no CPF. sob nº 938.278.378-68, residente e domiciliada no município e Comarca de São Paulo-SP., na rua Bagé, 230-apto. 203 - bloco B; **TANIA ROSSI COUTO DA SILVA**, brasileira, casada, comerciante, portadora da cédula de identidade RG nº 391.787 e inscrita no CPF. sob nº 010.580.700-10, residente e domiciliada no município e Comarca de São Paulo-SP., na Alameda Franca, 699-apto. 101, e **MARIA APPARECIDA MARTINS**, brasileira, solteira, maior, comerciante, portadora da cédula de identidade RG nº 2.906.645 e inscrita no CPF sob nº 055.752.148-34, residente e domiciliada no município e Comarca de São Paulo-SP., na Alameda Franca, 732-apto 74; constituem entre si uma sociedade por quotas de responsabilidade limitada, mediante as cláusulas seguintes:

CLAUSULA -I- DA RESPONSABILIDADE.-

A sociedade terá por quotas de responsabilidade limitada. A responsabilidade de cada uma das sócias, na forma da lei "ex-vi" do disposto no art. 2º "in fine", do Decreto Legislativo nº. 3.708, de 10 de janeiro de 1.919, é limitada ao valor total do capital social.

CLAUSULA -II- DA DENOMINAÇÃO SOCIAL, SEDE E PRAZO.-

A sociedade girará sob a denominação social de **"EBRAM-EMPRESA BRASILEIRA DE MARKETING LTDA."**, tendo por sede o município e Comarca de São Paulo-SP., na rua Joaquina Antunes, 824, Pinheiros. O prazo de duração da sociedade será por tempo indeterminado.

CLAUSULA -III- DO CAPITAL SOCIAL.-

O capital social será de R\$ 498.000,00 (quatrocentos e noventa e oito mil cruzeiros), representado por 498.000 (quatrocentas e noventa e oito mil) quotas, no valor de R\$ 1,00 (um cruzeiro) cada uma, cuja integralização pelas sócias será feita em 24 (vinte e quatro) parcelas mensais, iguais e sucessivas a partir de 30 de setembro de 1.978 e a última em 31 de agosto de 1.980, as sim subscrito pelas sócias:

ANA MARIA DE TOLEDO TONELLI.....	166.000 quotas...	R\$ 166.000,00
TANIA ROSSI COUTO DA SILVA.....	166.000 quotas...	R\$ 166.000,00
MARIA APPARECIDA MARTINS.....	166.000 quotas...	R\$ 166.000,00
totais.....	498.000 quotas...	R\$ 498.000,00

CLAUSULA -IV- DOS OBJETIVOS SOCIAIS.-

A sociedade terá por objetivos a exploração do ramo de "assessoria de marketing, assessoria empresarial dentro do mercado interno e representações por conta de terceiros".

CLAUSULA -V- DA ADMINISTRAÇÃO SOCIAL.-

A administração da sociedade e o uso da firma serão exercidas por todas as sócias, sempre em conjunto de 02 (duas), cabendo às mesmas a representação da sociedade em juízo ou fora de

Handwritten signature/initials

10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO
R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho - S. Paulo - SP
Fone (11) 2695-9133
AUTENTICAÇÃO - Esta cópia expedida por esta serventia, confere com o original, Dou fé
S. Paulo, 23 FEV 2018
Claudia Pollacov Simões
VALIDO SOMENTE COM SELO DE AUTENTICIDADE

Handwritten signatures and initials

(de-) le, podendo nomear procuradores "ad iudicia" ou "ad negotia", quando necessário, vedado, porém, às sócias e seus procuradores, o uso da firma em negócios alheios aos objetivos sociais ou que não sejam de interesse e ou em benefício da sociedade, tais como, aval, fianças, endossos e ou atos semelhantes. Pelos excessos ficarão os infratores individualmente responsáveis pelo compromisso contraído.

CLAUSULA -VI- DAS TRANSFERÊNCIAS DE QUOTAS.-

As quotas sociais, que são indivisíveis, só poderão ser cedidas, ou de qualquer forma transacionadas, mediante expresso assentimento das demais sócias, reservando-se, em igualdade de condições e preço, o direito de preferência às sócias que quiseram adquiri-las.

§ 1º -- Fará a sócia cedente à sociedade, através da diretoria, a necessária comunicação por escrito, com antecedência mínima de 30-(trinta) dias, indicando preço e condições para a cessão.

§ 2º -- Se nenhuma das sócias usar do direito de preferência que lhes é assegurado, fica livre à sócia ceder suas quotas a terceiros, desde que respeitado o preço e condições para a cessão que foram oferecidos às demais sócias.

CLAUSULA -VII- DAS RETIRADAS MENSAS.-

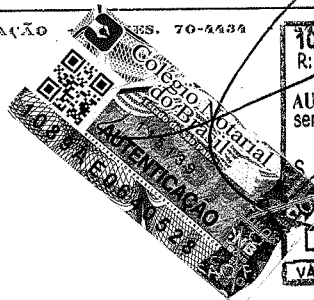
As sócias terão direito a uma retirada mensal, a título de "pro-labore", cujo valor deverá ser fixado anualmente - pelo consenso unânime das sócias, dentro dos limites estabelecidos pela legislação do imposto de renda, a ser levada a débito da conta de Despesas Gerais ou conta subsidiária.

CLAUSULA -VIII- DOS LUCROS E PERDAS.-

Os lucros ou prejuízos serão apurados em balanço geral que se procederá anualmente, em 31 de dezembro. Dos lucros apurados, serão distribuídos 50% às sócias e em partes iguais, o restante 50% será, obrigatoriamente, retido pela sociedade para a manutenção e incorporação às contas de Fundos de Reservas, Aumento de Capital Social ou aquisições de Bens para compor-se ao patrimônio da própria sociedade. Os prejuízos, porém, serão suportados por todas as sócias, em partes iguais.

CLAUSULA -IX- DA INTERDIÇÃO OU FALECIMENTO DE QUAISQUER SÓCIAS.-

Com a interdição ou falecimento de qualquer - uma das sócias, a sociedade não se dissolverá. Os herdeiros da sócia interditada ou falecida, entre si e de comum acordo, exercerão o direito às quotas, nomeando um dentre estes para representá-los na sociedade, mediante alteração de contrato social. Entretanto, não havendo interesse destes em participarem da sociedade, as sócias remanescentes pagarão aos herdeiros da interditada ou falecida suas quotas de capital e a parte de lucros líquidos que deverão ser apurados em balanço geral na data da interdição ou óbito da sócia, em 10(doz) parcelas iguais, mensais e sucessivas, em notas promissórias assinadas pelas sócias remanescentes, vencendo-se a primeira 30 dias após a interdição ou óbito.



10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO
R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho - S. Paulo - SP
Fone: (11) 2695-9133
AUTENTICAÇÃO - Esta cópia expedida por esta serventia, confere com o original. Dou fé.
S. Paulo, 23 FEV 2018
AUTENTICAÇÃO R\$ 3,50
Cláudia Poliacov Simões
VALIDO SOMENTE COM SELO DE AUTENTICIDADE

008363



ORGANIZAÇÃO PACINI DE CONTABILIDADE S/C
PRAÇA JOÃO MENDES No. 42 – 19o. CONJ. 192
FONE/FAX: 3107-1598 ou 3106-3675
ALTERAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL DE SOCIEDADE LIMITADA

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
DÉCIMA SÉTIMA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

Os infra-assinados Srs. **ARAMIS SAMYR NOVAES**, brasileiro, casado em regime de comunhão universal de bens, comerciante, nascido em 28/11/1952, residente e domiciliado à Rua Moreira e Costa nº 572 – Apto. 71 – CEP:- 04266-010 – Ipiranga – São Paulo – SP, portador da Cédula de Identidade RG:- nº 24.898.405-6-SSP/SP e CNPF:- nº 160.851.759-49 e **NEIDE MARIA ZUCCO NOVAES**, brasileira, casada em regime de comunhão universal de bens, comerciante, nascida em 29/05/1953, residente e domiciliada à Rua Moreira e Costa nº 572 – Apto. 71 – CEP:- 04266-010 – Ipiranga – São Paulo – SP, portadora da Cédula de Identidade RG:- nº 21.466.407-7-SSP/SP e CNPF:- nº 216.426.569-68, únicos sócios componentes da sociedade limitada que nesta praça vem girando sob a denominação social de **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA**, com sede à Rua Julio de Castilho nº 500 – CEP:- 03059-001 – Belenzinho – São Paulo – SP, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 50.657.402/0001-31, com contrato social devidamente arquivado e registrado na M.M. Junta Comercial do Estado de São Paulo sob o nº 35.207.529.581 em sessão de 07/07/1987 e NIRE sob o nº 35.207.529.581, bem como posteriores alterações sob o nº 499.281/11-1 em sessão de 16/12/2011, resolvem de comum acordo e na melhor forma de direito alterar e modificarem esses documentos mediante as cláusulas e condições seguintes:-

PRIMEIRA:- A partir desta data a sociedade abrirá uma filial (**DEPÓSITO FECHADO**), situada à Rua Siqueira Bueno nº 415 – CEP:- 03059-010 – Belenzinho – São Paulo – SP.

SEGUNDA:- A partir desta data a cláusula décima da alteração anterior registrada sob nº 499.281/11-1 em sessão de 16/12/2011, passa a reger com a seguinte redação:- Ao término de cada exercício, os administradores prestarão contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, os lucros e perdas apuradas. Ficando acordado entre os sócios que os lucros poderão ser distribuídos em períodos inferiores há um ano e em proporções por eles definidas, independente da distribuição de cotas.

TERCEIRA:- Continuam em pleno vigor todas as demais cláusulas e condições do Contrato Social primitivo e subseqüentes alterações que não tenham sido atingidas pela presente.

008356

10º REGISTRO CIVIL- BELENZINHO
R: Fernandes Vieira 265 - Belenzinho-S. Paulo - SP
Fone: (11) 2695-9133
AUTENTICAÇÃO - Esta cópia expedida por esta
serventia, conferir com o original, Dou fé
S. Paulo, 18 ABR 2019
AUTENTICAÇÃO
R\$ 3.60



Julio Junior

NTE COM SELO DE AUTENTICIDADE

documentos que imponham obrigações sociais poderão ser assinados em conjunto ou individualmente.

OITAVA:- Os administradores declaram sob as penas da lei, que não estão impedidos de exercerem a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos, ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade.

NONA:- A título de pró-labore, somente a sócia Sra. **NEIDE MARIA ZUCCO NOVAES**, terá direito a uma retirada mensal, a ser estipulado por ambos os sócios, de conformidade com a legislação do imposto de renda, que deverá ser levado à conta de despesas da contabilidade da firma. Não cabendo o mesmo direito ao sócio Sr. **ARAMIS SAMYR NOVAES**.

DÉCIMA:- Ao término de cada exercício, os administradores prestarão contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, os lucros e perdas apuradas. Ficando acordado entre os sócios que os lucros poderão ser distribuídos em períodos inferiores há um ano e em proporções por eles definidas, independente da distribuição de cotas.

PARÁGRAFO PRIMEIRO:- O exercício social poderá ter duração inferior a um ano e deverá se iniciar no primeiro dia de cada período e encerrar-se no último.

PARÁGRAFO SEGUNDO:- A sociedade poderá levantar demonstrações financeiras intermediárias e distribuir lucros apurados, observadas as limitações legais e ainda distribuir lucro com base nos lucros acumulados ou reservas de lucros constantes no último balanço patrimonial.

DÉCIMA PRIMEIRA:- Nos quatro primeiros meses seguintes ao término do exercício social, os sócios deliberarão sobre as contas e designarão outro administrador, quando for o caso.

DÉCIMA SEGUNDA:- Durante a vigência deste contrato, em caso de interdição, falecimento, retirada ou inabilitação de qualquer sócio, a sociedade não se dissolverá e a apuração de seus haveres será feita por avaliação de preço a ser procedida na data do evento.

DÉCIMA TERCEIRA:- Em qualquer dos casos previstos na cláusula anterior, será dada preferência de aquisição das cotas ao sócio remanescente, que deverá se pronunciar no prazo de 60 (sessenta) dias, após o que os herdeiros ou sucessores legais cederão a terceiros, ou em caso de posse das mesmas pelos herdeiros, o mesmo deverá ter conhecimento do ramo explorado pela

Handwritten notes and stamps at the top of the page, including a circular stamp with the number 113139.

10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO
R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho-S. Paulo - SP
Fone (11) 2695-9133
AUTENTICAÇÃO - Esta cópia expedida por esta serventia, confere com o original, Dou fé.
S. Paulo, 18 ABR 2019
AUTENTICAÇÃO R\$ 3,60
 Antonio Julio Junior



presente, ou nomeação de pessoa idônea e a critério de avaliação por parte do sócio remanescente.

DÉCIMA QUARTA:- A presente sociedade será regida supletivamente pela lei das sociedades anônimas.

DÉCIMA QUINTA:- Ressalvam-se as emendas ou rasuras que por ventura se verificarem neste documento.

Assim, certos e contratados, assinam o presente contrato em 03 (três) vias de um só teor em presença de 02 (duas) testemunhas, sendo que a primeira via deverá ser arquivada na MM. Junta Comercial do Estado de São Paulo e as demais ficarão pertencendo à sociedade e aos sócios depois de legalmente anotadas.

São Paulo, 01 de Maio de 2014.

ARAMIS SAMYR NOVAES
RG:- nº 24.898.405-6-SSP/SP
CNPJ:- nº 160.851.759-49

NEIDE MARIA ZUCCO NOVAES
RG:- nº 21.466.407-7-SSP/SP
CNPJ:- nº 216.426.569-68

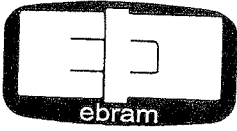
TESTEMUNHAS:

LAERCIO MALDONADO JORGE
RG:- nº 4.256.864-SSP/SP
CNPJ:- nº 289.727.758-00

CLAUDEMIR CANDIDO VIEIRA
RG:- nº 13.457.183-SSP/SP
CNPJ:- nº 872.802.648-91



Handwritten initials and marks on the right side of the page.



**ANÁLISE DE DEMONSTRATIVO CONTÁBEIS DE ÍNDICES COM DADOS
OBTIDOS NO BALANÇO DO ÚLTIMO EXERCÍCIO - 2017**

Empresa **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA**
Endereço: **Rua Júlio de Castilhos, 500 - Belenzinho**
Município **São Paulo - SP**
I.E.: **111.814.041.119**
CNPJ: **50.657.402/0001-31**

LG = $\frac{AC+RLP}{PC+PNC}$ 5.164.359,23
ÍNDICE 642.806,00
8,03

SG = $\frac{AT}{PC+PNC}$ 6.208.529,92
ÍNDICE 642.806,00
9,66

LC = $\frac{AC}{PC}$ 4.785.689,00
ÍNDICE 587.303,17
8,15

São Paulo, 16 de maio 2018.

ARAMIS SAMYR NOVAES
Sócio e administrador
CPF: 160.851.759-49

LAERCIO MALDONADO JORGE
Téc. Contábil CRC: 1SP063495-0-5
CPF: 289.727.758-00

EBRAM - Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Julio de Castilho, 500 - Belenzinho - São Paulo-SP - CEP: 03059-001 - Tel.: (0xx11) 2291-2811 - Fax: (0xx11) 2618-4096
e-mail: ebram@ebram.com - http://www.ebram.com

10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO
R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho - S. Paulo - SP
Fone (11) 2695-9133
AUTENTICAÇÃO - Esta cópia apresentada pela parte, confere com o original. De fe
S. Paulo **21 MAI 2018**
 Antonio Julio Junior
VALIDO SOMENTE PARA O BRASIL

[Handwritten marks and signatures]

RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

NIRE 35207529581	CNPJ 50.657.402/0001-31
NOME EMPRESARIAL EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA	

IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL Livro Diário	PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO 01/01/2017 a 31/12/2017
NATUREZA DO LIVRO DIÁRIO	NÚMERO DO LIVRO 00033
IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH) 07.38.65.D8.14.3E.84.87.DE.D0.EE.73.E7.A3.4F.F3.C4.2A.C0.C7	

ESSE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTE CERTIFICADOS DIGITAIS:

QUALIFICAÇÃO DO SIGNATÁRIO	CPF/CNPJ	NOME	Nº SERIE DO CERTIFICADO	VALIDADE	RESPONSÁVEL LEGAL
Contabilista	28972775800	LAERCIO MALDONADO JORGE:28972775800	127045744160828542 992690736570142714 035	15/05/2018 a 15/05/2019	Não
Administrador	16085175949	ARAMIS SAMYR NOVAES:16085175949	394818230347616638 987011822944609509 51	09/05/2017 a 08/05/2020	Sim

NÚMERO DO RECIBO:

07.38.65.D8.14.3E.84.87.DE.D0.EE.73.
E7.A3.4F.F3.C4.2A.C0.C7-0

Escrituração recebida via Internet
pelo Agente Receptor SERPRO

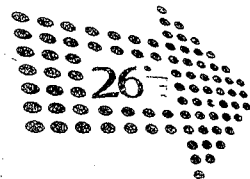
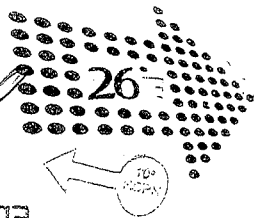
em 16/05/2018 às 16:39:39

32.ED.B9.F9.0F.33.C5.D5
39.83.E1.B1.31.28.D2.A8

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo. A comprovação da autenticação dá-se por este recibo. Esta autenticação dispensa a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei complementar nº 1247/2014.

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda



(Handwritten mark)

(Handwritten mark)

008370
b.

TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO



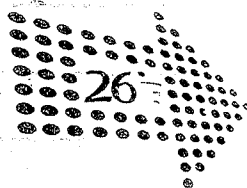
Entidade:	EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA	
Período da Escrituração:	01/01/2017 a 31/12/2017	CNPJ: 50.657.402/0001-31
Número de Ordem do Livro:	00033	

TERMO DE ABERTURA

Nome Empresarial	EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
NIRE	35207529581
CNPJ	50.657.402/0001-31
Número de Ordem	33
Natureza do Livro	DIÁRIO
Município	São Paulo
Data do arquivamento dos atos constitutivos	07/07/1987
Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária	
Data de encerramento do exercício social	31/12/2017
Quantidade total de linhas do arquivo digital	25892

TERMO DE ENCERRAMENTO

Nome Empresarial	EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
Natureza do Livro	DIÁRIO
Número de ordem	33
Quantidade total de linhas do arquivo digital	25892
Data de início	01/01/2017
Data de término	31/12/2017



Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 07.38.65.D8.14.3E.84.87.DE.D0.EE.73.E7.A3.4F.F3.C4.2A.C0.C7-0, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.1 do Visualizador

17 MAI 2018

Página 1 de 1

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda

LAERCIO MALDONADO JORGE
TÉC. CONT. CRC 1SP 063495/0-5

10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO
R. Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho - S. 76 - AG. USP
Fone (11) 2695-9133

26

21 MAI 2018

ANTONIO JULIO JÚNIOR

VALIDO SOMENTE COM SELOS DE AUTENTICIDADE

(22)

(22)

DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO

Sped
CENTRAL 008371
6.

Entidade: **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA**
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 50.657.402/0001-31
 Número de Ordem do Livro: 00033
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Valor da última DRE	Valor
RECEITA BRUTA OPERACIONAL	R\$ 9.969.246,65	R\$ 9.994.828,66
VENDAS DE PRODUTOS	R\$ 9.836.321,26	R\$ 9.994.828,66
VENDAS DE MERCADORIAS/EXPORTAÇÃO	R\$ 132.925,39	R\$ 0,00
(-) DEDUÇÕES DAS VENDAS	R\$ (1.789.635,99)	R\$ (1.631.445,09)
(-) DEVOL. VENDAS PRODUTOS	R\$ (82.929,51)	R\$ (35.400,45)
(-) ICMS DIFAL EC87/2015	R\$ 0,00	R\$ (9.446,87)
(-) ICMS S/VENDAS PRODUTOS	R\$ (1.356.182,01)	R\$ (1.262.191,75)
(-) COFINS S/VENDAS PRODUTOS	R\$ (288.102,32)	R\$ (266.635,08)
(-) PIS S/VENDAS PRODUTOS	R\$ (62.422,15)	R\$ (57.770,94)
RECEITA LIQUIDA OPERACIONAL	R\$ 8.179.610,66	R\$ 8.363.383,57
RECEITA LIQUIDA PRODUTOS	R\$ 8.046.685,27	R\$ 8.363.383,57
RECEITA LIQUIDA	R\$ 132.925,39	R\$ 0,00
(-) CUSTOS DAS VENDAS	R\$ (2.203.033,38)	R\$ (2.654.855,63)
(-) DOS PRODUTOS VENDIDOS	R\$ 0,00	R\$ (2.654.855,63)
DAS MERCADORIAS VENDIDAS	R\$ (2.203.033,38)	R\$ 0,00
LUCRO BRUTO OPERACIONAL	R\$ 5.976.577,28	R\$ 5.708.527,94
LUCRO BRUTO PRODUTOS	R\$ 8.046.685,27	R\$ 5.708.527,94
LUCRO BRUTO	R\$ (2.070.107,99)	R\$ 0,00
(-) DESPESAS/RECEITAS OPERACIONAIS	R\$ (3.873.220,02)	R\$ (3.929.580,86)
(-) TRABALHISTAS E ENCARGOS SOCIAIS	R\$ (1.745.928,71)	R\$ (1.834.949,26)
(-) DESPESAS ADMINISTRATIVAS	R\$ (237.476,98)	R\$ (620.057,22)
(-) DESPESAS OPERACIONAIS	R\$ (1.001.001,09)	R\$ (959.280,46)
(-) DESPESAS TRIBUTARIAS	R\$ (903.330,12)	R\$ (532.122,18)
(-) DESPESAS FINANCEIRAS	R\$ (58.521,61)	R\$ (42.486,27)
RECEITAS FINANCEIRAS	R\$ 73.038,49	R\$ 59.314,53
RESULTADO OPERACIONAL	R\$ 2.103.357,26	R\$ 1.778.947,08
(-) DESPESAS/RECEITAS NÃO OPERACIONAIS	R\$ (36.292,96)	R\$ (29.307,74)
(-) DESPESAS NÃO OPERACIONAIS	R\$ (36.292,96)	R\$ (29.307,74)
RESULTADO ANTES CSLL/IRPJ	R\$ 2.067.064,30	R\$ 1.749.639,34
(-) PROVISÃO P/ CSLL	R\$ (106.628,81)	R\$ (107.608,49)
(-) PROVISÃO P/IRPJ	R\$ (173.460,75)	R\$ (175.274,98)
LUCRO(PREJUÍZO) LIQUIDO DO PERÍODO	R\$ 1.786.974,74	R\$ 1.466.755,87

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 07.38.65.D8.14.3E.84.87.DE.D0.EE.73.E7.A3.4F.F3.C4.2A.C0.C7-0, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

1.7 MAI 2018

Versão 5.0.1 do Visualizador

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda

LAERCIO MALDONADO JORGE
TÉC. CD 10º REGISTRO CIVIL BELENZINHO

R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho - S. Paulo - SP
Fone (11) 2695-9133

AUTENTICAÇÃO - Esta cópia apresentada em parte, confere com o original

S. Paul 21 MAI 2018

Antonio Julio Junior

VALIDO SOMENTE COM SELO DE AUTENTICACAO

Página 1 de 1

[Handwritten signatures and marks]

BALANÇO PATRIMONIAL

Sped 008372
COMTAS
b.

Entidade: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 50.657.402/0001-31
 Número de Ordem do Livro: 00033
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017.

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO	R\$ 6.122.539,01	R\$ 6.208.529,92
ATIVO CIRCULANTE	R\$ 5.186.887,27	R\$ 4.785.689,00
CAIXA GERAL	R\$ 1.903,00	R\$ 5.896,77
CAIXA	R\$ 1.903,00	R\$ 5.896,77
BANCOS CONTA MOVIMENTO	R\$ 36.548,71	R\$ 27.635,81
BANCO BRADESCO S/A	R\$ 1,00	R\$ 1,00
BANCO DO BRASIL S/A	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BANCO ITAU S/A	R\$ 36.547,71	R\$ 27.634,81
APLICACOES FINANCEIRAS	R\$ 700.922,68	R\$ 440.305,95
APLIC BRADESCO INVEST PLUS	R\$ 17.429,47	R\$ 0,00
APLIC. BB CURTO PRAZO AUT	R\$ 178.148,12	R\$ 249.839,98
LIC BRAD FICFI REF DI SPEC	R\$ 284.427,50	R\$ 80.987,85
APLIC ITAU CDB AUTO MAIS	R\$ 220.917,59	R\$ 109.478,12
APLIC INVEST FACIL BRADESCO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
VALORES/CLIENTES A RECEBER	R\$ 442.446,75	R\$ 407.927,39
CLIENTES A RECEBER	R\$ 442.446,75	R\$ 407.927,39
ADIANTAMENTOS	R\$ 4.247,63	R\$ 66.383,99
ADTOS A EMPREGADOS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ADTOS A FORNECEDORES	R\$ 1.200,00	R\$ 5.858,45
ADIANTAMENTOS DE IMPORTAÇÃO	R\$ 3.047,63	R\$ 60.525,54
EMPRÉSTIMOS E OUTROS CRÉDITOS	R\$ 4.180,00	R\$ 1.824,00
EMPRÉSTIMOS A EMPREGADOS	R\$ 4.180,00	R\$ 1.824,00
TRIBUTOS A RECUPERAR/COMPENSAR	R\$ 53.242,14	R\$ 0,00
ICMS A RECUPERAR	R\$ 53.242,14	R\$ 0,00
IRRF S/REC. A RECUPERAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CSLL RETIDA A RECUPERAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PIS RETIDO A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LOFINS RETIDO A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ESTOQUES	R\$ 3.943.396,36	R\$ 3.835.715,09
MERCADORIAS EM ESTOQUE	R\$ 3.943.396,36	R\$ 3.835.715,09
DESPESAS PAGAS ANTECIPADAMENTE	R\$ 0,00	R\$ 0,00
13o. SALARIO ANTECIPADO.	R\$ 0,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 07.38.65.D8.14.3E.84.87.DE.D0.EE.73.E7.A3.4F.F3.C4.2A.C0.C7-0, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.1 do Visualizador

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda

17 MAI 2018

Página 3 de 3

LAERCIO MALDONADO JORGE
TÉC. 1019510-5

1019510-5
R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho-S. Paulo - SP
Fone: (11) 2695-9177

AUTENTICAÇÃO - Esta cópia é verdadeira e fiel à original em
parte, conforme

S. Paulo: 21 MAI 2018

Antonio Julio Junior

VALIDO SOMENTE COM SELO DE AUTENTICIDADE



BALANÇO PATRIMONIAL

008373
6.

Entidade: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 50.657.402/0001-3

Número de Ordem do Livro: 00033

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017



Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO NÃO CIRCULANTE	R\$ 935.651,74	R\$ 1.422.840,92
REALIZÁVEL A LONGO PRAZO	R\$ 0,00	R\$ 378.670,23
CLIENTES LONGO PRAZO	R\$ 0,00	R\$ 378.670,23
CLIENTES NO MERCADO INTERNO	R\$ 0,00	R\$ 378.670,23
IMOBILIZADO	R\$ 1.812.158,78	R\$ 2.083.447,80
MAQUINAS E EQUIPAMENTOS	R\$ 752.408,53	R\$ 781.347,24
MOVEIS E UTENSILIOS	R\$ 129.079,02	R\$ 129.713,42
INSTALACOES	R\$ 139.920,29	R\$ 139.920,29
VEICULOS	R\$ 641.558,15	R\$ 869.640,45
EQUIPAMENTOS DE COMPUTACAO	R\$ 120.463,84	R\$ 130.022,02
OUTRAS IMOBILIZACOES	R\$ 27.243,22	R\$ 31.318,65
JIPAMENTOS DE TELEFONIA	R\$ 1.485,73	R\$ 1.485,73
(-) (-) DEPRECIACAO ACUMULADA	R\$ (876.507,04)	R\$ (1.039.277,11)
(-) DEPR ACUM.MAQ. E EQUIPAMENTOS	R\$ (238.960,85)	R\$ (303.218,09)
(-) DEPR ACUM.MOV. E UTENSILIOS	R\$ (44.038,45)	R\$ (56.949,39)
(-) DEPR ACUM. INSTALACOES	R\$ (50.023,65)	R\$ (63.891,67)
(-) DEPR ACUM. VEICULOS	R\$ (453.604,70)	R\$ (495.782,85)
(-) DEPR ACUM.EQUIP.DE COMPUTACAO	R\$ (78.510,04)	R\$ (105.210,46)
(-) DEPR ACUM OUTRAS IMOBILIZACOES	R\$ (9.883,62)	R\$ (12.738,92)
(-) DEPR ACUM EQUIP DE TELEFONIA	R\$ (1.485,73)	R\$ (1.485,73)
PASSIVO	R\$ 6.122.539,01	R\$ 6.208.529,92
PASSIVO CIRCULANTE	R\$ 772.413,30	R\$ 587.303,17
FORNECEDORES E SERVIÇOS	R\$ 350.209,38	R\$ 334.966,70
FORNECEDORES A PAGAR	R\$ 57.697,53	R\$ 59.705,07
FORNECEDORES ESTRANGEIROS	R\$ 292.511,85	R\$ 275.261,63
OBRIGAÇÕES SOCIAIS	R\$ 82.897,74	R\$ 79.918,57
SALÁRIOS E REMUN. A PAGAR	R\$ 33.579,48	R\$ 25.507,69
SS A RECOLHER	R\$ 34.283,29	R\$ 38.870,55
IRF A RECOLHER S/ FOLHA	R\$ 4.854,64	R\$ 4.605,78
SINDICATOS A RECOLHER	R\$ 349,69	R\$ 379,53
FGTS A RECOLHER	R\$ 9.802,42	R\$ 10.555,02
PENSÃO ALIM A PAGAR	R\$ 28,22	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 07.38.65.D8.14.3E.84.87.DE.D0.EE.73.E7.A3.4F.F3.C4.2A.C0.C7-0, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.1 do Visualizador

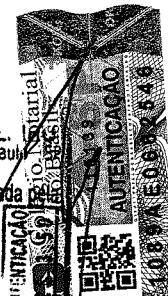
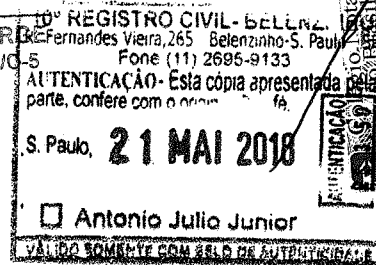
Ebram Produtos Laboratoriais



LAERCIO MALDONADO JORGE
TÉC. CONT. CRC 1SP 063495/O-5

17 MAI 2018

Página 2 de 3

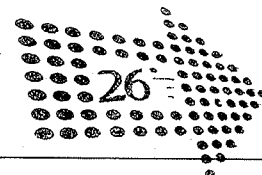


BALANÇO PATRIMONIAL

008374
b.

Entidade: **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA**
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 50.657.402/0001-31
 Número de Ordem do Livro: 00033
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
OBRIGAÇÕES FISCAIS	R\$ 79.306,18	R\$ 172.417,90
ICMS A RECOLHER	R\$ 0,00	R\$ 73.969,91
ISS A RECOLHER	R\$ 43,66	R\$ 47,58
PIS FATURAMENTO A RECOLHER	R\$ 3.878,09	R\$ 3.975,15
COFINS A RECOLHER	R\$ 17.898,87	R\$ 18.346,82
IRPJ A RECOLHER	R\$ 34.963,00	R\$ 46.843,57
CONTRIBUICAO SOCIAL A RECOLHER	R\$ 22.036,10	R\$ 28.456,69
IR RETIDO A RECOLHER	R\$ 147,01	R\$ 196,18
RET CONTR.SOCIAIS A RECOLHER	R\$ 339,45	R\$ 582,00
CONTAS A PAGAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ALUGUEIS A PAGAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREST. E FINANCIAMENTOS	R\$ 260.000,00	R\$ 0,00
EMPRÉSTIMOS DE SÓCIOS	R\$ 260.000,00	R\$ 0,00
OUTRAS OBRIGAÇÕES	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LUCROS E DIVIDENDOS A PAGAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PASSIVO NÃO CIRCULANTE	R\$ 68.350,36	R\$ 55.502,83
FORNECEDORES	R\$ 22.809,50	R\$ 23.151,80
FORNEC. ESTRANGEIROS A LP	R\$ 22.809,50	R\$ 23.151,80
EMPRÉST E FINANC - LONGO PRAZO	R\$ 45.540,86	R\$ 32.351,03
FINANCIAMENTOS A LONGO PRAZO	R\$ 45.540,86	R\$ 32.351,03
PATRIMONIO LIQUIDO	R\$ 5.281.775,35	R\$ 5.565.723,92
CAPITAL SOCIAL	R\$ 400.000,00	R\$ 400.000,00
CAPITAL NACIONAL	R\$ 400.000,00	R\$ 400.000,00
LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS	R\$ 4.881.775,35	R\$ 5.165.723,92
LUCROS ACUMULADOS	R\$ 4.881.775,35	R\$ 5.165.723,92
PREJUÍZOS ACUMULADOS	R\$ 0,00	R\$ 0,00

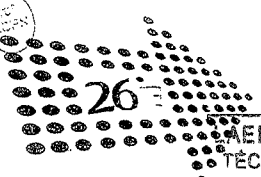


Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 07.38.65.D8.14.3E.84.87.DE.D0.EE.73.E7.A3.4F.F3.C4.2A.C0.C7-0, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.1 do Visualizador

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda



MAURICIO MALDONADO JORGE
 TEC. CONT. CRC - SP 02.3495/0-0

17 MAI 2018

Página 3 de 3

10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHA
 R. Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho - S. Paulo - SP
 Fone (11) 2695-9133

21 MAI 2018

ANTONIO JULIO JUNIOR

VALOR SEMPRE COM SELA DE AUTENTICAÇÃO





008376

b.

NOTAS EXPLICATIVAS ano base 2017

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - CNPJ: 50.657.402/0001-31

Balanco consolidado - SPED ECD HASH 07.38.65.D8.14.3E.84.87.DE.D0.EE.73.E7.A3.4F.F3.C4.2A.C0.C7

1 - CONTEXTO OPERACIONAL

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA, sociedade constituída por quotas de responsabilidade limitada, e tem como principal objetivo a Indústria, comércio, importação, exportação, representação comercial, locação, assistência técnica, transporte rodoviário de carga, distribuição de materiais e equipamentos para laboratórios de análises clínicas, banco de sangue, hemodiálise, hospitais, farmacêuticos e veterinários. E foi constituída em 07/07/1987 conforme seu documentos constitutivos.

2 - DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE E POLÍTICA CONTÁBIL SIGNIFICATIVAS

A administração declara que as Demonstrações Contábeis da sociedade **EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA** do período compreendido entre 01 de janeiro de 2017 e 31 de dezembro de 2017, apresentam adequadamente a posição patrimonial e financeira, com observância aos Princípios de Contabilidade e foram elaboradas em conformidade com as práticas e normas contábeis adotadas no Brasil, segundo o regime de competência e estão apresentadas em real, a moeda nacional brasileira.

3- PRINCIPAIS PRÁTICAS CONTÁBEIS

3.1 - APLICAÇÕES FINANCEIRAS

Estão registradas ao custo de aplicação, acrescidos dos rendimentos proporcionais até a data do balanço.

3.2 - DIREITOS E OBRIGAÇÕES

Estão demonstrados pelos valores históricos, acrescidos das correspondentes variações monetárias e encargos financeiros, observando o regime de competência.

3.3 - ESTOQUES

São demonstrados pelo menor valor entre o custo e o valor líquido realizável. O custo é determinado usando-se o método de média ponderada móvel. O valor realizável líquido é o preço normal dos negócios, deduzidos os custos de execução e as despesas de vendas.

3.4 - IMOBILIZADO

Os itens do imobilizado são demonstrados ao custo de aquisição, mais todos os custos incorridos para colocar o bem em condições de uso, e são depreciados linearmente com base nas mesmas taxas estabelecidas conforme legislação brasileira.

3.5 - AJUSTE DE AVALIAÇÃO PATRIMONIAL

A empresa não efetuou ajuste de avaliação patrimonial.

3.6 - IMPOSTOS FEDERAIS

A empresa está no regime do lucro presumido e contabiliza os encargos tributários pelo regime de competência.

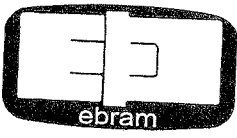
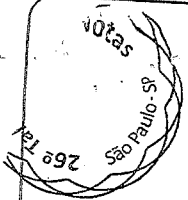
4- FINANCIAMENTOS

A empresa conta com um passivo a longo prazo, relacionado a financiamento através do BNDS de caminhão utilizado nas atividades da empresa no valor de R\$151.100,00, sendo a última parcela estabelecida para dezembro de 2018, e saldo em 31/12/2017 de R\$32.351,03.

EBRAM - Produtos Laboratoriais Ltda.

Rua Julio de Castilho, 500 - Belenzinho - São Paulo-SP - CEP: 03059-001 - Tel.: (0xx11) 2291-2811 - Fax: (0xx11) 2618-4096
e-mail: ebram@ebram.com - http://www.ebram.com





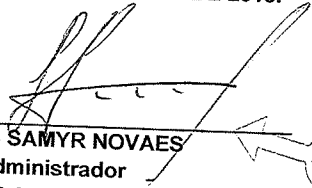
5- RESPONSABILIDADES E CONTINGÊNCIA


Não há passivo contingente de quaisquer natureza.

6- CAPITAL SOCIAL

O capital social está representado por 400 mil cotas de R\$1,00 (hum real) cada uma, perfazendo um total de R\$400.000,00 (quatrocentos mil reais), estando totalmente integralizado e dividido em partes iguais entre os dois únicos sócios participantes do quadro societário.

SÃO PAULO, 16 DE MAIO DE 2018.

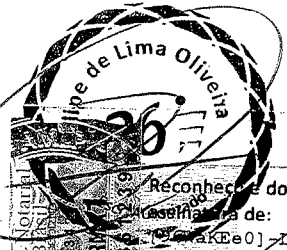

ARAMIS SAMYR NOVAES
Sócio administrador
CPF: 160.851.759-49


LAÉRCIO MALDONADO JORGE
Responsável contábil
CRC:1SP063.495/O-5

10º OFICIAL DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS DO SUBDISTRITO BELENZINHO
RUA FERNANDES MEIRA, 265 - CEP: 03059-023 - BELENZINHO - SÃO PAULO / SP - FONE/FAX (11) 2695-5133
Jesse Alves dos Santos - Oficial

Reconheço por semelhança a firma de: (1) **ARAMIS SAMYR NOVAES**, em documentos sem valor econômico, dou fé:
Em Teste de verdade. [2018735/15265600064719-010006]
São Paulo, 21 de maio de 2018.
ANTONIO JULIO JUNIOR - Escrevente - [Otd 1] Total R\$ 6,00!
Selo(s): 1 Ato: 1089AA-570741

10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO
R. Fernandes Vieira, 265
S. Paulo - SP 03059-023
Antonio Julio Junior
Escrevente



Praça João Mendes, 72 - 1º andar
CEP 01501-000 - São Paulo - SP
Fone: (11) 3112-0700
26@26notas.com.br



Tabelionato de Notários
Paulo Roberto Gaiger Ferraz
Filipe de Lima Oliveira
Escrevente Autorizado

Reconheço e dou fé, a pedido do portador, por SEMELHANÇA, a assinatura de:
[Assinatura] LAERCIO MALDONADO JORGE

São Paulo, 17 de Maio de 2018

(R\$6,00 por (rec))
Selo(s): 1044AA0361239

Válido somente com o selo de autenticidade

EBRAM - Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Julio de Castilho, 500 - Belenzinho - São Paulo-SP - CEP: 03059-001 - Tel.: (0xx11) 2291-2811 - Fax: (0xx11) 2618-4096
e-mail: ebram@ebram.com - http://www.ebram.com

10º REGISTRO CIVIL - BELENZINHO
R: Fernandes Vieira, 265 - Belenzinho - São Paulo - SP
Fone: (11) 2695-5133

AUTENTICACÃO - Esta cópia apresenta a parte, conforme

S. Paulo **21 MAI 2018**

Antonio Julio Jun

VALIDO SOMENTE COM SELO DE A





008378

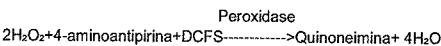
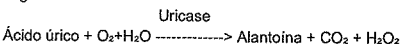
QUIMIURIC - Ácido Úrico Uricase/Peroxidase

Finalidade:

Reação enzimática para determinação quantitativa de ácido úrico em amostras de soro, plasma e urina humanos. Somente para uso diagnóstico "in vitro".

Princípio:

O método usa a uricase, peroxidase e cromógeno DCFS (diclorofenol-sulfonato) para produzir o produto final colorimétrico. O ácido úrico é oxidado pela uricase a alantoina e peróxido de hidrogênio. O DCFS + 4 - aminoantipirina + peróxido de hidrogênio, na presença da peroxidase, produz o corante quinoneimina que é medido a 520 nm. A intensidade de cor é proporcional à concentração do ácido úrico na amostra. O esquema da reação é o seguinte:



Metodologia:

Uricase/Peroxidase

Significado Clínico:

O ácido úrico no plasma é filtrado pelos glomérulos e aproximadamente 90% reabsorvido em pelos túbulos. Representa no homem o produto final do metabolismo das purinas. O teor de ácido úrico no plasma é muito influenciado por fatores extra-renais, além dos renais. Sua dosagem é muito útil no diagnóstico da gota, na qual os níveis no soro de ácido úrico são altos. Há ocasiões, nessa doença, em que se encontram níveis normais no soro, mas acredita-se que a repetição das dosagens revele sempre hiperuricemia em alguma fase da moléstia. Observa-se também hiperuricemia, sempre que exista aumento do metabolismo das nucleoproteínas, como na leucemia e policitemia. O aumento dos níveis de ácido úrico no soro é um achado constante na hiperuricemia idiopática familiar, da qual parece haver pelo menos dois tipos (um ligado à produção aumentada, outro, à excreção diminuída).

Reagentes:

Reagente único pronto para uso. Conservar entre 2 - 8 °C. Contém: Fosfato 100 mmol/L, detergente 1,5 g/dL, diclorofenol-sulfonato 4 mmol/L, uricase > 0,12 U/mL, ascorbato oxidase > 5 U/mL, peroxidase > 1 U/mL, 4- aminoantipirina 0,5 mmol/L, pH 7,8.

Padrão (cód 3000): Conservar entre 2 - 8°C. Solução aquosa com concentração de ácido úrico rastreável ao método de referência proposto pelo CLSI. Verifique a concentração do padrão no rótulo do frasco.

Os reagentes não abertos são estáveis até a data de vencimento impressa no rótulo do produto e on board (em um compartimento gerado do analisador) possuem estabilidade de aproximadamente 30 dias. Durante o manuseio, os reagentes estão sujeitos a contaminação de natureza química e microbiana que podem provocar redução da estabilidade.

Precauções e Cuidados Requeridos:

Este reagente deve ser usado somente para diagnóstico "in vitro". Não pipetar com a boca. Evitar contato com a pele e roupa. No caso de contato com os olhos, lavar com grande quantidade de água e procurar auxílio médico.

O reagente contém azida sódica como conservante (0,05%). Este componente pode reagir com cobre e chumbo podendo tornar-se um metal explosivo. Ao descartá-lo, adicionar grande quantidade de água.

Deve-se monitorar a temperatura do ambiente de trabalho bem como o tempo de reação para obtenção de resultados corretos. Não usar se a absorbância do branco ultrapassar 0,200 quando medido em 520 nm (cubeta de 1 cm) ou se houver dificuldade em conseguir os valores estabelecidos para o soro controle fresco.

Material Necessário não Fornecido:

- Banho-maria ou analisador capaz de manter uma temperatura de 37°C e capaz de medir absorbância em 520 nm (510 - 530nm).
- Pipetas para medição de amostras e reagente.
- Água destilada/deionizada.
- Consumíveis do analisador quando usado.
- Calibradores e soros controle.
- Medidor de tempo.

Amostra:

Soro é recomendado soro livre de hemólise e plasma obtido com Heparina O ácido úrico no soro é estável por 3 dias se mantido entre 2 - 8°C. A amostra poderá ser congelada (-20°C) por até 6 meses quando vedada.

Urina: é recomendado que a cada 15 mL sejam acondicionados 2mol/L de NaOH no recipiente de coleta. No recebimento da amostra de urina o pH deve ser verificado. Se o pH for menor que

8,0, deve-se ajustá-lo com NaOH. É necessário uma diluição de 1:10 da urina antes da análise.

Amostras de urina estabilizadas podem ser armazenadas à temperatura entre 2 - 8°C por 5 dias.

Todas as amostras e controles são considerados potencialmente infectantes, portanto sugerimos manuseá-las seguindo as normas estabelecidas de Biossegurança.

Preparo do Paciente:

É recomendado um jejum de 8 horas. Todavia, poderá ser modificado segundo orientação médica.

Interferências:

Bilirrubina até 2,5 mg/dL, hemoglobina 2,5 g/L e lipemia até 1000 mg/dL medido como triglicerídeos não interferem significativamente no resultado. Algumas drogas e substâncias afetam a concentração do ácido úrico, sugerimos consultar Young et al.

Parâmetros do Sistema:

Temperatura: 37°C
Comprimento de Onda: 520 nm (510 - 530nm).
Tipo de Reação: Ponto final
Direção: Crescente
Relação Amostra/Reativo: 1:41
Vol. Amostra: 25 µL
Vol. Reagente: 1,0 mL
Tempo de Incubação: 5 minutos

Calibração:

Utilizar Quimicalib Ebram ou o padrão que acompanha o kit do cód 3000. A concentração de ácido úrico no calibrador e no padrão são rastreáveis ao método de referência proposto pelo CLSI.

Procedimento Automatizado:

Aplicação no sistema automatizado: vide manual para utilização do equipamento e instruções de uso do reagente. Aplicação no sistema semi-automático: proceder como demonstrado a seguir no procedimento manual até o item 2 (incubação), em seguida utilizar o equipamento para leitura, seguindo protocolo analítico específico baseado no item Parâmetros do Sistema.

Procedimento Manual:

1. Separar 3 tubos de ensaio e realizar os procedimentos conforme abaixo:

	Branco	Padrão	Amostra/S.C.
Água destilada	25µL	-	-
Padrão	-	25µL	-
Amostra/S.C.	-	-	25µL
Reagente	1,0mL	1,0mL	1,0mL

2. Homogeneizar os tubos e deixar em Banho-Maria (BM) 37°C por 5 minutos. O nível de água no BM deve ser superior ao nível de reagente nos tubos de ensaio.

3. Zerar o aparelho com o branco do reagente a 520nm (510 - 530 nm), proceder as leituras registrando as absorbâncias do padrão, amostra e soro controle (S.C.).

A reação é estável por 30 minutos

* Soros fortemente lipêmicos exigem um branco de amostra.

Adicione 0,025 mL (25 µL) de amostra a 1,0mL de solução salina, homogeneizar e ler a absorbância contra água. Subtraia este valor da absorbância do paciente para obter a leitura corrigida.

Obs.: Procedimento sugerido para espectrofotômetros que requerem volume mínimo de 1,0 mL e podem ser ajustados proporcionalmente sem influência no desempenho do teste. Salientamos que volumes de amostra menores do que 10 µL aumentam a imprecisão da medição em aplicações manuais.

Cálculos:

(Abs. = Absorbância)
(Conc. = Concentração)

$$\text{Ácido Úrico da Amostra (mg/dL)} = \frac{\text{Abs. Amostra}}{\text{Abs. Padrão}} \times \text{Conc. do Padrão (mg/dL)}$$

Cálculo para Urina de 24 horas:

$$\text{Urina: Ácido Úrico Amostra (mg/L)} \times \text{fator diluição} \times \text{Volume (L)}$$

Obs.: mg/L = mg/dL x 10

Exemplo:

Abs. Amostra = 0,071
Abs. Padrão = 0,30
Conc. Padrão = 12,1 mg/dL
Volume urinário 24 hs = 0,95 L
OBS : mg/L = mg/dl x 10

Ac Úrico Amostra = (0,071 / 0,3) x 12,1 = 2,8 mg/dl
Ac Úrico Amostra = 2,8 mg/dl = 28,0 mg/L

Ac Úrico na Urina = 28 x 10 x 0,95
Ac Úrico na Urina = 266 mg/24hs

Linearidade:

Quando executado de acordo com o recomendado, o teste é linear até 25 mg/dL

Amostras com valores superiores a 25 mg/dL devem ser diluídas com solução salina a ponto de ficarem entre 0,02 e 25 mg/dL e os resultados devem ser multiplicados pelo fator de diluição.

Controle de Qualidade:

Cada laboratório deve manter um programa interno de qualidade

que defina objetivos, procedimentos, normas, limites de tolerância e ações corretivas. Deve-se manter também um sistema de controle para se monitorar a variação analítica do sistema de medição. Aconselhamos o uso dos soros controle Quimicontrol Normal e Quimicontrol Anormal Ebram Cód. 7024/12024 e 7031/12031.

Valores Esperados:

Crianças: 2,0 - 5,5 mg/dL
Adulto Masculino: 3,5 - 7,2 mg/dL
Adulto Feminino: 2,6 - 6,0 mg/dL
Urina: 250 - 750 mg/24 h

Estes valores são dados unicamente como título orientativo. É recomendado que cada laboratório estabeleça seu próprio intervalo de referência.

Estudos Comparativos:

Estudos executados entre este procedimento e uma metodologia similar produziram os seguintes resultados estatísticos:

Número de Amostras:	30
Intervalo dos resultados	2,9 - 11,3 mg/dL
Coefficiente de Correlação:	0,99
Inclinação:	1,04
Intercepta:	0,80 (mg/dL)

Precisão:

Estudos de precisão foram executados com dois níveis (normal e patológico) sendo que cada amostra fora processada por 10 vezes e os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=10	Nível 1	Nível 2
Média (mg/dL)	6,3	11,2
D.P. (mg/dL)	0,36	0,30
C.V. (%)	5,7	2,7

Exatidão:

As amostras foram processadas por 10 dias consecutivos, uma vez por dia em duplicata. Os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=10	Nível 1	Nível 2
Média (mg/dL)	6,6	11,6
D.P. (mg/dL)	0,40	0,54
C.V. (%)	6,1	4,7

Sensibilidade Metodológica:

0,328 mg/dL

Especificidade:

Como as amostras foram selecionadas aleatoriamente em pacientes de ambulatório e hospitalizados, pode-se inferir que o método tem uma especificidade metodológica adequada.

Observações:

- A limpeza e a secagem adequadas do material utilizado são fatores fundamentais para estabilidade dos reagentes e obtenção de resultados corretos.
- A água utilizada no laboratório deve ter a qualidade adequada a cada aplicação. Assim, para preparar reagentes e usar nas medições, deve ter resistividade ≥ 1 mega ohm ou condutividade ≤ 1 microsiemens e concentração de silicatos $< 0,1$ mg/L (água tipo II). Para o enxágue da vidraria a água pode ser do tipo III, com resistividade $\geq 0,1$ megaohms ou condutividade ≤ 10 microsiemens. No enxague final utilizar o água tipo II

Apresentação:

Linha Bioquímica Geral: 7 x 15mL + 1 x 1,0mL
Linha Hitachi 917: 3 x 65mL
Linha Bulk: 1 x 500mL
Linha Quimistat 450: 4 x 45mL

Para mais informações sobre sistemas automáticos, entrar em contato com o SAC EBRAM - tel. (011) 2291-2811, sac@ebram.com ou www.ebram.com

Referência Bibliográfica:

- Tietz, Textbook of Clinical Chemistry, Philadelphia W.B. Saunders, 2nd. Ed. (1994)
- Searcy RL; Diagnostic Biochemistry, McGraw-Hill, New York, NY (1969)
- Henry RJ Common C, Winkelman JW (eds) Clinical Chemistry, Principles and Techniques. Harper & Ro, Hagerstown, MD (1974).
- Balls ME: Adv Clin Chem 18:213 (1976)
- Folin, D., Dennis, W. J. Biol. Chem, 13:469 (1913)
- Caraway, W.T. Clin. Chem. 4:239 (1963)
- Morin, L.G. Clin Chem. 20:51 (1974)
- Morin, L.G. Clin. Chem. 60:691 (1973)
- Brochner-Mortenson, K., Medicine 19:461 (1940)
- Clackar, H.M. J. Biol. Chem. 167:429 (1947)
- Praetorius, E., Pouldon, H., Scand. J. Clin. Invest 5:273 (1953)
- Young, D.S. et al, Clin. Chem. 21:1D (1975)
- Miller, O., Gonçalves, R.R., Laboratório para o Clínico, 8 ed., Atheneu, (1998).
- Arquivos da EBRAM.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



008379

APLICAÇÃO PARA COBAS MIRA

GENERAL	
Measurement Mode:	ABSORB
Reaction Mode:	R-S
Calibration Mode:	Calibr. (Slope AVG)
Reagent Blank:	Reagent
Cleaner:	Before
Wavelength:	500 nm
Decimal Position:	1
Unit:	mg/dl
ANALYSIS	
Dilution Name:	STD.
Factor:	Main STD.
Time:	Sample Dil. Name: H2O
Post Dil. Factor: 2.00	Conc. Factor: No
Sample:	Cycle: 1
Volume:	5.0uL Dil: 20.0uL
Reagent:	Cycle: 1
Volume:	200uL
Start Reagent 1:	Cycle:
Volume:	Dil:
Start Reagent 2:	Cycle:
Volume:	Dil:
CALCULATION	
Sample Limit:	
Point:	
Reaction Direction:	Increase
Check:	On
Conversion Factor:	1.00000
Offset:	0.00000
Test Range Low:	0.02
High:	25.0
Norm Range Low:	2.6
High:	7.2
Number of Steps:	1
Calibration Step A:	Endpoint
Conditions First:	CB
Last:	13
Reaction Limit:	
Point:	
Calib. Interval:	On Request
CALIBRATION	
Reagent Blank:	
Reagent Range:	
Reagent Range Low: 0.0000	Blank Range Low: - 0.0010
High: 0.2000	High: 0.3000
Factor:	
Calibrator Pos:	(*)
STD1:	STD2:
STD3:	STD4:
STD5:	STD6:
STD7:	STD8:
Calc Model:	
Correction STD:	
Replicate:	Duplicate
Deviation:	5%
CONTROL	
CS1 - Pos(*) Assion(***) Low(***) High(***)	
CS2 - Pos(*) Assion(***) Low(***) High(***)	
CS3 - Pos(*) Assion(***) Low(***) High(***)	
(*) colocar a posição correspondente do Rack/CAL/CS.	
(**) colocar o valor correspondente do calibrador.	
(***) colocar o valor correspondente do soro controle.	

APLICAÇÃO PARA SELECTRA

Name:	Acido Úrico
Abbr. Name:	UA
Mode:	Endpoint
Wavelength:	505 nm
Units:	mg/dl
Decimals:	2
Low Conc:	0.02
High Conc:	25.000
Calibrator Name:	(*)
Repeat:	2
Number:	1
Concentration:	(**)
Interval:	(*)
Cut off:	NO
Prozone Check:	NO
Ref Male Low:	3.5
Ref Male High:	7.2
Ref Female Low:	2.5
Ref Female High:	6.0
Ref Ped Low:	2.0
Ref Ped High:	5.5
Control 1:	(*)
Control 2:	(*)
Control 3:	(*)
Correlat Factor:	1.000
Correlat Offset:	0.000
DUAL MODE	
Name:	Acido Úrico
Sample Blank:	NO
R1 Bottle:	25 ml
Normal Volume:	240ul
Reagent Volume:	243ul
SAMPLE	
Normal Volume:	6ul
Reagent Volume:	3ul
R2 Bottle:	5 ml
Normal Volume:	0
Reagent Volume:	0
Predilution:	NO
Slope Blank:	
Delay Min Time:	
Linearity Limit:	
Point One Two:	
Incubation Time:	4.5 min
Low Absorbance:	-0.100
High Absorbance:	3.000
R ABS L Limit:	-0.100
R ABS H Limit:	0.400
Substr. Depletion:	
Reagent Blank:	
R ABS Deviation:	YES #
Cal Low Limit:	(*)
Cal High Limit:	(*)
Factor:	#
MONO MODE	
Name:	Acido Úrico
Sample Blank:	NO
R1 Bottle:	25 ml
Normal Volume:	240ul
Reagent Volume:	243ul
SAMPLE	
Normal Volume:	6ul
Reagent Volume:	3ul
Delay Min Time:	
Linearity Limit:	
Predilution:	NO
Incubation Time:	
Point One Two:	4.5 min (***)
Low Absorbance:	-0.100
High Absorbance:	3.000
R ABS L Limit:	-0.100
R ABS H Limit:	0.400
Substr. Depletion:	
R ABS Deviation:	
Reagent Blank:	YES #
Cal Low Limit:	(*)
Cal High Limit:	(*)
Factor:	#
(*) Dados colocados pelo usuário	
(**) Colocar o valor correspondente do calibrador	
(***) Para Selectra I o tempo de incubação será de 11.5 min	
(#) Dados calculados pelo analisador	

APLICAÇÃO PARA BTR 810

Name:	Acido Úrico
Point Final:	
Unit:	mg/dl
Mode:	Monocromática
Filter:	520
Tempo Estab.:	3
Factor:	
Tempo de Incubação:	
Tempo de Intervalo:	
Nº de Intervalos:	
Temperatura:	37°C
Volume Associação:	400
Tipo Reação:	CRESCENTE
Estados:	--

APLICAÇÃO PARA QUICK LAB

Mode:	PONTO FINAL
Leitura:	MONOCROMÁTICA
Filter:	520
Temperatura:	37°C
Volume Assc.:	400
Unidade:	mg/dl
Limite Lin.:	25
Inclinação:	--
Cálculo:	PADRÃO
Padrão:	--
Est.:	--
Delay Inicial:	
Quant. Interv.:	
Tempo Interv.:	
Tempo Estab.:	4.900

APLICAÇÃO PARA BIO 2000

Mode:	P.F
WL1:	505
Blank:	8IM
RL Amos Pad:	NÃO / NÃO
Tempo:	37°C
Vol Assc.:	6500
Ref.:	003
Est.:	
Padrão:	Sim
Pad.:	Ótica
Pad1:	--
Unit:	mg/dl
Dec.:	1
Int. Cln.:	
Int. Int.:	
RAMIN:	
Lim Lin.:	
Dir.:	
Lim Lin - Min/Max:	0.000 / 0.025
Abs. Reat. - Min/Max:	0.000 / 1.000
Abs. Pad. - Min/Max:	0.000 / 1.000
Vr/Vn - Min/Max:	02.50 / 7.200

APLICAÇÃO PARA RA-XT

Name:	Acido Úrico
Immunosav.:	NO
Chemistry Type:	ENDPOINT
RL Type:	
Inverse Chemistry:	
% Sample Volume:	12 (6u)
Wavelength:	500
Bichromatic Chemistry:	
Bichromatic Factor:	
K1:	
K2:	
RL Limit 1:	
RL Limit 2:	
Deviation Limit:	
Delay Time:	5:00
Blank Type:	NO
Incubate:	
% Reagent Volume:	60 (300 ul)
2nd Reagent:	No
2nd Reagent Volume:	
A2 Delay:	
Units:	mg/dl
Unit Factor:	1.0000
Reagent Point:	1
RBL Low:	0.000
RBL High:	0.300
Range Low:	0.02
Range High:	25.0
Calibration Factor:	(*)
Reagent Rate:	
Standard Value:	(**)
Normal Low:	2.6
Normal High:	7.2
Slope:	1.000
Intercept:	0.0000
C1*10E-6:	
C2*10E-6:	
D1*10E-6:	
Delta #:	
Linear Factor:	
Final Limit:	
Endpoint Limit:	0.0100
(*) Colocar 1 como valor inicial. O valor do CAL FACT é determinado pelo ensaio de calibração.	
(**) Colocar o valor correspondente do calibrador.	

APLICAÇÃO PARA EXPRESS 550

Test Name: Acido Úrico	Test: AC.UR			
Test Bar Code:				
Test Type: Endpoint	Curve Type: Blanked Linear			
Units: mg/dl	Nº of Decimal Places: 1			
Wavelength: 510	Secondary Wavelength: 600			
Read Time Interval: 20	Sample Blank: No			
Factor:				
Calibration Interval: 888				
Normalization Interval:				
Nº of Calibrators: 2	Nº of Reagents: 2			
Low Blank A Limit: - 0.10	High Blank A Limit: 0.350			
Low A Limit: 0.00	High A Limit: 0.500			
Low Normal: 2.6	High Normal: 7.2			
Linearity Limit: 25	Curve S.D. Limit: 0.500			
Test Name: Acido Úrico	Test: AC.UR			
Test Bar Code:				
Sample Volume: 6 ul	Sample Diluent:			
Reagent Dilution Ratio: 2	Predilution Ratio: 1			
Reagent Dilution:				
Reagent 1	Reagent Volume	Bar Code	Diluent Volume	Lag Time
Reagent 2	275 ul	ZJ2A		480 sec.
Reagent 3				
Reagent 4				
Controls:				

Ebram Prods.Laboratoriais Ltda@.
 Rua Júlio de Castilhos, nº 500 - Belenzinho
 São Paulo - SP - Cep: 03059-001
 Tel.: (11) 2291-2811
 Indústria Brasileira
 CNPJ.: 50.657.402/0001-31
 www.ebram.com
 sac@ebram.com
 SAC.: (11) 2291-2811
 Resp.Téc.: Nadjara Novaes Longen
 CRF-SP - 37.451
 Nº do Reg. MS: 10159820102
 Edição: jan/2018

Disponíveis de programações para outros analisadores, entre em contato com SAC EBRAM.

APLICAÇÃO PARA AIRONE

Measure Unit: mg/dl	Decimals: 1	Reaction Type: Endpoint		
Volume (ul):	Serum: 9	Plasma: -		
	Reagent 1: 400	Reagent 2: 0		
Abs Range (m Abs):	Min: 0	Max: 2.000		
Linearity Limit:	25.000	Reagent Blank: Yes		
Contaminating:	No	Differential: No		
Filter 1:	535	Filter 2: None		
Time (sec):	Mix 1: 3.00	Incubation 1: 480		
	Mix 2: 0.00	Incubation 2: 0		
Measurement Type: Standard		Lag Phase: 9		
Normal Range		Measure: 1		
		Factor: 0.00		
Age (yrs)	Min.	Max.	Min.	Max.
Below 10:	2.0	5.5	2.0	5.5
From 10 to 60:	3.5	7.2	2.6	6.0
Over:				

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



008380

b.

ASO - LÁTEX ANTI-ESTREPTOLISINA "O"

FINALIDADE:

Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa de Anti-Estreptolisina "O" (ASO) no soro humano.

PRINCÍPIO:

O *Streptococcus* Beta-hemolítico do grupo "A" produz várias toxinas que podem atuar como antígenos. Uma destas exotoxinas é a Estreptolisina "O" que foi descoberta por Todd em 1932.

O organismo infectado produz anticorpos específicos contra estas exotoxinas, destacando-se entre elas a Anti-Estreptolisina "O". A determinação do título de Anti-Estreptolisina "O" no soro de um paciente, permitirá estabelecer o grau de infecção devido ao *Streptococcus* Beta-hemolítico.

O procedimento básico para a determinação do título de Anti-Estreptolisina "O" se baseia no efeito inibitório que o soro de um paciente produz sobre o poder hemolítico de uma Estreptolisina "O" previamente titulada e reduzida.

No entanto, a reação antígeno-anticorpo ocorre independentemente da atividade hemolítica da Estreptolisina "O", o que facilita o desenvolvimento de um teste qualitativo e semi-quantitativo para a determinação do título de Anti-Estreptolisina "O" por aglutinação de partículas de látex em placa.

O reagente ASO LÁTEX EBRAM é uma suspensão de partículas de látex de poliestireno de tamanho uniforme sensibilizadas com Estreptolisina "O". As partículas de látex permitem a visualização da reação antígeno-anticorpo.

Devido a presença de Anti-Estreptolisina "O" no soro, se desenvolve esta reação e a suspensão de látex perde seu aspecto uniforme, tornando-se evidente uma clara aglutinação. Isto se deve a Anti-Estreptolisina "O" presente no soro, que reage com a Estreptolisina "O" aderida às partículas de látex. Quando se mistura o reagente ASO LÁTEX EBRAM com um soro que tenha aproximadamente 200 UI/ml de Anti-Estreptolisina "O", se produz uma clara aglutinação.

REAGENTES:

Cód. 900 - Kit completo para 50 a 100 determinações:

- **ASO - Reagente Látex** - 1 x 2,0mL (tampa preta)
Suspensão de partículas de látex sensibilizadas com Estreptolisina "O" e 0,1% de azida sódica. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar 200 UI/ml de ASO.
- **Controle Positivo** - 1 x 0,5mL (tampa vermelha)
Soro humano com 0,1% de azida sódica como conservante.
- **Controle Negativo** - 1 x 0,5 mL (tampa branca)
Soro animal com 0,1% de azida sódica como conservante.
- **Placas de Leitura**
- **Bastões descartáveis**

Cód. 910 - Kit (reagente) para 50 a 100 determinações :

- **ASO - Reagente Látex** - 1 x 2,0mL (tampa preta)
Suspensão de partículas de látex sensibilizadas com Estreptolisina "O" e 0,1% de azida sódica. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar 200 UI/ml de ASO.

MATERIAIS NECESSÁRIOS NÃO FORNECIDOS:

- Relógio
- Tubos de ensaio para titulações
- Estantes para tubos de ensaio
- Salina 0,85%
- Pipetas sorológicas
- Ponteiras

ARMAZENAMENTO :

A temperatura de armazenamento deverá ser entre 2° a 8°C.

Manter ao abrigo da luz e evitar umidade

Não congelar

Os produtos são estáveis até a data de validade que consta no rótulo do produto

CAUÇÕES:

- Usado para diagnóstico "In Vitro".
- Todos os componentes de origem humana apresentaram resultados negativos para anticorpo anti-HCV, antígeno de superfície da hepatite B (HBsAg) e anti-HIV. No entanto, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.
- A placa deverá ser desprezada após o uso.
- O ASO Reagente Látex deve estar homogêneo antes do uso. Isto pode ser realizado por inversão cuidadosa do frasco de reagente e esgotado o conteúdo do conta-gotas, antes do uso. Não agitar vigorosamente.
- Os reagentes contêm azida sódica. Este agente é conhecido por reagir com cobre e chumbo dos canos de pia para formar azidas explosivas. Os materiais ao serem dispensados devem ser lavados com grande quantidade de água para prevenir acúmulo de azida.
- O descarte do material utilizado deverá ser feito obedecendo-se os critérios de biossegurança de acordo com a legislação vigente.
- Seguir exatamente a metodologia proposta para obtenção de resultados exatos.
- Ler imediatamente após 2 minutos, pois a demora para leitura poderá apresentar resultado falso-positivo
- O conta-gotas fornecido com cada reagente não deve ser trocado. A troca de tampas pode causar aglutinação e portanto contaminação do Reagente Látex.

AMOSTRAS:

O teste deve ser feito no soro. Se a amostra de soro não for imediatamente testada após coleta, armazenar até 48 horas entre 2° a 8°C.

- Soros com forte lipemia, hemólise ou contaminação bacteriana não devem ser usados para o teste.
- Deve-se utilizar soro e não plasma, pois o fibrinogênio pode causar aglutinação inespecífica.
- Os controles positivo e negativo são usados como controle visual das reações positiva e negativa.

PROCEDIMENTO:

TESTE QUALITATIVO:

Nota: Deixar todos os reagentes atingirem a temperatura ambiente antes do uso.

- 1 - Agitar o ASO Reagente Látex gentilmente e esgotar o conteúdo do conta-gotas.
- 1 - Colocar uma gota do ASO Reagente Látex em divisões separadas da placa, para as amostras a serem testadas, bem como para os controles positivo e negativo.
- 2 - Adicionar 0,04 ml (40 µL) de cada amostra não diluída e uma gota de cada controle não diluído.
- 3 - Misturar com o bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa. Utilizar bastões diferentes para cada amostra.
- 4 - Agitar a placa com suave movimento de rotação manualmente ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos, e observar a aglutinação sob luz incidente .
- 5 - Marcar os resultados.

ASO - LÁTEX ANTI-ESTREPTOLISINA "O"

FINALIDADE:

Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa de Anti-Estreptolisina "O" (ASO) no soro humano.

PRINCÍPIO:

O *Streptococcus* Beta-hemolítico do grupo "A" produz várias toxinas que podem atuar como antígenos. Uma destas exotoxinas é a Estreptolisina "O" que foi descoberta por Todd em 1932.

O organismo infectado produz anticorpos específicos contra estas exotoxinas, destacando-se entre elas a Anti-Estreptolisina "O". A determinação do título de Anti-Estreptolisina "O" no soro de um paciente, permitirá estabelecer o grau de infecção devido ao *Streptococcus* Beta-hemolítico.

O procedimento básico para a determinação do título de Anti-Estreptolisina "O" se baseia no efeito inibitório que o soro de um paciente produz sobre o poder hemolítico de uma Estreptolisina "O" previamente titulada e reduzida.

No entanto, a reação antígeno-anticorpo ocorre independentemente da atividade hemolítica da Estreptolisina "O", o que facilita o desenvolvimento de um teste qualitativo e semi-quantitativo para a determinação do título de Anti-Estreptolisina "O" por aglutinação de partículas de látex em placa.

O reagente ASO LÁTEX EBRAM é uma suspensão de partículas de látex de poliestireno de tamanho uniforme sensibilizadas com Estreptolisina "O". As partículas de látex permitem a visualização da reação antígeno-anticorpo.

Devido a presença de Anti-Estreptolisina "O" no soro, se desenvolve esta reação e a suspensão de látex perde seu aspecto uniforme, tornando-se evidente uma clara aglutinação. Isto se deve a Anti-Estreptolisina "O" presente no soro, que reage com a Estreptolisina "O" aderida às partículas de látex. Quando se mistura o reagente ASO LÁTEX EBRAM com um soro que tenha aproximadamente 200 UI/ml de Anti-Estreptolisina "O", se produz uma clara aglutinação.

REAGENTES:

Cód. 900 - Kit completo para 50 a 100 determinações:

- **ASO - Reagente Látex** - 1 x 2,0mL (tampa preta)
Suspensão de partículas de látex sensibilizadas com Estreptolisina "O" e 0,1% de azida sódica. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar 200 UI/ml de ASO.
- **Controle Positivo** - 1 x 0,5mL (tampa vermelha)
Soro humano com 0,1% de azida sódica como conservante.
- **Controle Negativo** - 1 x 0,5 mL (tampa branca)
Soro animal com 0,1% de azida sódica como conservante.
- **Placas de Leitura**
- **Bastões descartáveis**

Cód. 910 - Kit (reagente) para 50 a 100 determinações :

- **ASO - Reagente Látex** - 1 x 2,0mL (tampa preta)
Suspensão de partículas de látex sensibilizadas com Estreptolisina "O" e 0,1% de azida sódica. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar 200 UI/ml de ASO.

MATERIAIS NECESSÁRIOS NÃO FORNECIDOS:

- Relógio
- Tubos de ensaio para titulações
- Estantes para tubos de ensaio
- Salina 0,85%
- Pipetas sorológicas
- Ponteiras

ARMAZENAMENTO :

A temperatura de armazenamento deverá ser entre 2° a 8°C.

Manter ao abrigo da luz e evitar umidade

Não congelar

Os produtos são estáveis até a data de validade que consta no rótulo do produto

PRECAUÇÕES:

- Usado para diagnóstico "In Vitro".
- Todos os componentes de origem humana apresentaram resultados negativos para anticorpo anti-HCV, antígeno de superfície da hepatite B (HBsAg) e anti-HIV. No entanto, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.
- A placa deverá ser desprezada após o uso.
- O ASO Reagente Látex deve estar homogêneo antes do uso. Isto pode ser realizado por inversão cuidadosa do frasco de reagente e esgotado o conteúdo do conta-gotas, antes do uso. Não agitar vigorosamente.
- Os reagentes contêm azida sódica. Este agente é conhecido por reagir com cobre e chumbo dos canos de pia para formar azidas explosivas. Os materiais ao serem dispensados devem ser lavados com grande quantidade de água para prevenir acúmulo de azida.
- O descarte do material utilizado deverá ser feito obedecendo-se os critérios de biossegurança de acordo com a legislação vigente.
- Seguir exatamente a metodologia proposta para obtenção de resultados exatos.
- Ler imediatamente após 2 minutos, pois a demora para leitura poderá apresentar resultado falso-positivo
- O conta-gotas fornecido com cada reagente não deve ser trocado. A troca de tampas pode causar aglutinação e portanto contaminação do Reagente Látex.

AMOSTRAS:

O teste deve ser feito no soro. Se a amostra de soro não for imediatamente testada após coleta, armazenar até 48 horas entre 2° a 8°C.

- Soros com forte lipemia, hemólise ou contaminação bacteriana não devem ser usados para o teste.
- Deve-se utilizar soro e não plasma, pois o fibrinogênio pode causar aglutinação inespecífica.
- Os controles positivo e negativo são usados como controle visual das reações positiva e negativa.

PROCEDIMENTO:

TESTE QUALITATIVO:

Nota: Deixar todos os reagentes atingirem a temperatura ambiente antes do uso.

- 1 - Agitar o ASO Reagente Látex gentilmente e esgotar o conteúdo do conta-gotas.
- 1 - Colocar uma gota do ASO Reagente Látex em divisões separadas da placa, para as amostras a serem testadas, bem como para os controles positivo e negativo.
- 2 - Adicionar 0,04 ml (40 µL) de cada amostra não diluída e uma gota de cada controle não diluído.
- 3 - Misturar com o bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa. Utilizar bastões diferentes para cada amostra.
- 4 - Agitar a placa com suave movimento de rotação manualmente ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos, e observar a aglutinação sob luz incidente.
- 5 - Marcar os resultados.

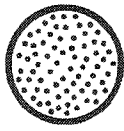
008381

OBS.: Para a realização de 100 testes com este kit, o volume adicionado da amostra/controles e reagente é de 0,020mL (20µL). Após o uso, a placa deverá ser lavada com água destilada, se isto não for efetuado imediatamente, usar água com detergente neutro e enxaguar abundantemente com água destilada ou deionizada. Resíduo de detergente pode provocar resultados falso-positivo.

Interpretação dos Resultados:

Qualitativo: Examinar macroscopicamente a presença ou ausência de aglutinação logo após 2 minutos. A presença de aglutinação indica um conteúdo de Anti-Estreptolisina "O" no soro igual ou superior a 200 UI/ml.

POSITIVO
HÁ AGLUTINAÇÃO



NEGATIVO
NÃO HÁ AGLUTINAÇÃO



TESTE SEMI-QUANTITATIVO:

1 - Diluir o soro em tubos, conforme esquema abaixo. Diluições adicionais podem ser preparadas caso o resultado seja positivo até a diluição 1/64.

Separar 6 tubos e adicionar 0,2mL de NaCl a 0,85% em cada tubo. Transferir para o 1º tubo 0,2mL da amostra. Misturar, transferir 0,2mL do 1º tubo para o 2º tubo, misturar e transferir 0,2mL do 2º para o 3º tubo e assim sucessivamente até o 6º tubo desprezando 0,2mL restantes.

TUBO	1	2	3	4	5	6
Solução Salina mL	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Soro mL	0,2	-	-	-	-	-
Misturar e Transferir mL	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑
Diluição	1:2	1:4	1:8	1:16	1:32	1:64
UI/mL	400	800	1600	3200	6400	12800

- Pipetar 40 µl de cada tubo e adicionar nas divisões da placa.
- Adicionar uma gota (40 µl) do reagente látex sobre cada uma das divisões.
- Misturar com o bastião descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa.
- Agitar a placa com suave movimento de rotação manual ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos e observar a aglutinação sob luz incidente
- Marcar os resultados.

Interpretação dos Resultados:

Semi-Quantitativo: O título aproximado corresponderá a última diluição mais alta do soro que apresentar aglutinação claramente visível. A faixa aproximada de ASO presente na amostra pode ser obtida multiplicando-se o limite de sensibilidade (200 UI/mL) pelo título obtido.

Cerca de 95% da população adulta sadia possui títulos de ASO < 200 UI/mL, sendo este valor superior em populações infantis sadias em idade escolar (até 300 UI/mL).

CONTROLE DE QUALIDADE: Para cada série de testes devem se fazer controles positivo e negativo para verificar a correta execução da técnica e o estado de conservação dos reagentes.

VALORES DE REFERÊNCIA:

Até 200 UI/mL

Estes valores devem ser usados como orientação, sendo que cada laboratório deverá criar sua faixa de valores de referência, de acordo com a população atendida.

REACÇÕES DO PROCEDIMENTO:

Podem aparecer falsas positividade em outras doenças distintas da febre reumática e da glomerulonefrite, como a artrite reumatóide, escarlatina, amigdalite e infecções estreptocócicas diversas.

- Podem aparecer falsas negatividades, em infecções precoces e em crianças com idades compreendidas entre 6 meses e 2 anos.
- Devido a única determinação não dar informação suficiente sobre o estado atual da doença, recomenda-se nos casos duvidosos e com o propósito de seguir a evolução da doença, repetir o teste em intervalos quinzenais durante 4 ou 6 semanas.
- A sensibilidade do teste diminui em temperaturas baixas. Recomenda-se trabalhar acima dos 10°C.
- Atrasos nas leituras podem ocasionar uma supervalorização da faixa de Anti-Estreptolisina.
- As reações devem ser lidas logo após 2 minutos da adição da amostra de soro. Reações por mais tempo podem causar resultados falsos devido efeitos de secagem.

GARANTIA DE QUALIDADE:

Este produto é garantido pela Ebram Produtos Laboratoriais Ltda se conservado na temperatura recomendada, utilizado durante o prazo de validade e seguindo recomendações do rótulo e dessa instrução de uso.

REFERÊNCIAS:

- Ingram G B P et al. Am. J Clin Pathol 1972; 25: 543-544.
- Halbert SP. Ann N e Acad Sci 1963; 103-111.
- Bach G et al. Am J Clin Pathol 1969; 52-57.
- Schmidt et al. Rheumatol 1970; 29: 29-32.
- Alouf et al. Rheumatol 1970; 29: 29-32.
- Klein et al. Applied Microbiology 1970; 19: 60-61.

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Júlio de Castilhos nº 500 – Belenzinho
São Paulo – SP – CEP 03059-001
Indústria Brasileira
© Marca Registrada
CNPJ: 50.657.402/0001-31
Resp. Téc.: Dra. Nadjara Novaes Longen
CRF-SP: 37.451
Nº Reg. MS: 10159820031
Departamento de Assistência ao Cliente
Telefone: (0**11) 2291-2811
e-mail: sac@ebram.com
www.ebram.com

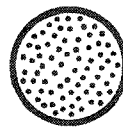
ed: Out/11

OBS.: Para a realização de 100 testes com este kit, o volume adicionado da amostra/controles e reagente é de 0,020mL (20µL). Após o uso, a placa deverá ser lavada com água destilada, se isto não for efetuado imediatamente, usar água com detergente neutro e enxaguar abundantemente com água destilada ou deionizada. Resíduo de detergente pode provocar resultados falso-positivo.

Interpretação dos Resultados:

Qualitativo: Examinar macroscopicamente a presença ou ausência de aglutinação logo após 2 minutos. A presença de aglutinação indica um conteúdo de Anti-Estreptolisina "O" no soro igual ou superior a 200 UI/ml.

POSITIVO
HÁ AGLUTINAÇÃO



NEGATIVO
NÃO HÁ AGLUTINAÇÃO



TESTE SEMI-QUANTITATIVO:

1 - Diluir o soro em tubos, conforme esquema abaixo. Diluições adicionais podem ser preparadas caso o resultado seja positivo até a diluição 1/64.

Separar 6 tubos e adicionar 0,2mL de NaCl a 0,85% em cada tubo. Transferir para o 1º tubo 0,2mL da amostra. Misturar, transferir 0,2mL do 1º tubo para o 2º tubo, misturar e transferir 0,2mL do 2º para o 3º tubo e assim sucessivamente até o 6º tubo desprezando 0,2mL restantes.

TUBO	1	2	3	4	5	6
Solução Salina mL	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Soro mL	0,2	-	-	-	-	-
Misturar e Transferir mL	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑
Diluição	1:2	1:4	1:8	1:16	1:32	1:64
UI/mL	400	800	1600	3200	6400	12800

- Pipetar 40 µl de cada tubo e adicionar nas divisões da placa.
- Adicionar uma gota (40 µl) do reagente látex sobre cada uma das divisões.
- Misturar com o bastião descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa.
- Agitar a placa com suave movimento de rotação manual ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos e observar a aglutinação sob luz incidente
- Marcar os resultados.

Interpretação dos Resultados:

Semi-Quantitativo: O título aproximado corresponderá a última diluição mais alta do soro que apresentar aglutinação claramente visível. A faixa aproximada de ASO presente na amostra pode ser obtida multiplicando-se o limite de sensibilidade (200 UI/mL) pelo título obtido.

Cerca de 95% da população adulta sadia possui títulos de ASO < 200 UI/mL, sendo este valor superior em populações infantis sadias em idade escolar (até 300 UI/mL).

CONTROLE DE QUALIDADE: Para cada série de testes devem se fazer controles positivo e negativo para verificar a correta execução da técnica e o estado de conservação dos reagentes.

VALORES DE REFERÊNCIA:

Até 200 UI/mL

Estes valores devem ser usados como orientação, sendo que cada laboratório deverá criar sua faixa de valores de referência, de acordo com a população atendida.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO:

Podem aparecer falsas positividade em outras doenças distintas da febre reumática e da glomerulonefrite, como a artrite reumatóide, escarlatina, amigdalite e infecções estreptocócicas diversas.

- Podem aparecer falsas negatividades, em infecções precoces e em crianças com idades compreendidas entre 6 meses e 2 anos.
- Devido a única determinação não dar informação suficiente sobre o estado atual da doença, recomenda-se nos casos duvidosos e com o propósito de seguir a evolução da doença, repetir o teste em intervalos quinzenais durante 4 ou 6 semanas.
- A sensibilidade do teste diminui em temperaturas baixas. Recomenda-se trabalhar acima dos 10°C.
- Atrasos nas leituras podem ocasionar uma supervalorização da faixa de Anti-Estreptolisina.
- As reações devem ser lidas logo após 2 minutos da adição da amostra de soro. Reações por mais tempo podem causar resultados falsos devido efeitos de secagem.

GARANTIA DE QUALIDADE:

Este produto é garantido pela Ebram Produtos Laboratoriais Ltda se conservado na temperatura recomendada, utilizado durante o prazo de validade e seguindo recomendações do rótulo e dessa instrução de uso.

REFERÊNCIAS:

- Ingram G B P et al. Am. J Clin Pathol 1972; 25: 543-544.
- Halbert SP. Ann N e Acad Sci 1963; 103-111.
- Bach G et al. Am J Clin Pathol 1969; 52-57.
- Schmidt et al. Rheumatol 1970; 29: 29-32.
- Alouf et al. Rheumatol 1970; 29: 29-32.
- Klein et al. Applied Microbiology 1970; 19: 60-61.

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Júlio de Castilhos nº 500 – Belenzinho
São Paulo – SP – CEP 03059-001
Indústria Brasileira
© Marca Registrada
CNPJ: 50.657.402/0001-31
Resp. Téc.: Dra. Nadjara Novaes Longen
CRF-SP: 37.451
Nº Reg. MS: 10159820031
Departamento de Assistência ao Cliente
Telefone: (0**11) 2291-2811
e-mail: sac@ebram.com
www.ebram.com

ed: Out/11

008382
b.

FR – LÁTEX FATOR REUMATÓIDE

FR – LÁTEX FATOR REUMATÓIDE

FINALIDADE:

Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa do Fator Reumatóide (FR) no soro humano.

PRINCÍPIO:

A artrite reumatóide é uma doença crônica sistêmica de etiologia desconhecida. A doença está amplamente estendida no Brasil e por todo o mundo e é encontrada em todos os grupos de idade. Embora nenhuma cura específica tenha sido encontrada ainda, uma terapia precoce é de grande valor, aumentando ou minimizando irreversivelmente os danos para as articulações. Por esta razão o pronto diagnóstico é de grande importância.

Desde a descoberta do Fator Reumatóide tem sido desenvolvidas muitas técnicas para identificar e quantificar estes fatores. Geralmente as técnicas mais úteis tem sido procedimentos de aglutinação empregando partículas de látex de poliestireno aderidas com uma camada de gamaglobulinas humanas absorvidas. O Fator Reumatóide presente nas amostras do teste reagem com o material aderido causando uma visível aglutinação das partículas inertes de látex. Esta é a reação que se baseia o produto FR-LÁTEX EBRAM. O soro teste encontrado positivo para FR desenvolve uma reação imunológica devido a globulina macromolecular reagindo com a correspondente IgG aderida nas partículas de látex de poliestireno.

REAGENTES:

Cód. 901 - Kit completo para 50 a 100 determinações:

- **FR – Reagente Látex** - 1 x 2mL (tampa preta)
Suspensão de partículas de látex de poliestireno aderidas com IgG humana em um tampão de salina-glicina e 0,1% de azida sódica como conservante. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar 8 UI/ml de FR.
- **Controle Positivo** - 1 x 0,5mL (tampa vermelha)
Soro humano estabilizado contendo Fator Reumatóide reativo e 0,1% de azida sódica como conservante.
- **Controle Negativo** - 1 x 0,5mL (tampa branca)
Soro animal estabilizado, não reativo com a IgG aderida às partículas de látex e 0,1% de azida sódica como conservante.
- **Solução Tampão de Salina-Glicina (20x Concentrada)** – Semi-quantitativo. - 1 x 1mL (tampa preta) - Solução tamponada de cloreto de sódio e glicina. A ser diluída 1:20 com água destilada.
- **Placas de Leitura**
- **Bastões Descartáveis.**

Preparo dos Reagentes: O Reagente Látex e os Controles são fornecidos prontos para uso. A Solução Tampão de Salina - Glicina concentrada deve ser diluída antes do uso. Preparar colocando 1,0mL do concentrado em um frasco volumétrico e completar com água destilada até a marca de 20 mL (1:20).

Cód. 911 - Kit (reagente) para 50 a 100 determinações :

- **FR – Reagente Látex** - 1 x 2mL (tampa preta)
Suspensão de partículas de látex de poliestireno aderidas com IgG humana em um tampão de salina-glicina e 0,1% de azida sódica como conservante. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar 8 UI/ml de FR.

MATERIAIS NECESSÁRIOS NÃO FORNECIDOS:

- Relógio
- Tubos de ensaio para titulações
- Estantes para tubos de ensaio
- Pipetas sorológicas
- Ponteiras

ARMAZENAMENTO :

A temperatura de armazenamento deverá ser 2° a 8°C.

- Manter ao abrigo da luz e evitar umidade
- Não congelar

Os produtos são estáveis até a data de validade que consta no rótulo do produto. A Solução Tampão de Salina-Glicina concentrada, após diluição, é estável entre 2 a 8°C até a data de validade exibida no rótulo.

PRECAUÇÕES:

- Usado para diagnóstico "In Vitro".
- Todos os componentes de origem humana apresentaram resultados negativos para anticorpo anti-HCV, antígeno de superfície da hepatite B (HBsAg) e anti-HIV. No entanto, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.
- A placa deverá ser desprezada após o uso. As divisões deverão ser lavadas com pouco detergente e enxaguadas com grande quantidade de água para remover o resíduo completamente.
- O FR Reagente Látex deve estar homogêneo antes do uso. Isto pode ser realizado por inversão cuidadosa do frasco de reagente e esgotado o conteúdo do conta-gotas, antes do uso. Não agitar vigorosamente.
- Os reagentes contêm azida sódica. Este agente é conhecido por reagir com cobre e chumbo dos canos de pia para formar azidas explosivas. Os materiais ao serem dispensados devem ser lavados com grande quantidade de água para prevenir acúmulo de azida.
- O descarte do material utilizado deverá ser feito obedecendo-se os critérios de biossegurança de acordo com a legislação vigente.
- Seguir exatamente a metodologia proposta para obtenção de resultados exatos.
- Ler imediatamente após 2 minutos, pois a demora para leitura poderá apresentar resultado falso-positivo.
- O conta-gotas fornecido com cada reagente não deve ser trocado. A troca de tampas pode causar aglutinação e portanto contaminação do Reagente Látex.

AMOSTRAS:

O teste deve ser feito no soro. Se a amostra de soro não for imediatamente testada após coleta, armazenar até 48 horas entre 2° a 8° C.

- Seros com forte lipemia, hemólise ou contaminação bacteriana não devem ser usados para o teste.
- Deve-se utilizar soro e não plasma, pois o fibrinogênio pode causar aglutinação inespecífica.
- Os controles positivo e negativo são usados como controle visual das reações positiva e negativa. Uma granulação muito fraca com o controle negativo pode ser ocasionalmente observada. Isto não é um sinal de que o reagente esteja instável, mas deve ser considerado como um exemplo de reação negativa.

PROCEDIMENTO:

TESTE QUALITATIVO:

Nota: Deixar todos os reagentes atingirem a temperatura ambiente antes do uso.

- 1 - Colocar uma gota do FR Reagente Látex em divisões separadas da placa, para as amostras a serem testadas, bem como para os controles positivo e negativo.

FINALIDADE:

Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa do Fator Reumatóide (FR) no soro humano.

PRINCÍPIO:

A artrite reumatóide é uma doença crônica sistêmica de etiologia desconhecida. A doença está amplamente estendida no Brasil e por todo o mundo e é encontrada em todos os grupos de idade. Embora nenhuma cura específica tenha sido encontrada ainda, uma terapia precoce é de grande valor, aumentando ou minimizando irreversivelmente os danos para as articulações. Por esta razão o pronto diagnóstico é de grande importância.

Desde a descoberta do Fator Reumatóide tem sido desenvolvidas muitas técnicas para identificar e quantificar estes fatores. Geralmente as técnicas mais úteis tem sido procedimentos de aglutinação empregando partículas de látex de poliestireno aderidas com uma camada de gamaglobulinas humanas absorvidas. O Fator Reumatóide presente nas amostras do teste reagem com o material aderido causando uma visível aglutinação das partículas inertes de látex. Esta é a reação que se baseia o produto FR-LÁTEX EBRAM. O soro teste encontrado positivo para FR desenvolve uma reação imunológica devido a globulina macromolecular reagindo com a correspondente IgG aderida nas partículas de látex de poliestireno.

REAGENTES:

Cód. 901 - Kit completo para 50 a 100 determinações:

- **FR – Reagente Látex** - 1 x 2mL (tampa preta)
Suspensão de partículas de látex de poliestireno aderidas com IgG humana em um tampão de salina-glicina e 0,1% de azida sódica como conservante. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar 8 UI/ml de FR.
- **Controle Positivo** - 1 x 0,5mL (tampa vermelha)
Soro humano estabilizado contendo Fator Reumatóide reativo e 0,1% de azida sódica como conservante.
- **Controle Negativo** - 1 x 0,5mL (tampa branca)
Soro animal estabilizado, não reativo com a IgG aderida às partículas de látex e 0,1% de azida sódica como conservante.
- **Solução Tampão de Salina-Glicina (20x Concentrada)** – Semi-quantitativo. - 1 x 1mL (tampa preta) - Solução tamponada de cloreto de sódio e glicina. A ser diluída 1:20 com água destilada.
- **Placas de Leitura**
- **Bastões Descartáveis.**

Preparo dos Reagentes: O Reagente Látex e os Controles são fornecidos prontos para uso. A Solução Tampão de Salina - Glicina concentrada deve ser diluída antes do uso. Preparar colocando 1,0mL do concentrado em um frasco volumétrico e completar com água destilada até a marca de 20 mL (1:20).

Cód. 911 - Kit (reagente) para 50 a 100 determinações :

- **FR – Reagente Látex** - 1 x 2mL (tampa preta)
Suspensão de partículas de látex de poliestireno aderidas com IgG humana em um tampão de salina-glicina e 0,1% de azida sódica como conservante. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar 8 UI/ml de FR.

MATERIAIS NECESSÁRIOS NÃO FORNECIDOS:

- Relógio
- Tubos de ensaio para titulações
- Estantes para tubos de ensaio
- Pipetas sorológicas
- Ponteiras

ARMAZENAMENTO :

A temperatura de armazenamento deverá ser 2° a 8°C.

- Manter ao abrigo da luz e evitar umidade
- Não congelar

Os produtos são estáveis até a data de validade que consta no rótulo do produto. A Solução Tampão de Salina-Glicina concentrada, após diluição, é estável entre 2 a 8°C até a data de validade exibida no rótulo.

PRECAUÇÕES:

- Usado para diagnóstico "In Vitro".
- Todos os componentes de origem humana apresentaram resultados negativos para anticorpo anti-HCV, antígeno de superfície da hepatite B (HBsAg) e anti-HIV. No entanto, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.
- A placa deverá ser desprezada após o uso. As divisões deverão ser lavadas com pouco detergente e enxaguadas com grande quantidade de água para remover o resíduo completamente.
- O FR Reagente Látex deve estar homogêneo antes do uso. Isto pode ser realizado por inversão cuidadosa do frasco de reagente e esgotado o conteúdo do conta-gotas, antes do uso. Não agitar vigorosamente.
- Os reagentes contêm azida sódica. Este agente é conhecido por reagir com cobre e chumbo dos canos de pia para formar azidas explosivas. Os materiais ao serem dispensados devem ser lavados com grande quantidade de água para prevenir acúmulo de azida.
- O descarte do material utilizado deverá ser feito obedecendo-se os critérios de biossegurança de acordo com a legislação vigente.
- Seguir exatamente a metodologia proposta para obtenção de resultados exatos.
- Ler imediatamente após 2 minutos, pois a demora para leitura poderá apresentar resultado falso-positivo.
- O conta-gotas fornecido com cada reagente não deve ser trocado. A troca de tampas pode causar aglutinação e portanto contaminação do Reagente Látex.

AMOSTRAS:

O teste deve ser feito no soro. Se a amostra de soro não for imediatamente testada após coleta, armazenar até 48 horas entre 2° a 8° C.

- Seros com forte lipemia, hemólise ou contaminação bacteriana não devem ser usados para o teste.
- Deve-se utilizar soro e não plasma, pois o fibrinogênio pode causar aglutinação inespecífica.
- Os controles positivo e negativo são usados como controle visual das reações positiva e negativa. Uma granulação muito fraca com o controle negativo pode ser ocasionalmente observada. Isto não é um sinal de que o reagente esteja instável, mas deve ser considerado como um exemplo de reação negativa.

PROCEDIMENTO:

TESTE QUALITATIVO:

Nota: Deixar todos os reagentes atingirem a temperatura ambiente antes do uso.

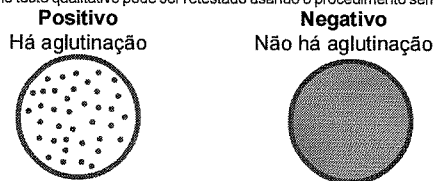
- 1 - Colocar uma gota do FR Reagente Látex em divisões separadas da placa, para as amostras a serem testadas, bem como para os controles positivo e negativo.

- Adicionar 0,04 mL (40 µL) de cada amostra não diluída e uma gota de cada controle não diluído.
- Misturar com o bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa. Utilizar bastões diferentes para cada amostra.
- Agitar a placa com suave movimento de rotação manualmente ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos, e observar a aglutinação sob luz incidente.
- Marcar os resultados.

OBS.: Para a realização de 100 testes com este kit, o volume adicionado da amostra/controles e reagente é de 0,020 mL (20 µL). Após o uso, a placa deverá ser lavada com água destilada, se isto não for efetuado imediatamente, usar água com detergente neutro e enxaguar abundantemente com água destilada ou deionizada. Resíduo de detergente pode provocar resultados falso-positivo.

Interpretação dos Resultados:

Qualitativo: Examinar macroscopicamente a presença ou ausência de aglutinação logo após 2 minutos. Uma distinta aglutinação indica um conteúdo de FR maior que 8 UI/mL na amostra não diluída. O soro com resultado positivo no teste qualitativo pode ser retestado usando o procedimento semi-quantitativo.



TESTE SEMI-QUANTITATIVO

NOTA: Preparar a Solução Tampão de Salina-Glicina concentrada a 1:20 (1 mL de Tampão Concentrado + 19 mL de água destilada) ou utilizar NaCl 150 mmol/L 0,85%.

- Diluir o soro em tubos, conforme esquema abaixo. Diluições adicionais podem ser preparadas caso o resultado seja positivo até a diluição 1/64.

Separar 6 tubos e adicionar 0,2 mL da solução Tampão de Salina-Glicina (já diluída) em cada tubo. Transferir para o 1º tubo 0,2 mL da amostra. Misturar, transferir 0,2 mL do 1º tubo para o 2º tubo, misturar e transferir 0,2 mL do 2º para o 3º tubo e assim sucessivamente até o 6º tubo desprezando 0,2 mL restantes.

TUBO	1	2	3	4	5	6
Solução Tampão (diluída) mL	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Soro mL	0,2	-	-	-	-	-
Misturar e Transferir mL	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑
Diluição	1:2	1:4	1:8	1:16	1:32	1:64
UI/mL	16	32	64	128	256	512

- Pipetar 40 µL de cada tubo e adicionar nas divisões da placa.
- Adicionar uma gota (40 µL) do reagente látex sobre cada uma das divisões.
- Misturar com o bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa.
- Agitar a placa com suave movimento de rotação manualmente ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos e observar a aglutinação sob luz incidente
- Marcar os resultados.

Interpretação dos Resultados:

Semi-Quantitativo: O título de cada amostra do teste deve ser considerado como o da mais alta diluição em que se observa aglutinação. Um soro fracamente reativo produz uma fina granulação ou grumos parciais. A faixa aproximada de FR presente na amostra pode ser obtida multiplicando-se o limite de sensibilidade (8 UI/mL) pelo título obtido.

CONTROLE DE QUALIDADE: Para cada série de testes devem se fazer controles positivo e negativo para verificar a correta execução da técnica e o estado de conservação dos reagentes.

VALORES DE REFERÊNCIA:

Até 8 UI/mL

Estes valores devem ser usados como orientação, sendo que cada laboratório deverá criar sua faixa de valores de referência, de acordo com a população atendida.

O significado clínico da determinação de FR consiste na diferenciação entre Artrite Reumatóide, em que o fator reumatóide tem sido demonstrado no soro em aproximadamente 80% dos casos examinados e Febre Reumática, em que o fator reumatóide é quase sempre ausente. O Fator Reumatóide é ocasionalmente encontrado no soro de pacientes com poliartrite nodosa, lupus eritematoso sistêmico e uma variedade de doenças inflamatórias crônicas tais como tuberculose, lepra, sífilis e endocardite bacteriana. Aproximadamente 3,5% de pacientes reumatóides conhecidos não reagem no teste qualitativo. Adicionalmente, 2% de soros originários de indivíduos saudáveis deram reações positivas no teste qualitativo.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO:

- A sensibilidade do teste diminui a temperaturas baixas. Recomenda-se trabalhar acima dos 10°C.
- A intensidade da aglutinação não é indicativa da concentração de FR nas amostras testadas.
- Se a concentração de FR no soro for muito elevada, podem aparecer resultado falso negativo (efeito pró-zona). Recomenda-se repetir o teste diluindo a amostra ou utilizando 10 µL de amostras.
- As reações devem ser lidas logo após 2 minutos da adição da amostra de soro. Reações por mais tempo podem causar resultados falsos devido efeitos de secagem.
- A incidência de resultados falso-positivos é de cerca de 3-5%. Indivíduos que sofrem de mononucleose infecciosa, hepatite, sífilis, bem como os idosos podem apresentar resultados positivos.
- O diagnóstico não deve ser baseado apenas nos resultados do método de látex, mas também deve ser complementado com a Rose Waaler ou Turbidimetria junto com o exame clínico.
- Os resultados obtidos com um método de látex não se comparam com aqueles obtidos com ensaio Waaler Rose ou Turbidimetria. Diferenças nos resultados entre os métodos não refletem diferenças na capacidade de detectar fatores reumatóides.

GARANTIA DE QUALIDADE:

Este produto é garantido pela Ebram Produtos Laboratoriais Ltda se conservado na temperatura recomendada, utilizado durante o prazo de validade e seguindo recomendações do rótulo e dessa instrução de uso.

REFERÊNCIAS:

- Waaler, e., aCTApTA, miCOB, sCAND. 17, 18:2, 1940.
- Rosa, H.M., Ragan, C., Pierce, E., Lipman, M.o., Proc. Soc. Exphl. Viol.Med., 68, 1, 1948
- Waller, M., C.R.C., Reviews in Medical Sci. June. 1971, P. 173.

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Júlio de Castilhos nº 500 – Belenzinho
São Paulo – SP – CEP 03059-001
CNPJ: 50.657.402/0001-31
Resp. Téc.: Dra. Nadjara Novaes Longen
CRF-SP: 37.451
Nº Reg. MS: 10159820082
SAC: (0**11) 2291-2811
e-mail: sac@ebram.com

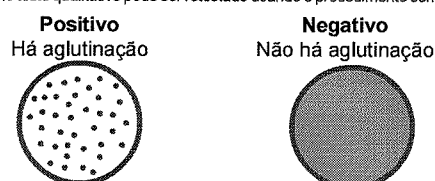
edição:Out/11

- Adicionar 0,04 mL (40 µL) de cada amostra não diluída e uma gota de cada controle não diluído.
- Misturar com o bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa. Utilizar bastões diferentes para cada amostra.
- Agitar a placa com suave movimento de rotação manualmente ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos, e observar a aglutinação sob luz incidente.
- Marcar os resultados.

OBS.: Para a realização de 100 testes com este kit, o volume adicionado da amostra/controles e reagente é de 0,020 mL (20 µL). Após o uso, a placa deverá ser lavada com água destilada, se isto não for efetuado imediatamente, usar água com detergente neutro e enxaguar abundantemente com água destilada ou deionizada. Resíduo de detergente pode provocar resultados falso-positivo.

Interpretação dos Resultados:

Qualitativo: Examinar macroscopicamente a presença ou ausência de aglutinação logo após 2 minutos. Uma distinta aglutinação indica um conteúdo de FR maior que 8 UI/mL na amostra não diluída. O soro com resultado positivo no teste qualitativo pode ser retestado usando o procedimento semi-quantitativo.



TESTE SEMI-QUANTITATIVO

NOTA: Preparar a Solução Tampão de Salina-Glicina concentrada a 1:20 (1 mL de Tampão Concentrado + 19 mL de água destilada) ou utilizar NaCl 150 mmol/L 0,85%.

- Diluir o soro em tubos, conforme esquema abaixo. Diluições adicionais podem ser preparadas caso o resultado seja positivo até a diluição 1/64.

Separar 6 tubos e adicionar 0,2 mL da solução Tampão de Salina-Glicina (já diluída) em cada tubo. Transferir para o 1º tubo 0,2 mL da amostra. Misturar, transferir 0,2 mL do 1º tubo para o 2º tubo, misturar e transferir 0,2 mL do 2º para o 3º tubo e assim sucessivamente até o 6º tubo desprezando 0,2 mL restantes.

TUBO	1	2	3	4	5	6
Solução Tampão (diluída) mL	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Soro mL	0,2	-	-	-	-	-
Misturar e Transferir mL	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑	0,2 ↑
Diluição	1:2	1:4	1:8	1:16	1:32	1:64
UI/mL	16	32	64	128	256	512

- Pipetar 40 µL de cada tubo e adicionar nas divisões da placa.
- Adicionar uma gota (40 µL) do reagente látex sobre cada uma das divisões.
- Misturar com o bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa.
- Agitar a placa com suave movimento de rotação manualmente ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos e observar a aglutinação sob luz incidente
- Marcar os resultados.

Interpretação dos Resultados:

Semi-Quantitativo: O título de cada amostra do teste deve ser considerado como o da mais alta diluição em que se observa aglutinação. Um soro fracamente reativo produz uma fina granulação ou grumos parciais. A faixa aproximada de FR presente na amostra pode ser obtida multiplicando-se o limite de sensibilidade (8 UI/mL) pelo título obtido.

CONTROLE DE QUALIDADE: Para cada série de testes devem se fazer controles positivo e negativo para verificar a correta execução da técnica e o estado de conservação dos reagentes.

VALORES DE REFERÊNCIA:

Até 8 UI/mL

Estes valores devem ser usados como orientação, sendo que cada laboratório deverá criar sua faixa de valores de referência, de acordo com a população atendida.

O significado clínico da determinação de FR consiste na diferenciação entre Artrite Reumatóide, em que o fator reumatóide tem sido demonstrado no soro em aproximadamente 80% dos casos examinados e Febre Reumática, em que o fator reumatóide é quase sempre ausente. O Fator Reumatóide é ocasionalmente encontrado no soro de pacientes com poliartrite nodosa, lupus eritematoso sistêmico e uma variedade de doenças inflamatórias crônicas tais como tuberculose, lepra, sífilis e endocardite bacteriana. Aproximadamente 3,5% de pacientes reumatóides conhecidos não reagem no teste qualitativo. Adicionalmente, 2% de soros originários de indivíduos saudáveis deram reações positivas no teste qualitativo.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO:

- A sensibilidade do teste diminui a temperaturas baixas. Recomenda-se trabalhar acima dos 10°C.
- A intensidade da aglutinação não é indicativa da concentração de FR nas amostras testadas.
- Se a concentração de FR no soro for muito elevada, podem aparecer resultado falso negativo (efeito pró-zona). Recomenda-se repetir o teste diluindo a amostra ou utilizando 10 µL de amostras.
- As reações devem ser lidas logo após 2 minutos da adição da amostra de soro. Reações por mais tempo podem causar resultados falsos devido efeitos de secagem.
- A incidência de resultados falso-positivos é de cerca de 3-5%. Indivíduos que sofrem de mononucleose infecciosa, hepatite, sífilis, bem como os idosos podem apresentar resultados positivos.
- O diagnóstico não deve ser baseado apenas nos resultados do método de látex, mas também deve ser complementado com a Rose Waaler ou Turbidimetria junto com o exame clínico.
- Os resultados obtidos com um método de látex não se comparam com aqueles obtidos com ensaio Waaler Rose ou Turbidimetria. Diferenças nos resultados entre os métodos não refletem diferenças na capacidade de detectar fatores reumatóides.

GARANTIA DE QUALIDADE:

Este produto é garantido pela Ebram Produtos Laboratoriais Ltda se conservado na temperatura recomendada, utilizado durante o prazo de validade e seguindo recomendações do rótulo e dessa instrução de uso.

REFERÊNCIAS:

- Waaler, e., aCTApTA, miCOB, sCAND. 17, 18:2, 1940.
- Rosa, H.M., Ragan, C., Pierce, E., Lipman, M.o., Proc. Soc. Exphl. Viol.Med., 68, 1, 1948
- Waller, M., C.R.C., Reviews in Medical Sci. June. 1971, P. 173.

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Júlio de Castilhos nº 500 – Belenzinho
São Paulo – SP – CEP 03059-001
CNPJ: 50.657.402/0001-31
Resp. Téc.: Dra. Nadjara Novaes Longen
CRF-SP: 37.451
Nº Reg. MS: 10159820082
SAC: (0**11) 2291-2811
e-mail: sac@ebram.com

edição:Out/11



008384
b

QUIMIFAL - Fosfatase Alcalina p-Nitrofenilfosfato

Finalidade:

Reação enzimática para determinação quantitativa de fosfatase alcalina em amostra de soro ou plasma humanos. Somente para uso diagnóstico "in vitro".

Princípio:

O reagente é baseado na adaptação por Wilkinson et al no método de Bessey, Lowry e Brock usando p-nitrofenilfosfato como substrato.

A fosfatase alcalina catalisa a hidrólise do p-nitrofenilfosfato (Npp) a p-nitrofenol + fosfato. O aumento da absorbância a 405 nm é proporcional à atividade de fosfatase alcalina presente na amostra.

ALP

p-Npp + H₂O → p-Nitrofenol + H₃PO₄

Metodologia:

p-Nitrofenilfosfato (IFCC)

Significado Clínico:

A fosfatase alcalina (FAL) está amplamente distribuída nos tecidos humanos, notadamente na mucosa intestinal, fígado (canalículos biliares), túbulos renais, baço, ossos (osteoblastos), leucócitos e placenta.

A predominante no soro em adultos normais origina-se, principalmente, no fígado e esqueleto. Apesar da exata função metabólica da enzima ser desconhecida, parece estar associada com o transporte lipídico no intestino e com processos de calcificação óssea.

No fígado, a FAL está localizada na membrana celular que une a borda sinusoidal das células parenquimais aos canalículos biliares. Nos ossos a atividade da FAL está confinada aos osteoblastos onde ocorre a formação óssea.

As elevações de FAL ocorrem em:

Lesões expansivas - carcinoma hepatocelular primário, metástases, abscessos e granuloma; hepatite viral e cirrose; obstrução extra-hepática das vias biliares; doenças ósseas e na gravidez, onde a FAL sofre aumento de 2-3 vezes, são observados no terceiro trimestre, aumentos ou reduções inexplicáveis da FAL predizem complicações na gravidez, tais como pré-eclâmpsia e eclâmpsia. Outras desordens para hiperfosfatemia são: Mononucleose infecciosa, colangite, cirrose biliar primária, pancreatite aguda e crônica, neoplasias, hipertireoidismo, infarto, septicemia extra-hepática, infecções bacterianas intra-abdominais, síndrome de Fanconi, tirotóxicose e hiperfosfatemia transitente benigna em crianças.

Reagentes:

Reagente 1: Pronto para uso. Conservar entre 2 - 8 °C. Contém: 2-Amino-2metil-1propanol a 0.35mM, Sulfato de Magnésio a 2.0mM, Sulfato de Zinco a 1.0mM e EDTA a 2.0mM.

Reagente 2: Pronto para uso. Conservar entre 2 - 8 °C. Contém: p-Nitrofenilfosfato a 16.0mM; pH 10,1±0.1. Mantê-lo ao abrigo da luz.

Obs.: O código de barra é exclusivo para os equipamentos Express Plus.

Os reagentes não abertos são estáveis até a data de vencimento impressa no rótulo do produto e on board (em um compartimento refrigerado do analisador) possuem estabilidade de aproximadamente 7 dias. Durante o manuseio, os reagentes estão sujeitos a contaminação de natureza química e microbiana que podem provocar redução da estabilidade.

REAGENTE DE TRABALHO

Para alguns analisadores é necessário preparar o Reagente de Trabalho (verifique o protocolo do analisador): Preparar 4 partes do reagente 1 para 1 parte do reagente 2. Ex.: 4mL de R1 + 1mL de R2. O reagente após o preparo é estável até 30 dias quando armazenado a 2 - 8°C ao abrigo da luz.

Precauções e Cuidados Requeridos:

Este reagente deve ser usado somente para diagnóstico "in vitro". Não pipetar com a boca. Evitar contato com a pele e roupa. No caso de contato com os olhos, lavar com grande quantidade de água e procurar auxílio médico.

O reagente contém azida sódica como conservante (0,01%). Este componente pode reagir com cobre e chumbo podendo tornar-se um metal explosivo. Ao descartá-lo, adicionar grande quantidade de água.

Não congelar os reagentes.

Deve-se monitorar a temperatura do ambiente de trabalho bem como o tempo de reação para obtenção de resultados corretos. Não usar se a absorbância do branco ultrapassar 1,00 quando medido a 405 nm (cuveta de 1cm), se houver dificuldade em conseguir os valores estabelecidos para o soro controle fresco ou se houver turbidez o que indica deteriorização do reagente.

Material Necessário não Fornecido:

- Banho-maria ou analisador capaz de manter uma temperatura de 37°C e capaz de medir absorbância de 405 nm.
- Pipetas para medição de amostras e reagente.

- Água destilada/deionizada para o equipamento.
- Consumíveis do analisador quando usado.
- Soros Controle.
- Medidor de tempo.

Amostra:

Soro ou plasma (colhido com heparina). A fosfatase alcalina é estável por 7 dias se mantido entre 2-8°C. Todas as amostras são consideradas potencialmente infectantes, portanto sugerimos manuseá-las seguindo as normas estabelecidas de Biossegurança.

Preparo do Paciente:

É recomendado um jejum de 4 horas. Lactentes: antes da próxima mamada.

Todavia, poderá ser modificado segundo orientação médica.

Interferências:

Amostras hemolisadas não devem ser usadas. Hemoglobina até 1000mg/dL, Bilirrubina até 25.8 mg/dL, Triglicérides até 842 mg/dL não interferem significativamente no resultado.

Algumas drogas e substâncias afetam a concentração da fosfatase alcalina, sugerimos consultar Young et al.

Parâmetros do Sistema:

Temperatura: 37°C
Comprimento de Onda: 405 nm
Tipo de Reação: Cinética
Direção: Crescente
Vol. Amostra: 20µL
Vol. Reagente 1: 1.0 mL
Vol. Reagente 2: 250µL
Tempo de Incubação: 1 minuto (retardo)
Intervalo de Leitura: 1 minutos
Número de Intervalos: 2 a 3

Calibração:

A calibração deste ensaio é efetuada através de fatoração, obtida através da absorção média milimolar do p-Nitrofenol a 405 nm sobre condições específicas. Os resultados das amostras estão baseadas na variação de absorbância por minuto, portanto todos os parâmetros devem ser conhecidos e controlados.

Procedimento Automatizado:

Aplicação no sistema automatizado: vide manual para utilização do equipamento e instruções de uso do reagente.

Aplicação no sistema semi-automático: Em um tubo de ensaio acrescentar 1,25 mL do reagente de trabalho, adicionar 20 µL de amostra/soro controle. Ler imediatamente no equipamento, preparar também um tubo contendo pelo menos 0,5 mL do reagente de trabalho (os equipamentos no início do procedimento, solicitam que seja introduzido o reagente para verificação da absorbância do reagente), seguir protocolo analítico específico baseado no item Parâmetros do Sistema. Pode-se utilizar o fator de calibração enunciado para o procedimento manual, pequenos ajustes podem ser necessários.

Procedimento Manual:

- Preparar o Reagente de Trabalho: Misturar os reagentes na proporção: 1 parte do Reagente 2 + 4 partes do Reagente 1 (4mL R1 + 1mL R2). Reagente assim preparado permanece estável por 30 dias a 2 - 8°C.
- Colocar 1,25 mL do reagente de trabalho no tubo referente ao soro controle.
- Zerar o espectrofotômetro a 405 nm com água destilada.
- Cuidadosamente, adicionar 20µL do soro controle/amostra no tubo correspondente, homogeneizar e deixar em BM a 37°C. Acionar o cronômetro.
- Registrar as absorbâncias A1, A2, A3, quando completar 1, 2 e 3 minutos respectivamente.
- Determinar as duas diferenças de absorbância/min (Δ Abs/min), subtraindo cada leitura de sua anterior.
- Determinar a média das diferenças de absorbância (Δ Abs/min). Proceder em seguida do mesmo modo com todas as amostras.

Nota: Realizar a incubação das amostras e soro controle individualmente.

Obs.: Procedimento sugerido para espectrofotômetros que requerem volume mínimo de 1,0 mL e podem ser ajustados proporcionalmente sem influência no desempenho do teste. Salienciamos que volumes de amostra menores do que 10 µL aumentam a imprecisão da medição em aplicações manuais.

Cálculos:

Média Δ Abs/min = (A2-A1) + (A3-A2)

2

Fosfatase Alcalina Amostra U/L = Média Δ Abs/min x Fator

Fator = 3387

Exemplo:

A1 = 0,028 / A2 = 0,060 / A3 = 0,104

Fator = 3387

Média Δ Abs/min = (0,060 - 0,028) + (0,104 - 0,060)

2

Média Δ Abs/min = 0,038

Fosfatase Alcalina Amostra = Média Δ Abs/min x 3387

Fosfatase Alcalina Amostra = 0,038 x 3387

Fosfatase Alcalina Amostra = 128 U/L

Obs: nkat/L = U/L x 0,01667

Linearidade:

Quando executado de acordo com o recomendado, o teste é linear até 1500 U/L. Amostras com valores superiores a 1500 U/L devem ser diluídas com solução salina a ponto de ficarem entre 2 - 1500 U/L e os resultados devem ser multiplicados pelo fator de diluição.

Controle de Qualidade:

Cada laboratório deve manter um programa interno de qualidade que defina objetivos, procedimentos, normas, limites de tolerância e ações corretivas. Deve-se manter também um sistema definido para se monitorar a variação analítica do sistema de medição. Aconselhamos o uso dos soros controle Quimicontrol Normal e Quimicontrol Anormal Ebram Cód. 7024/12024 e 7031/12031.

Valores Esperados:

Os seguintes valores são baseados nas medições desempenhadas a 37°C.

	Homens	Mulheres
1 - 9 anos:	<350 U/L	< 350 U/L
10 - 14 anos:	<275 U/L	< 280 U/L
15 - 19 anos:	<155 U/L	< 150 U/L
20 - 50 anos:	53 - 128U/L	42 - 98 U/L
> 60 anos:	56 - 119U/L	53 - 141 U/L

Estes valores são dados unicamente como título orientativo. É recomendado que cada laboratório estabeleça seu próprio intervalo de referência.

Estudos Comparativos:

Estudos executados entre este procedimento e uma metodologia similar produziram os seguintes resultados:

Número de Amostras:	49
Intervalo dos resultados	9 - 1501 (U/L)
Coefficiente de Correlação:	0.9992
Inclinação:	0,962
Intercepta:	2.9(U/L)

Precisão:

Estudos de precisão foram executados com dois níveis (normal e patológico) sendo que cada amostra fora processada por 10 vezes e os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=40	Nível 1	Nível 2	Nível 3
Média (U/L)	30,6	66,7	197,8
D.P. (U/L)	0,07	0,8	1,7
C.V. (%)	2,2	1,2	0,9

Exatidão:

As amostras foram processadas por 10 dias consecutivos, uma vez por dia e em duplicata. Os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=40	Nível1	Nível 2	Nível 3
Média (U/L)	30,6	66,7	197,8
D.P. (U/L)	1,2	1,8	2,6
C.V. (%)	4,1	2,7	1,3

Sensibilidade Metodológica:

2,0 U/L

Especificidade:

Como as amostras foram selecionadas aleatoriamente em pacientes de ambulatório e hospitalizados, pode-se inferir que o método tem uma especificidade metodológica adequada.

Observações:

- A limpeza e a secagem adequadas do material utilizado são fatores fundamentais para estabilidade dos reagentes e obtenção de resultados corretos.
- A água utilizada no laboratório deve ter a qualidade adequada a cada aplicação. Assim, para preparar reagentes e usar nas medições, deve ter resistividade ≥ 1 mega ohm ou condutividade ≤ 1 microsiemens e concentração de silicatos < 0,1 mg/L (água tipo II). Para o enxágue da vidraria a água pode ser do tipo III, com resistividade ≥ 0,1 megaohms ou condutividade ≤ 10 microsiemens. No enxágue final utilizar água tipo II.

Apresentação:

Linha Automação: R1= 8 x 10mL + R2= 4 x 5mL - Cód.7037
Linha Hitch-line: R1= 3 x 20mL + R2= 1 x 15mL - Cód. 4037
Linha Econômica: R1= 2 x 10mL + R2= 1x 5mL - Cód. 12037
Para mais informações sobre sistemas automáticos, entrar em contato com o SAC EBRAM - tel. (011) 2291-2811, sac@ebram.com ou www.ebram.com

Referência Bibliográfica:

- Thomas L. Clinical laboratory Diagnostics. 1ª ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 36-46 (1998).
- Tietz, N., Textbook of Clinical Chemistry 3d ed, Philadelphia, W.B. Saunders, 1999 pp, 617-721
- Fujita, H., J. Biochem, (Japan) 30:69 (1969).
- Bessey, O. A., Lowry, OH., Brook, M.J., J. Biol. Chem. 164:321 (1964).
- Bowers, G. N., Jr., McComb, R.B., Clin. Chem. 12:70 (1966).
- Young, D.S., et al. Clin. Chem. 21:1D (1975).
- Burtis CA, Aswood ER. Eds. Tietz textbook of clinical chemistry 3rd ed. Philadelphia: W. B. Saunders (1999) p 1829.
- Soldin JS, Hicks Jm. Pediatric reference ranges. Washington: AACC Press, (1996) p5.
- Arquivos da EBRAM.

Handwritten signatures and initials.



008385

APLICAÇÃO PARA COBAS MIRA

GENERAL				
Measurement Mode:	ABSORB			
Reaction Mode:	R-S-SR1			
Calibration Mode:	Factor			
Reagent Blank:	Reac/dil			
Cleaner:	NO			
Wavelength:	405			
Decimal Position:	0			
Unit:	U/L			
ANALYSIS				
Dilution Name:	STD:			
Factor:	Main.STD:			
Time:	Sample.Dil.Name:			
Post.Dil.Factor.NO:	Conc.Factor.NO:			
Sample:	Cycle:	2		
Volume:	5uL	Dil:	20uL	
Reagent:	Cycle:	1		
Volume:	180uL	Cycle:	1	
Start Reagent 1:	Volume:	40uL	Dil:	10uL
Start Reagent 2:	Volume:			
CALCULATION				
Sample Limit:	0.500			
Point:	T2			
Reaction Direction:	Increase			
Check:	ON			
Conversion Factor:	1.0000			
Offset:	0.0000			
Test Range Low:	2 U/L			
High:	1500 U/L			
Norm Range Low:	NO			
High:	NO			
Number of Steps:	1			
Calibration Step A:	KINSEARCH			
Points First:	9			
Last:	15			
Reaction Limit:	0.5500			
Point:	T2			
Calib. Interval:				
CALIBRATION				
Reagent Blank:	ON REQUEST			
Reagent Range:				
Reagent Range Low:	0.0000	Blank Range Low:	-0.0050	
High:	1.5000	High:	0.0050	
Factor:	4178			
Calibrator Pos:				
STD1:	STD2:			
STD3:	STD4:			
STD5:	STD6:			
STD7:	STD8:			
Calc. Model:				
Correction STD:				
Replicate:				
Deviation:				
CONTROL				
CS1 - Pos(*)Assay(**)Low(**)High(***)				
CS2 - Pos(*)Assay(**)Low(**)High(***)				
CS3 - Pos(*)Assay(**)Low(**)High(***)				

(*) Colocar a posição correspondente no Rack CAL/CS.
 (**) Colocar o valor correspondente do calibrador.
 (***) Colocar o valor correspondente do soro controle.

APLICAÇÃO PARA EXPRESS 550

Test Name: ALP	Test: ALP			
Test Bar Code:	Curve Type: Enzyme Linear			
Units: U/L	Nº of Decimal Places: 0			
Primary Wavelength: 405	Secondary Wavelength: 800			
Lead Time Interval: 80	Sample Blank: NO			
Factor: 2870				
Calibration Interval: 999				
Normalization Interval:				
Nº of Calibrators: 1	Nº of Replicates: 2			
Low Blank A Limit: 0.000	High Blank A Limit: 1.000			
Low A Limit: 0.000	High A Limit: 1.800			
Low Normal:	High Normal:			
Linearity Limit: 1500	Curve S.D. Limit:			
Test Name: ALP	Test: ALP			
Test Bar Code:				
Sample Volume: 8uL	Sample Diluent:			
Reagent Dilution Ratio: 2	Predilution Ratio: 1			
Reagent Dilution:				
Reagent 1	Reagent Volume	Bar Code	Diluent Volume	Lag Time
Reagent 2	275			80
Reagent 3				
Reagent 4				
Controls:				

Preparar reagente de trabalho (4 partes do R1 para 1 parte do R2)

Ebram Prods.Laboratoriais Ltda®.
 Rua Júlio de Castilhos, nº 500
 Belenzinho - São Paulo - SP
 Cep: 03059-001
 Tel.: (11) 2291-2811
 Indústria Brasileira
 CNPJ.: 50.657.402/0001-31
 www.ebram.com
 sac@ebram.com
 SAC.: (11) 2291-2811
 Resp.Téc.: Nadjara Novaes CRF- 37.451
 Nº do Rea. MS: 10159820163
 Edição: Maio/12

APLICAÇÃO PARA SELECTRA

Name:	Fosf Alcalina
Abbr. Name:	FAL
Mode:	KINETIC
Wavelength:	405nm
Units:	U/L
Decimals:	0
Low Conc:	2
High Conc:	1500
Calibrator Name:	None
Repeat Number:	
Concentration:	
Interval:	
Cut off:	
Prozone Check:	
Ref Male Low:	(*)
Ref Male High:	(*)
Ref Female Low:	(*)
Ref Female High:	(*)
Ref Ped Low:	(*)
Ref Ped High:	(*)
Control 1:	(*)
Control 2:	(*)
Control 3:	(*)
Correlat Factor:	1.0000
Correlat Offset:	0.0000
DUAL MODE	
Name:	
Sample Blank:	
R1 Bottle:	
Normal Volume:	
Run Volume:	
SAMPLE	
Normal Volume:	
Run Volume:	
R2 Bottle:	
Normal Volume:	
Run Volume:	
Predilution:	
Slope Blank:	
Delay Min Time:	
Linearity Limit:	
Point One Two:	
Incubation Time:	
Low Absorbance:	
High Absorbance:	
R ABS L Limit:	
R ABS H Limit:	
Substr Depletion:	
Reagent Blank:	
R ABS Deviation:	
Cal Low Limit:	
Cal High Limit:	
Factor:	
MONO MODE	
Name:	FAL
Sample Blank:	NO
R1 Bottle:	25ml
Normal Volume:	250uL
Run Volume:	263uL
SAMPLE	
Normal Volume:	5uL
Run Volume:	2uL
Delay Min Time:	51 sec
Linearity Limit:	10%
Predilution:	NO
Incubation Time:	
Point One Two:	
Low Absorbance:	0.000
High Absorbance:	2.300
R ABS L Limit:	0.000
R ABS H Limit:	0.900
Substr Depletion:	
R ABS Deviation:	2.300
Reagent Blank:	YES
Cal Low Limit:	(*)
Cal High Limit:	(*)
Factor:	3875 (***)

(*) Dados colocados pelo usuário
 (***) Pode ser necessário efetuar pequeno ajuste no fator.

APLICAÇÃO PARA BTR 810

Name:	Fosf Alcalina
Point Final:	
Unidade:	U/L
Modo Lettura:	
Filtro:	405
Tempo Estab:	2713
Factor:	2713
Tempo de Incubação:	60
Tempo de Intervalo:	60
Nº de Intervalos:	3
Temperatura:	
Volume Aspirado:	37°C
Tipo Reação:	Crescente
Estándar:	

APLICAÇÃO PARA QUICK LAB	
Modo:	Cinético
Letura:	
Filtro:	405
Temperatura:	37°C
Volume Asp.:	400
Unidade:	U/L
Límite Lin.:	1500 U/L
Inclinación:	Crescente
Cálculo:	Factor
Padrão:	
Fator:	2713
Delay Inicial:	60
Quant Inerv.:	3
Tempo Interv.:	60
Tempo Estab:	

APLICAÇÃO PARA BIO 2000	
Modo:	Cinético
WL1:	405
Blank:	NO
Blk Amos Pad:	
Tempo:	37°C
Vol Aspi:	400
Rea.:	60
Fat.:	2713
Padrão:	
Pad.:	
Pad.:	
Unit:	U/L
Dec:	0
Int Clin:	60
nº Int:	3
gAMIN:	0.550
%Lim Lin.:	10%
Dir.:	Increase
Lim Lin - Min/Max:	
Abs Reat - Min/Max:	0.0/1.0
Abs Pad - Min/Max:	
Vz/Vn - Min/Max:	65/128

APLICAÇÃO PARA RA-XT	
Name:	FAL
Immunosay:	NO
Chemistry Type:	ZERO-ORDER
Blk. Name:	
Increase Chemistry:	NO
% Sample Volume:	10.5uL
Wavelength:	405 nm
Bichromatic Chemistry:	0
Bichromatic Factor:	
K1:	
K2:	
Blk Limit 1:	
Blk Limit 2:	
Reaction Limit:	
Delay Time:	0:30
Blank Type:	
Incubate:	
% Reagent Volume:	850uL
2nd Reagent:	NO
2nd Reagent Volume:	NO
A2 Delay:	
Unit:	U/L
Unit Factor:	1.0
Decimal Point:	0
RBL Low:	0.000
RBL High:	0.000
Range Low:	0
Range High:	1500
Calibration Factor:	3498*
Reagent Rate:	0.000
Standard Value:	0
Normal Low:	-
Normal High:	-
Slope:	1.000
Intercept:	0.000
C2*IDE-8:	0.000
D1*IDE-8:	88889.01
Delta #:	80.00
Linear Factor:	0.015
First Limit:	
Endpoint Limit:	
(*) Dados colocados ou ajustados pelo usuário	
(**) Preparar reagente de trabalho (4 partes do R1 para 1 parte do R2)	

APLICAÇÃO PARA AIRONE				
Measure Unit: U/L	Decimals: 0	Reaction Type: Kinetic		
Volume (µl):	Serum: 8	Plasma: 8	Urine:	
	Reagent 1: 300	Reagent 2: 75		
Abs Range (m Abs):	Min: 0	Max: 2000		
Linearity Limit:	1500	Reagent Blanking: YES		
Contaminating:	NO	Differential: NO		
Filter 1:	405	Filter 2: None		
Time (sec):	Mix 1: 2.00	Incubation 1: 10	Lag Phase: 10	
	Mix 2: 2.00	Incubation 2: 20	Measure: 150	
Measurement Type: FACTOR		Factor: 4178		
Normal Range				
	Homens	Mulheras		
Age (yrs)	Min.	Max.	Min. Max.	
Below 10:	0.00		0.00	
From 10 to 60:	53.00	128.00	42.00	86.00
Over:	56.00	119.00	53.00	141.00
Preparar reagente de trabalho (4 partes do R1 para 1 parte do R2)				

Disponemos de programações para outros analisadores, entre em contato com SAC EBRAM.



008386

b.

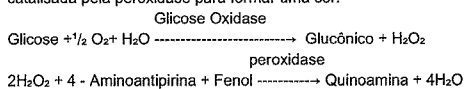
QUIMIGLIX-OX - Glicose Oxidase Oxidase

Finalidade:

Reação enzimática para determinação de glicose em amostras de soro e plasma humanos. Somente para uso diagnóstico "in vitro".

Princípio:

Os métodos enzimáticos proporcionam uma especificidade máxima para as determinações da glicose. A glicose pode ser determinada por sua reação com a glicose oxidase, na qual são gerados o ácido glicurônico e o peróxido de hidrogênio (H₂O₂). O peróxido de hidrogênio então reage com um aceptor de oxigênio, como o fenol ou outros aceptores de oxigênio cromogênicos, numa reação catalisada pela peroxidase para formar uma cor:



Metodologia:

Oxidase

Significado Clínico:

Valores elevados de glicose ocorrem nos vários tipos de diabetes primárias, nos estados de intolerância à glicose e nos diabetes secundários, à várias doenças como hiperpituitarismo, síndrome de Cushing, feocromocitoma, doença de Von Gierke (hiperglicemia pós-prandial), traumatismos cranianos, tumores cerebrais, acidentes vasculares cerebrais, hiperglicemia fisiológica (excitação psíquica, esforço muscular), hiperglicemia de urgência (choque, asfixia, intervenções cirúrgicas). A hipoglicemia é vista em pan-hipopituitarismo, insuficiência córtico-supra-renal aguda, doença de Addison, doença de Von Gierke (hipoglicemia em jejum), galactosemia, frutosemia, sensibilidade à leucina, adenoma das ilhotas de Langerhans, hepatopatias graves, desnutrição, hipoglicemia funcional (reativa, espontânea, neurogênica).

Reagentes:

Reagente único pronto para uso. Conservar entre 2 - 8 °C. Contém Fosfatos 40mmol/L; fenol 5mmol/L; glicose oxidase > 10U/mL; peroxidase > 1 U/mL; 4-aminoantipirina 0,4mmol/L, pH 7,5. Obs.: O código de barra é exclusivo para os equipamentos Express 550/Plus.

Padrão (cód 12034): Conservar entre 2 - 30°C. Solução aquosa com concentração de glicose rastreável ao método de referência proposto pelo NCCLS. Verifique a concentração do padrão no rótulo do frasco.

Os reagentes não abertos são estáveis até a data de vencimento impressa no rótulo do produto. e on board (em um compartimento refrigerado do analisador) possuem estabilidade de aproximadamente 30 dias. Durante o manuseio, os reagentes não sujeitos a contaminação de natureza química e microbiana podem provocar redução da estabilidade.

Precauções e Cuidados Requeridos:

Este reagente deve ser usado somente para uso de diagnóstico "in vitro". Não pipetar com a boca. Evitar contato com a pele e roupa. No caso de contato com os olhos, lavar com grande quantidade de água e procurar auxílio médico. Deve-se monitorar a temperatura do ambiente de trabalho bem como o tempo de reação para obtenção de resultados corretos. Não usar se a absorbância do branco ultrapassar 0,150 (convertido para 1,0 cm de espaço ótico) quando medido a 500 nm, se o reagente apresentar-se turvo ou se houver dificuldade em conseguir os valores estabelecidos para o soro controle fresco.

Material Necessário não Fornecido:

1. Banho-maria ou analisador capaz de manter uma temperatura de 37°C e capaz de medir absorbância em 500 nm (480 - 520nm).
2. Pipetas para medição de amostras e reagente.
3. Água destilada/deionizada.
4. Consumíveis do analisador quando usado.
5. Calibradores e soros controle.
6. Medidor de tempo.

Amostra:

Soro ou plasma (anticoagulantes como Heparina, EDTA, Oxalato e Fluoreto): A glicose é estável no soro por 4 horas à temperatura ambiente e 24 horas se for refrigerado entre 2 - 8°C. Para períodos mais prolongados, congelar a amostra (-20°C). Todas as amostras são consideradas potencialmente infectantes, portanto sugerimos manuseá-las seguindo as normas estabelecidas de Biossegurança.

Preparo do Paciente:

É recomendado um jejum de 12 horas. Todavia, poderá ser

modificado segundo orientação médica.

Interferências:

Hemoglobina até 400 mg/dL, bilirrubina até 26,8 mg/dL e lipemia até 396 mg/dL, medido como triglicérides, não interferem significativamente (+/- 10%) nos resultados. Um número de drogas e substâncias afetam a concentração da glicose, sugerimos consultar Young et al.

Parâmetros do Sistema:

Temperatura: 37°C
Comprimento de Onda: 500 nm (480 - 520nm)
Tipo de Reação: Ponto final
Direção: Crescente
Relação Amostra/Reativo: 1:100
Vol. Amostra: 10 µL
Vol. Reagente: 1,0 mL
Tempo de Incubação: 5 minutos

Calibração:

Utilizar Quimicalib Ebram Cód.7023/12023 ou o padrão que acompanha o kit do cód 12034. A concentração de glicose no calibrador e no padrão são rastreáveis ao método de referência proposto pelo NCCLS.

Procedimento Automatizado:

Aplicação no sistema automatizado: vide manual para utilização do equipamento e instruções de uso do reagente.

Aplicação no sistema semi-automático: proceder como demonstrado a seguir no procedimento manual até o item 2 (incubação), em seguida utilizar o equipamento para leitura, seguindo protocolo analítico específico baseado no item Parâmetros do Sistema.

Procedimento Manual:

1. Separar 3 tubos de ensaio e realizar os procedimentos conforme abaixo:

	Branco	Padrão	Amostra/S.C.
Água destilada	10µl	-	-
Padrão	-	10µl	-
Amostra/S.C.	-	-	10µl
Reagente	1,0ml	1,0ml	1,0ml

2. Homogeneizar os tubos e deixar em Banh-Maria (BM) 37°C por 5 minutos. O nível de água no BM deve ser superior ao nível de reagente nos tubos de ensaio.

3. Zerar o aparelho com o branco do reagente a 500 nm (480 - 520nm), proceder as leituras registrando as absorbâncias do padrão, amostra e soro controle (S.C.).

* Soros fortemente lipêmicos exigem um branco de amostra. Adicione 0,01 mL (10 µL) de amostra a 1,0 mL de solução salina, homogeneizar e ler a absorbância contra água. Subtraia este valor da absorbância do paciente para obter a leitura corrigida. Obs.: Procedimento sugerido para espectrofotômetros que requerem volume mínimo de 1,0 mL e podem ser ajustados proporcionalmente sem influência no desempenho do teste. Salientamos que volumes de amostra menores do que 10 µL aumentam a imprecisão da medição em aplicações manuais.

Cálculos:

(Abs.=Absorbância)
(Conc. = Concentração)

$$\text{Glicose da Amostra (mg/dL)} = \frac{\text{Abs. Amostra}}{\text{Abs. Padrão}} \times \text{Conc. do Padrão (mg/dL)}$$

Exemplo:

Abs. Amostra = 0,30
Abs. Padrão = 0,40
Conc. Padrão: 100 mg/dL.
Glicose Amostra = $\frac{0,30}{0,40} \times 100$
Glicose Amostra = 75 mg/dL.

Linearidade:

Quando executado de acordo com o recomendado, o teste é linear até 500 mg/dL.

Amostras com valores superiores a 500 mg/dL devem ser diluídas com solução salina a ponto de ficarem entre 0,23 e 500 mg/dL e os resultados devem ser multiplicados pelo fator de diluição.

Controle de Qualidade:

Cada laboratório deve manter um programa interno de qualidade que defina objetivos, procedimentos, normas, limites de tolerância e ações corretivas. Deve-se manter também um sistema definido para se monitorar a variação analítica do sistema de medição. Aconselhamos o uso dos soros controle Quimicontrol Normal e Quimicontrol Anormal Ebram Cód. 7024/12024 e 7031/12031.

Valores Esperados:

Soro ou plasma: 70 - 110 mg/dL. Estes valores são dados unicamente como título orientativo. É recomendado que cada laboratório estabeleça seu próprio range de referência.

Estudos Comparativos:

Estudos executados entre este procedimento e uma metodologia similar produziram os seguintes resultados estatísticos:

Número de Amostras: 40
Intervalo dos resultados: 50 - 430
Coeficiente de Correlação: 0,999
Inclinação: 0,98
Intercepta: 4,6 (mg/dL)

Precisão:

Estudos de precisão foram executados com dois níveis (normal e patológico) sendo que cada amostra fora processada por 10 vezes e os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=20	Nível 1	Nível 2
Média (mg/dL)	88	326
C.V. (%)	1,2	0,9

Exatidão:

As amostras foram processadas por 10 dias consecutivos, uma vez por dia e em duplicata. Os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=25	Nível 1	Nível 2
Média (mg/dL)	88	326
C.V. (%)	2,7	1,9

Sensibilidade Metodológica:

0,230 mg/dL

Especificidade:

Como as amostras foram selecionadas aleatoriamente em pacientes de ambulatório e hospitalizados, pode-se inferir que o método tem uma especificidade metodológica adequada.

Observações:

1. A limpeza e a secagem adequadas do material utilizado são fatores fundamentais para estabilidade dos reagentes e obtenção de resultados corretos.
2. A água utilizada no laboratório deve ter a qualidade adequada a cada aplicação. Assim, para preparar reagentes e usar nas medições, deve ter resistividade ≥ 1 mega ohm ou condutividade ≤ 1 microsiemens e concentração de silicatos $< 0,1$ mg/L (água tipo II). Para o enxágue da vidraria a água pode ser do tipo III, com resistividade $\geq 0,1$ megaohms ou condutividade ≤ 10 microsiemens. No enxágue final utilizar água tipo II.

Apresentação:

Linha Automação: 20 x 15mL - Cód. 7034
Linha Hitch-line: 3 x 100mL - Cód. 4034
Linha Econômica: 8 x 15mL + padrão 1 x 1mL - Cód. 12034
Para mais informações sobre sistemas automáticos, entrar em contato com o SAC EBRAM - tel. (011) 2291-2811, sac@ebram.com ou www.ebram.com

Referência Bibliográfica:

1. Trinder P. Determination of glucose in blood using glucose oxidase with an alternative oxygen acceptor. Ann Clin Biochem 1969; 6: 24-27.
2. Tietz NW. Clinical guide to laboratory tests, 2nd ed. Saunders Co, 1991.
3. National Diabets Data Group: Classification and diagnosis of diabets mellitus and other categories of glucose intolerance. Diabetes 1979; 28:1039-1057.
4. Young DS. Effects of drugs on clinical laboratory tests, 4th ed. AACC Press, 1995.
5. Friedman and Young. Effects of disease on clinical laboratory tests, 3th ed. AACC Press, 1997.
6. Arquivos da EBRAM.



008387
b.

APLICAÇÃO PARA COBAS MIRA

GENERAL	
Measurement Mode:	ABSORB
Reaction Mode:	R-S
Calibration Mode:	Calibrator(Slope.AVG)
Reagent Blank:	Reao/dil
Cleaner:	NO
Wavelength:	500 nm
Decimal Position:	0
Unit:	mg/dl
ANALYSIS	
Dilution Name:	STD:
Factor:	Main STD:
Time:	Samole Dil. Name: H2O
Post Dil. Factor: 2.00	Conc. Factor: NO
Sample:	Cycle: 1
Volume:	Dil: 50ul
Reagent:	Cycle: 1
Volume:	300 ul
Start Reagent 1:	Cycle:
Volume:	Dil:
Start Reagent 2:	Cycle:
Volume:	Dil:
CALCULATION	
Sample Limit:	NO
Point:	
Reaction Direction:	Increase
Check:	On
Conversion Factor:	1.000
Offset:	0.000
Test Range Low:	0
High:	500
Norm Range Low:	70
High:	110
Number of Steps:	1
Integration Step A:	Endpoint
Integration Step B:	CB
Integration Step C:	13
Integration Step D:	NO
Point:	
Calib. Interval:	ON REQUEST
CALIBRATION	
Reagent Blank:	NO
Reagent Range:	
Reagent Range Low:	NO
High:	NO
Blank Range Low:	NO
High:	NO
Factor:	
Calibrator Pos:	(*)
STD1:	STD2:
STD3:	STD4:
STD5:	STD6:
STD7:	STD8:
Calc Model:	
Correction STD:	
Reactions:	DUPL
Deviation:	5%
CONTROL	
CS1 - Pos. (*) Asson (***) Low. (***) High. (***)	
CS2 - Pos. (*) Asson (***) Low. (***) High. (***)	
CS3 - Pos. (*) Asson (***) Low. (***) High. (***)	

(*) Colocar a posição correspondente do Rack CAL/CS.
 (***) Colocar o valor correspondente do calibrador.
 (****) Colocar o valor correspondente do soro controle.

APLICAÇÃO PARA EXPRESS 550

Test Name: Glucose	Test: Glu			
Test Bar Code:				
Test Type: Endpoint	Curve Type: Blanked Linear			
Units: mg/dl	Nº of Decimal Places: 0			
Primary Wavelength: 510	Secondary Wavelength: 600			
Read Time Interval: 10	Sample Blank: No			
Factor:				
Calibration Interval: 999				
Normalization Interval:				
Nº of Calibrators: 2	Nº of Reactions: 2			
Low Blank A Limit: -0.100	High Blank A Limit: 0.500			
Low A Limit: -0.100	High A Limit: 2.000			
Low Normal: 70	High Normal: 110			
Linearity Limit: 500	Curve S.D. Limit: 10.0			
Test Name: Glucose	Test: Glu			
Test Bar Code:				
Sample Volume: 5ul	Sample Diluent:			
Reagent Dilution Ratio: 1	Predilution Ratio: 1			
Reagent Dilution:				
Reagent 1	Reagent Volume	Bar Code	Diluent Volume	Lag Time
Reagent 2	300	ZF1A		240
Reagent 3				
Reagent 4				
Controls:				

Ebram Prods.Laboratoriais Ltda@.
 Rua Júlio de Castilhos, nº 500
 Belenzinho - São Paulo - SP
 Cep: 03059-001
 Tel.: (11) 2291-2811
 Indústria Brasileira
 CNPJ.: 50.657.402/0001-31
 www.ebram.com
 sac@ebram.com
 SAC.: (11) 2291-2811
 Resp.Téc.: Nadjara Novaes CRF- 37.451
 Nº do Rea. MS: 10159820167
 Edição: junho/11

APLICAÇÃO PARA SELECTRA

Name:	Glucose
Abbr. Name:	Gl Oxid
Mode:	Endpoint
Wavelength:	505 nm
Units:	mg/dl
Decimals:	0
Low Conc:	0
High Conc:	500
Calibrator Name:	(*)
Repeat:	3
Number:	1
Concentration:	(**)
Interval:	(*)
Cut off:	No
Prozone Check:	No
Ref Male Low:	70
Ref Male High:	110
Ref Female Low:	70
Ref Female High:	110
Ref Ped Low:	(*)
Ref Ped High:	(*)
Control 1:	(*)
Control 2:	(*)
Control 3:	(*)
Correlat Factor:	1.000
Correlat Offset:	0.000

DUAL MODE	
Name:	Glucose
Sample Blank:	No
R1 Bottle:	25 mL
Normal Volume:	300ul
Reagent Volume:	301ul
SAMPLE	
Normal Volume:	3ul
Reagent Volume:	2ul
R2 Bottle:	5 mL
Normal Volume:	0
Reagent Volume:	0
Predilution:	NO
Slope Blank:	
Delay Min Time:	
Linearity Limit:	
Point One Two:	
Incubation Time:	4.5 min
Low Absorbance:	-0.100
High Absorbance:	3.000
R ABS L Limit:	-0.100
R ABS H Limit:	0.150
Substr Depletion:	
Reagent Blank:	
R ABS Deviation:	Yes
Cal Low Limit:	(*)
Cal High Limit:	(*)
Factor:	#

MONO MODE	
Name:	Glucose
Sample Blank:	No
R1 Bottle:	25 mL
Normal Volume:	300ul
Reagent Volume:	301ul
SAMPLE	
Normal Volume:	3ul
Reagent Volume:	2ul
Delay Min Time:	
Linearity Limit:	
Predilution:	NO
Incubation Time:	
Point One Two:	4.5 min ***
Low Absorbance:	-0.100
High Absorbance:	3.000
R ABS L Limit:	-0.100
R ABS H Limit:	0.150
Substr Depletion:	
Reagent Blank:	Yes
Cal Low Limit:	(*)
Cal High Limit:	(*)
Factor:	#

(*) Dados colocados pelo usuário.
 (***) Colocar o valor correspondente do calibrador.
 (****) Para selectra II o tempo de incubação será de 11,5 min.
 (#) Dados calculados pelo analisador.

APLICAÇÃO PARA BTR 810

Name:	Glucose
Point Final:	
Unit:	mg/dl
Mode:	Monocromática
Modo Leitura:	Monocromática
Filtro:	505
Tempo Estab:	3
Factor:	
Tempo de Incubação:	
Tempo de Intervalo:	
Nº de Intervalos:	
Temperatura:	37°C
Volume Aspiração:	400
Tempo Resolvo:	Crescente
Estabilidade:	**

APLICAÇÃO PARA QUICK LAB

Modo:	Point Final
Leitura:	Monocromática
Filtro:	505
Temperatura:	37°C
Volume Asp:	400
Unidade:	mg/dl
Limite Lin:	500
Inclinação:	
Cálculo:	Padrão
Padrão:	**
Factor:	
Delay Inicial:	
Quant Interc:	
Tempo Interc:	
Tempo Estab:	5 sec

APLICAÇÃO PARA BIO 2000

Modo:	P.F.
WL1:	505 nm
Blank:	Sim
Bik Amoa Pad:	Não/Não
Tempo:	37°C
Vol Aspi:	400
Ret:	603
Est:	
Padrão:	SIM
Pad:	Unica
Pad1:	**
Unki:	mg/dl
Dec:	0
Int Cto:	
nº Int:	
AMIN:	
SKin Lin:	
Dil:	
Lim Lin - Min/Max:	0000 / 500
Abs Rest - Min/Max:	0.000 / 2.000
Abs Pad - Min/Max:	0.000 / 1.000
Vol/Vn - Min/Max:	70/110

APLICAÇÃO PARA RA-XT

Name:	Glucose
Immunossay:	NO
Chemistry Type:	Endpoint
Bic Invo:	
Inverse Chemistry:	NO
% Sample Volume:	7 (3.5ul)
Wavelength:	500
Biochromatic Chemistry:	NO
Biochromatic Factor:	
K1:	
K2:	
Bic Limit 1:	
Bic Limit 2:	
Dandelion Limit:	
Delay Time:	5:00
Blank Type:	NO
Incubate:	
% Reagent Volume:	70 (350 ul)
2nd Reagent:	NO
2nd Reagent Volume:	
A2 Delay:	
Units:	mg/dl
Unit Factor:	1.000
Decimal Point:	0
RBL Low:	0.000
RBL High:	0.300
Range Low:	0.00
Range High:	500
Calibration Factor:	(*)
Reagent Rate:	
Standard Value:	(**)
Normal Low:	70
Normal High:	110
Slope:	1.00
Intercept:	0.00
C1*10E-6:	
C2*10E-6:	
D1*10E-6:	
Delta #:	
Linear Factor:	
First Limit:	
Endpoint Limit:	0.010

(*) Colocar 1 como valor inicial. O CAL FACT é determinado pela calibração.
 (***) Colocar o valor correspondente do calibrador.

APLICAÇÃO PARA AIRONE

Measure Unit: mg/dL	Decimals: 0	Reaction Type: Endpoint		
Volume (µl):	Serum: 4	Plasma: 4	Urine:	
Abs Range (m Abs):	Reagent 1: 400	Reagent 2: 0		
Linearity Limit:	Min: 0,0	Max: 250		
Contaminating:	500	Reagent Blanking: Yes		
Filter 1:	No	Differential: No		
Time (sec):	Mix 1: 0,2	Incubation 1: 250	Lag Phase: 2	
	Mix 2: 0,0	Incubation 2: 0	Measure: 1	
Measurement Type: Std		Factor: 0,0		
Normal Range:				
Age (yrs)	Min.	Max.	Min.	Max.
Below 10:	70	110	70	110
From 10 to 60:	70	110	70	110
Over:	70	110	70	110

Disponemos de programações para outros analisadores, entre em contato com SAC EBRAM.

(Handwritten signatures and marks)

hCG QUICKSTRIP SORO / URINA TESTE DE GRAVIDEZ

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

hCG QUICKSTRIP é um tipo de imunoenensaio qualitativo, método sandwich, para determinação da gonadotrofina coriônica humana (hCG) no soro e urina.

O método emprega uma única combinação de anticorpos monoclonais e policlonais, para seletivamente identificar a subunidade beta e subunidade alfa do hCG nas amostras, com alto grau de sensibilidade. Em menos de 5 minutos os níveis de hCG tão baixos quanto 25mUI/ml podem ser detectados e o resultado positivo por altos níveis de hCG pode ser visto facilmente numa banda colorida após 1 - 2 minutos.

O teste consiste no fluxo da amostra sobre um plano absorvente, no qual um conjugado pigmento-anticorpo marcado liga-se ao hCG da amostra formando um complexo antígeno/anticorpo. O complexo ligado ao hCG anticorpo na zona positiva de reação produz uma banda de cor rosa quando o hCG está em concentrações acima de 25 mUI/ml. Na ausência de hCG não há nenhuma linha na zona positiva de reação. A mistura da reação que continua fluindo sobre o plano absorvente, passa pela zona positiva de reação e zona de controle negativo.

Ilimitados conjugados ligados nos reagentes na zona de controle negativo produzem uma banda de cor rosa, demonstrando que os reagentes e o plano estão funcionando corretamente.

APRESENTAÇÃO

* Cód. 606 - Kit para 50 determinações contendo 50 tiras reagentes em embalagens individuais lacradas com silca.

* Cód. 607 - Kit para 50 determinações contendo 50 tiras reagentes em tubo com silca.

* Cód 608- Kit para 500 determinações contendo 500 tiras reagentes em embalagens individuais lacradas com silca.

A tira absorvente do teste contém anticorpos policlonais aderidos à membrana e um bloco com anticorpo monoclonal tipo IgG, liofilizado de rato e corado, conjugado numa matriz proteica contendo 0,1% de azida sódica.

PRECAUÇÕES

1. Somente para uso diagnóstico "in vitro".
2. Manter os reagentes entre 4 e 30°C.
3. O dispositivo do teste não deve ser reutilizado
4. Não use o teste do kit após a data de validade

AMOSTRAS

Urina - as amostras devem ser coletadas em frasco limpo e seco, de plástico ou vidro, sem nenhum conservante.

Qualquer amostra de urina recém colhida pode ser usada para o teste, sendo recomendada a urina matinal por conter maiores concentrações de hCG. Amostras de urina podem ser refrigeradas entre 2-8°C e estocadas por 72 horas antes do teste. Estas, porém, devem atingir a temperatura ambiente antes da análise.

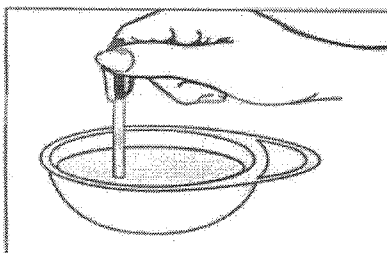
Amostras turvas devem ser filtradas, centrifugadas ou deixadas em repouso afim de obter aliquotas claras para o teste.

Soro - A amostra de soro deve ser coletada no dia da coleta em um recipiente sem anticoagulante. Se a amostra não puder ser testada no dia da coleta, armazenar a amostra em um refrigerador à 2-8°C por até 48 horas.

Para armazenamento prolongado, as amostras podem ser congeladas e armazenada a baixo de -20°C. As amostras congeladas devem ser descongeladas e agitadas antes de testar. Não congele e não descongele a amostra repetidamente.

PROCEDIMENTO DO TESTE

1. Remova a tira reagente da embalagem e use-o o mais rápido possível.
2. Encha um tubo/frasco com amostra de soro ou urina a ser testada.
3. Segure a tira reagente na posição vertical, posicione-a no tubo que contém a amostra de modo que as setas fiquem na posição vertical e para baixo.
5. Não emerja após a linha "mark line". Retira a tira para fora após 10-15 segundos e coloque-a em um plano com uma superfície limpa, seca, não absorvente (tal como a boca do recipiente).
6. Espere as faixas coloridas aparecerem. Dependendo da concentração de hCG na amostra, os resultados positivos podem ser observados dentro de 40 segundos. Entretanto, para confirmar resultados negativos, o tempo da reação completa é solicitado 5 minutos. Não leia resultados após mais de 10 minutos

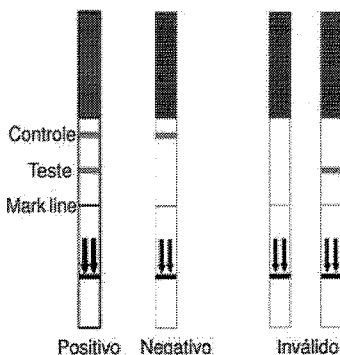


INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

Negativo: Somente uma faixa colorida aparece na região do controle. Nenhuma faixa aparente na região do teste. Isto indica que não foi detectada gravidez

Positivo: distintas faixas de cores parecem nas regiões do controle e do teste. A presença da linha do teste e da linha do controle indica uma provável gravidez. A intensidade da cor das faixas do teste pode variar desde que estágios diferentes da gravidez tenham concentrações diferentes do hormônio de hCG.

Inválido: Todas as tiras reagentes possuem embutidas um controle de qualidade indicador. Se após a realização do teste nenhuma linha for visível na tira reagente, isto indica que o posicionamento da mesma pode ter sido incorreto ou o plano absorvente ter sido deteriorado. Nestes casos o teste deverá ser repetido usando uma nova tira reagente do kit. Releia as instruções cuidadosamente ou entre em contato com o serviço de atendimento ao cliente Ebram.



VALORES ESPERADOS

Soro e urina de homens saudáveis e mulheres não grávidas apresentarão níveis normais indetectáveis para hCG, quando testados com hCG QUICKSTRIP. Níveis de hCG durante a gravidez estão estimados em: 25- 30 mUI/ml 7 - 10 dias após a concepção 150.000 mUI/ml 8 - 10 semanas após o último período menstrual.

CONTROLE DE QUALIDADE

Todas as tiras reagentes possuem embutidas um controle de qualidade indicador.

LIMITAÇÕES DA METODOLOGIA

1. Além da gravidez, hCG tem sido produzido em pacientes com ambas doenças trofoblásticas gestacional e não gestacional. O hCG de neoplasma trofoblástico é similar ao produzido na gravidez. Estas condições, que incluem coriocarcinoma, mola hidatiforme, câncer de próstata, câncer de mama e câncer de pulmão causam elevados níveis de hCG, portanto devem ser descartadas antes que o diagnóstico de gravidez seja definido.

2. Embora o teste hCG QUICKSTRIP seja muito preciso na detecção da gravidez, uma pequena incidência de falsos resultados pode ocorrer. Consulte um clínico se obter um resultado inesperado ou incompatível no teste.

3. A gravidez normal não pode ser distinguida de uma gravidez ectópica baseada sobre níveis de hCG somente. Também um aborto espontâneo pode causar confusão na interpretação dos resultados do teste.

4. Se um resultado negativo ou questionável for obtido, e a gravidez é suspeita, o teste deve ser repetido com uma nova amostra após 48 horas do teste inicial.

5. Amostras de soro que contêm anticorpos heterófilos podem produzir resultado falso positivo. Deve-se realizar o teste na urina para comprovação.

SENSIBILIDADE

O kit hCG QUICKSTRIP produzirá um resultado positivo já nos 7-10 dias após concepção, numa concentração de hCG de 25mUI/ml. Ocasionalmente amostras contendo menos que 25mUI/ml no soro e na urina, também apresentem um teste positivo. Amostras contendo 900.000 mUI/ml consistentemente apresentarão resultados positivos.

REFERÊNCIAS

- . Batzer, FR. Fertility & Sterility, Vol. 34, 1 1980
- . Catl, K.J Dufan, II and Vaitukaris, J.L.
- . J.Clin.Endocrinol.Metab., Vol. 40, 57, 1975.
- . Braunstein, G.D. Jasor, J., Alder, D. Danzer H., Vrade, M.E. Am. J. Obstet. Gyneco., Vol. 126,678, 1976.
- . Lenton, E.A., Neal, M., Sulaiman, R. Fertility and Sterility, Vol. 37, 773, 1982.
- . Braunstein, G.D. et al. Ann. Inter.Med., Vol. 78, pp 39-45, 1973
- . Engvall, E. Method in Enzymology, Vol. 70, pp 419-439, 1980.
- . Uotla, M. Ruosladi, E and Engvall, E.J. Immunol. Methods, Vol. 42, 11, 1981.
- . G. Galfre, S.C. Hove, C. Milstein, G.N. Butcher, and J.C. Howard. Nature 266, 550, 1977.
- . N.N. Isoove and F. Metchers, J.Exp.Med., 147, 923, 1978.
- . P.L., Ey, et al. Immunochemistry, 15, 429, 1978.

6883800

Sistema para determinação da Gonadotrofina Coriônica Humana (hCG) no soro ou urina por imunoen-saio cromatográfico qualitativo.

hCG QUICKSTRIP - TIRAS
25 mU/ml - SORO/URINA



Edição: JUN/11

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Júlio de Castilhos nº 500 - Belenzinho
São Paulo - SP - CEP 03059-001
Indústria Brasileira
@ Marca Registrada
CNPJ: 50.657.402/0001-31
Resp. Téc.: Nadjara Novaes
CRF-SP: 37.451
Nº Reg. MS: 10159820159
Departamento de Assistência ao Cliente
Telefone: (011) 2291-2811
e-mail: sac@ebram.com
site: www.ebram.com

(Handwritten marks and signatures)



008390

b.

PCR – LÁTEX

Proteína C Reativa

PCR – LÁTEX

Proteína C Reativa

FINALIDADE:

Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação quantitativa e semi-quantitativa de Proteína C Reativa (PCR) no soro humano.

PRINCÍPIO:

A PCR liga-se não apenas aos polissídeos presentes em muitas bactérias, fungos e protozoários parasitas, mas também à fosforilcolina, fosfatidilcolinas. O seu papel principal é reconhecer substâncias autógenas potencialmente tóxicas, liberadas por tecidos danificados, ligar-se a elas e detoxicá-las ou removê-las do sangue. A PCR é também o que exhibe os aumentos mais intensos de concentração após o infarto do miocárdio, trauma, infecções, cirurgias ou proliferação neoplásica. O aumento ocorre dentro de 24 a 48 horas, e o nível pode ser de 2.000 vezes o normal. A determinação do aumento inespecífico de PCR é clinicamente útil para a triagem da doença orgânica; avaliação da atividade de uma doença inflamatória, tal como artrite reumatóide; detecção de infecções intercorrentes no lúpus eritematoso sistêmico, na leucemia ou após cirurgia; detecção da rejeição em receptores e meningite, quando a colheita de amostras para a investigação bacteriológica pode ser difícil.

A Proteína C Reativa (PCR) juntamente com a velocidade de hemossedimentação (VHS) e as mucoproteínas fazem parte das chamadas "reações de fase aguda", que quando alteradas caracterizam atividades inflamatórias inespecíficas, auxiliando o diagnóstico e o controle evolutivo da inflamação.

O reativo, uma suspensão de partículas de látex sensibilizadas com anticorpos específicos anti-PCR, aglutina em presença de PCR (uma proteína de fase aguda) com concentração igual ou superior a 6mg/L, de acordo com as referências estabelecidas pelos Padrões Internacionais da OMS.

ENTES:

Cód. 902 - Kit completo para 50 a 100 determinações:

- **PCR – Reagente Látex** - 1 x 2,0 mL (tampa preta)

Suspensão de partículas de látex sensibilizadas com anticorpos anti-PCR humana, azida sódica 0,95 g/l. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar entre 6 e 250 mg/L de PCR.

- **Controle Positivo** - 1 x 0,5 mL (tampa vermelha)

Soro humano estabilizado, 0,1% de azida sódica como conservante.

- **Controle Negativo** - 1 x 0,5 mL (tampa branca)

Soro animal, azida sódica 0,95 g/L.

- **Placas de leitura**
- **Bastões descartáveis**

Cód. 912 - Kit (reagente) para 50 a 100 determinações:

- **PCR – Reagente Látex** - 1 x 2,0 mL (tampa preta)

Suspensão de partículas de látex sensibilizadas com anticorpos anti-PCR humana, azida sódica 0,95 g/l. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar entre 6 e 250 mg/L de PCR.

MATERIAIS NECESSÁRIOS NÃO FORNECIDOS:

- Relógio
- Tubos de ensaio para titulações
- Estantes para tubos de ensaio
- Salina 0,85%
- Pipetas sorológicas
- Ponteiros

ARMAZENAMENTO :

-A temperatura de armazenamento deverá ser 2º a 8ºC, exceto as placas e bastões que podem ser armazenados à temperatura ambiente.

-Manter ao abrigo da luz e evitar umidade

-Não congelar

-Os produtos são estáveis até a data de validade que consta no rótulo do produto

PRECAUÇÕES:

Usado para diagnóstico "In Vitro".

- Todos os componentes de origem humana apresentaram resultados negativos para anticorpo anti-HCV, antígeno de superfície da hepatite B (HBsAg) e anti-HIV. No entanto, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.

- A placa deverá ser desprezada após o uso. As divisões deverão ser lavadas com pouco detergente e enxaguadas com grande quantidade de água para remover o resíduo completamente.

- O PCR Reagente Látex deve estar homogêneo antes do uso. Isto pode ser realizado por inversão cuidadosa do frasco de reagente e esgotado o conteúdo do conta-gotas, antes do uso. Não agitar vigorosamente.

- Os reagentes contêm azida sódica. Este agente é conhecido por reagir com cobre e chumbo dos canos de pia para formar azidas explosivas. Os materiais ao serem dispensados devem ser lavados com grande quantidade de água para prevenir acúmulo de azida.

- O descarte do material utilizado deverá ser feito obedecendo-se os critérios de biossegurança de acordo com a legislação vigente.

- Seguir exatamente a metodologia proposta para obtenção de resultados exatos.

- Ler imediatamente após 2 minutos, pois a demora para leitura poderá apresentar resultado falso-positivo.

- O conta-gotas fornecido com cada reagente não deve ser trocado. A troca de tampas pode causar aglutinação e portanto contaminação do Reagente Látex.

AMOSTRAS:

O teste deve ser feito no soro. Se a amostra de soro não for imediatamente testada após coleta, armazenar até 48 horas entre 2º a 8º C.

- Soro com forte lipemia, hemólise ou contaminação bacteriana não devem ser usados para o teste.

- Deve-se utilizar soro e não plasma, pois o fibrinogênio pode causar aglutinação inespecífica.

- Os controles positivo e negativo são usados como controle visual das reações positiva e negativa. Uma granulação muito fraca com o controle negativo pode ser ocasionalmente observada. Isto não é um sinal de que o reagente esteja instável, mas deve ser considerado como um exemplo de reação negativa.

PROCEDIMENTO:

TESTE QUALITATIVO:

Nota: Deixar todos os reagentes atingirem a temperatura ambiente antes do uso.

Agitar o PCR Reagente Látex gentilmente e esgotar o conteúdo do conta-gotas.

- 1 - Colocar uma gota do PCR Reagente Látex em divisões separadas da placa, para as amostras a serem testadas, bem como para os controles positivo e negativo.

- 2 - Adicionar 0,04 mL (40 µL) de cada amostra não diluída e uma gota de cada controle não diluído.

- 3 - Misturar com auxílio do bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa. Utilizar bastões diferentes para cada amostra.

- 4 - Agitar a placa com suave movimento de rotação manual ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos, e observar a aglutinação sob luz incidente.

FINALIDADE:

Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação quantitativa e semi-quantitativa de Proteína C Reativa (PCR) no soro humano.

PRINCÍPIO:

A PCR liga-se não apenas aos polissídeos presentes em muitas bactérias, fungos e protozoários parasitas, mas também à fosforilcolina, fosfatidilcolinas. O seu papel principal é reconhecer substâncias autógenas potencialmente tóxicas, liberadas por tecidos danificados, ligar-se a elas e detoxicá-las ou removê-las do sangue. A PCR é também o que exhibe os aumentos mais intensos de concentração após o infarto do miocárdio, trauma, infecções, cirurgias ou proliferação neoplásica. O aumento ocorre dentro de 24 a 48 horas, e o nível pode ser de 2.000 vezes o normal. A determinação do aumento inespecífico de PCR é clinicamente útil para a triagem da doença orgânica; avaliação da atividade de uma doença inflamatória, tal como artrite reumatóide; detecção de infecções intercorrentes no lúpus eritematoso sistêmico, na leucemia ou após cirurgia; detecção da rejeição em receptores e meningite, quando a colheita de amostras para a investigação bacteriológica pode ser difícil.

A Proteína C Reativa (PCR) juntamente com a velocidade de hemossedimentação (VHS) e as mucoproteínas fazem parte das chamadas "reações de fase aguda", que quando alteradas caracterizam atividades inflamatórias inespecíficas, auxiliando o diagnóstico e o controle evolutivo da inflamação.

O reativo, uma suspensão de partículas de látex sensibilizadas com anticorpos específicos anti-PCR, aglutina em presença de PCR (uma proteína de fase aguda) com concentração igual ou superior a 6mg/L, de acordo com as referências estabelecidas pelos Padrões Internacionais da OMS.

REAGENTES:

Cód. 902 - Kit completo para 50 a 100 determinações:

- **PCR – Reagente Látex** - 1 x 2,0 mL (tampa preta)

Suspensão de partículas de látex sensibilizadas com anticorpos anti-PCR humana, azida sódica 0,95 g/l. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar entre 6 e 250 mg/L de PCR.

- **Controle Positivo** - 1 x 0,5 mL (tampa vermelha)

Soro humano estabilizado, 0,1% de azida sódica como conservante.

- **Controle Negativo** - 1 x 0,5 mL (tampa branca)

Soro animal, azida sódica 0,95 g/L.

- **Placas de leitura**
- **Bastões descartáveis**

Cód. 912 - Kit (reagente) para 50 a 100 determinações:

- **PCR – Reagente Látex** - 1 x 2,0 mL (tampa preta)

Suspensão de partículas de látex sensibilizadas com anticorpos anti-PCR humana, azida sódica 0,95 g/l. A sensibilidade do reativo tem sido ajustada para detectar entre 6 e 250 mg/L de PCR.

MATERIAIS NECESSÁRIOS NÃO FORNECIDOS:

- Relógio
- Tubos de ensaio para titulações
- Estantes para tubos de ensaio
- Salina 0,85%
- Pipetas sorológicas
- Ponteiros

ARMAZENAMENTO :

-A temperatura de armazenamento deverá ser 2º a 8ºC, exceto as placas e bastões que podem ser armazenados à temperatura ambiente.

-Manter ao abrigo da luz e evitar umidade

-Não congelar

-Os produtos são estáveis até a data de validade que consta no rótulo do produto

PRECAUÇÕES:

Usado para diagnóstico "In Vitro".

- Todos os componentes de origem humana apresentaram resultados negativos para anticorpo anti-HCV, antígeno de superfície da hepatite B (HBsAg) e anti-HIV. No entanto, devem ser tratados com precaução como potencialmente infecciosos.

- A placa deverá ser desprezada após o uso. As divisões deverão ser lavadas com pouco detergente e enxaguadas com grande quantidade de água para remover o resíduo completamente.

- O PCR Reagente Látex deve estar homogêneo antes do uso. Isto pode ser realizado por inversão cuidadosa do frasco de reagente e esgotado o conteúdo do conta-gotas, antes do uso. Não agitar vigorosamente.

- Os reagentes contêm azida sódica. Este agente é conhecido por reagir com cobre e chumbo dos canos de pia para formar azidas explosivas. Os materiais ao serem dispensados devem ser lavados com grande quantidade de água para prevenir acúmulo de azida.

- O descarte do material utilizado deverá ser feito obedecendo-se os critérios de biossegurança de acordo com a legislação vigente.

- Seguir exatamente a metodologia proposta para obtenção de resultados exatos.

- Ler imediatamente após 2 minutos, pois a demora para leitura poderá apresentar resultado falso-positivo.

- O conta-gotas fornecido com cada reagente não deve ser trocado. A troca de tampas pode causar aglutinação e portanto contaminação do Reagente Látex.

AMOSTRAS:

O teste deve ser feito no soro. Se a amostra de soro não for imediatamente testada após coleta, armazenar até 48 horas entre 2º a 8º C.

- Soro com forte lipemia, hemólise ou contaminação bacteriana não devem ser usados para o teste.

- Deve-se utilizar soro e não plasma, pois o fibrinogênio pode causar aglutinação inespecífica.

- Os controles positivo e negativo são usados como controle visual das reações positiva e negativa. Uma granulação muito fraca com o controle negativo pode ser ocasionalmente observada. Isto não é um sinal de que o reagente esteja instável, mas deve ser considerado como um exemplo de reação negativa.

PROCEDIMENTO:

TESTE QUALITATIVO:

Nota: Deixar todos os reagentes atingirem a temperatura ambiente antes do uso.

Agitar o PCR Reagente Látex gentilmente e esgotar o conteúdo do conta-gotas.

- 1 - Colocar uma gota do PCR Reagente Látex em divisões separadas da placa, para as amostras a serem testadas, bem como para os controles positivo e negativo.

- 2 - Adicionar 0,04 mL (40 µL) de cada amostra não diluída e uma gota de cada controle não diluído.

- 3 - Misturar com auxílio do bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa. Utilizar bastões diferentes para cada amostra.

- 4 - Agitar a placa com suave movimento de rotação manual ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos, e observar a aglutinação sob luz incidente.

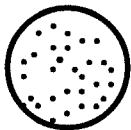
5 - Marcar os resultados.

OBS.: Para a realização de 100 testes com este kit, o volume adicionado da amostra/controles e reagente é de 0,020mL (20µL). Após o uso, a placa deverá ser lavada com água destilada, se isto não for efetuado imediatamente, usar água com detergente neutro e enxaguar abundantemente com água destilada ou deionizada. Resíduo de detergente pode provocar resultados falso-positivo.

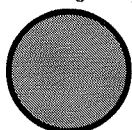
Interpretação dos Resultados:

Qualitativo: Examinar macroscopicamente a presença ou ausência de aglutinação logo após 2 minutos. A presença de aglutinação indica um conteúdo de Proteína C Reativa no soro igual ou superior a 6mg/L. O soro com resultado positivo no teste qualitativo pode ser retestado usando o procedimento semi-quantitativo.

Positivo
Há aglutinação



Negativo
Não há aglutinação



TESTE SEMI-QUANTITATIVO

1 - Diluir o soro em tubos, conforme esquema abaixo. Diluições adicionais podem ser preparadas caso o resultado seja positivo até a diluição 1/64.

Separar 6 tubos e adicionar 0,2mL de NaCl a 0,85% em cada tubo. Transferir para o 1º tubo 0,2mL da amostra. Misturar, transferir 0,2mL do 1º tubo para o 2º tubo, misturar e transferir 0,2mL do 2º para o 3º tubo e assim sucessivamente até o 6º tubo desprezando 0,2mL restantes.

TUBO	1	2	3	4	5	6
Solução Salina (mL)	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Soro (mL)	0,2	-	-	-	-	-
Misturar e Transferir (mL)	0,2 ↓	0,2 ↓	0,2 ↓	0,2 ↓	0,2 ↓	0,2 ↓
Diluição	1:2	1:4	1:8	1:16	1:32	1:64
mg/L	12	24	48	96	192	384

- 2 - Pipetar 40 µl de cada tubo e adicionar nas divisões da placa.
- 3 - Adicionar uma gota (40 µl) do Reagente sobre cada uma das divisões.
- 4 - Misturar com o bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa.
- 5 - Agitar a placa com suave movimento de rotação manualmente ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos e observar a aglutinação sob luz incidente
- 6 - Marcar os resultados.

Interpretação dos Resultados:

Semi-Quantitativo: O título aproximado corresponderá a última diluição mais alta do soro que apresentar aglutinação claramente visível.

A faixa aproximada de PCR presente na amostra pode ser obtida multiplicando-se o limite de sensibilidade (6mg/L) pelo título obtido.

CONTROLE DE QUALIDADE: Para cada série de testes devem se fazer controles positivo e negativo para verificar a correta execução da técnica e o estado de conservação dos reagentes.

VALORES DE REFERÊNCIA:

Até 6 mg/L

Estes valores devem ser usados como orientação, sendo que cada laboratório deverá criar sua faixa de valores de referência, de acordo com a população atendida.

SIGNIFICADO CLÍNICO:

A Proteína C-Reativa é um marcador importante e sensível de inflamação aguda e destruição de tecidos, o aumento e diminuição de sua concentração no soro é utilizada para monitoração de processos inflamatórios de natureza infecciosa e não infecciosa, é uma proteína sintetizada pelo fígado, com meia-vida em torno de cinco a sete horas, e por isto seus valores caem a níveis de referência mais rapidamente que outras proteínas de fase aguda. A elevação da PCR precede em pelo menos 12 horas a elevação de outros marcadores de infecção como a leucocitose, hemossedimentação e, mesmo, a febre.

Em resposta inflamatória mediada por linfócitos, a síntese hepática não se altera ou aumenta muito pouco, não excedendo 26mg/L de PCR no soro. Em resposta inflamatória mediada por neutrófilo ou monócito a síntese ca de PCR está aumentada, atingindo 100 mg/L.

A PCR encontra-se elevada em diversas doenças como pielonefrite(> 100mg/L), infarto agudo do miocárdio (até 350mg/L), doença de Still, espondilite anquilosante, artrite psoriática e reumatóide, síndrome de Reiter, febre reumática, infecções bacterianas, amiloidose secundária, complicações trombo-embólicas pós cirúrgicas e vasculites. E apresenta pequenas elevações em doenças como: Hepatite crônica ativa, a maioria das viroses, cirrose, doença mista do tecido conectivo, lúpus eritematoso sistêmico, leucemias, dermatomiosite, polimiosite, esclerodermia e colite ulcerativa.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO

- A sensibilidade do teste diminui a temperaturas baixas. Recomenda-se trabalhar acima dos 10°C.
- A intensidade da aglutinação não é indicativa da concentração de PCR nas amostras testadas.
- Se a concentração de PCR no soro é muito elevada, podem aparecer falsas negatividade (efeito pró-zona). Recomenda-se repetir o teste utilizando um volume de amostras de 10 µL.
- As reações devem ser lidas logo após 2 minutos da adição da amostra de soro. Reações por mais tempo podem causar resultados falsos devido efeitos de secagem.

GARANTIA DE QUALIDADE

Este produto é garantido pela Ebram Produtos Laboratoriais Ltda se conservado na temperatura recomendada, utilizado durante o prazo de validade e seguindo recomendações do rótulo e dessa instrução de uso.

REFERÊNCIAS

- Ingram G B P et al. Am. J Clin Pathol 1972; 25: 543-544.
- Halbert SP, Ann N e Acad Sci 1963; 103-111.
- Bach G et al. Am J Clin Pathol 1969; 52-57.
- Schmidt et al. Rheumatol 1970; 29: 29-32.
- Gambino R. Lab Rep for Physicians 1982; 4:1

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Júlio de Castilhos nº 500
Belenzinho - São Paulo/SP
CEP 03059-001
© Marca Registrada
CNPJ: 50.657.402/0001-31
Resp. Téc.: Dra. Nadjara Novaes
CRF-SP: 37.451
Nº Reg. MS: 10159820083
Departamento de Assistência ao Cliente
Telefone: (0**11) 2291-2811
e-mail: sac@ebram.com
www.ebram.com

ed: jul/11

5 - Marcar os resultados.

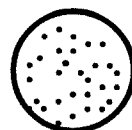
008391

OBS.: Para a realização de 100 testes com este kit, o volume adicionado da amostra/controles e reagente é de 0,020mL (20µL). Após o uso, a placa deverá ser lavada com água destilada, se isto não for efetuado imediatamente, usar água com detergente neutro e enxaguar abundantemente com água destilada ou deionizada. Resíduo de detergente pode provocar resultados falso-positivo.

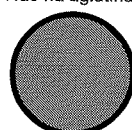
Interpretação dos Resultados:

Qualitativo: Examinar macroscopicamente a presença ou ausência de aglutinação logo após 2 minutos. A presença de aglutinação indica um conteúdo de Proteína C Reativa no soro igual ou superior a 6mg/L. O soro com resultado positivo no teste qualitativo pode ser retestado usando o procedimento semi-quantitativo.

Positivo
Há aglutinação



Negativo
Não há aglutinação



TESTE SEMI-QUANTITATIVO

1 - Diluir o soro em tubos, conforme esquema abaixo. Diluições adicionais podem ser preparadas caso o resultado seja positivo até a diluição 1/64.

Separar 6 tubos e adicionar 0,2mL de NaCl a 0,85% em cada tubo. Transferir para o 1º tubo 0,2mL da amostra. Misturar, transferir 0,2mL do 1º tubo para o 2º tubo, misturar e transferir 0,2mL do 2º para o 3º tubo e assim sucessivamente até o 6º tubo desprezando 0,2mL restantes.

TUBO	1	2	3	4	5	6
Solução Salina (mL)	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Soro (mL)	0,2	-	-	-	-	-
Misturar e Transferir (mL)	0,2 ↓	0,2 ↓	0,2 ↓	0,2 ↓	0,2 ↓	0,2 ↓
Diluição	1:2	1:4	1:8	1:16	1:32	1:64
mg/L	12	24	48	96	192	384

- 2 - Pipetar 40 µl de cada tubo e adicionar nas divisões da placa.
- 3 - Adicionar uma gota (40 µl) do Reagente sobre cada uma das divisões.
- 4 - Misturar com o bastão descartável, estendendo o líquido igualmente sobre cada divisão da placa.
- 5 - Agitar a placa com suave movimento de rotação manualmente ou em agitador automático a 100 rpm durante 2 minutos e observar a aglutinação sob luz incidente
- 6 - Marcar os resultados.

Interpretação dos Resultados:

Semi-Quantitativo: O título aproximado corresponderá a última diluição mais alta do soro que apresentar aglutinação claramente visível.

A faixa aproximada de PCR presente na amostra pode ser obtida multiplicando-se o limite de sensibilidade (6mg/L) pelo título obtido.

CONTROLE DE QUALIDADE: Para cada série de testes devem se fazer controles positivo e negativo para verificar a correta execução da técnica e o estado de conservação dos reagentes.

VALORES DE REFERÊNCIA:

Até 6 mg/L

Estes valores devem ser usados como orientação, sendo que cada laboratório deverá criar sua faixa de valores de referência, de acordo com a população atendida.

SIGNIFICADO CLÍNICO:

A Proteína C-Reativa é um marcador importante e sensível de inflamação aguda e destruição de tecidos, o aumento e diminuição de sua concentração no soro é utilizada para monitoração de processos inflamatórios de natureza infecciosa e não infecciosa, é uma proteína sintetizada pelo fígado, com meia-vida em torno de cinco a sete horas, e por isto seus valores caem a níveis de referência mais rapidamente que outras proteínas de fase aguda. A elevação da PCR precede em pelo menos 12 horas a elevação de outros marcadores de infecção como a leucocitose, hemossedimentação e, mesmo, a febre.

Em resposta inflamatória mediada por linfócitos, a síntese hepática não se altera ou aumenta muito pouco, não excedendo 26mg/L de PCR no soro. Em resposta inflamatória mediada por neutrófilo ou monócito a síntese hepática de PCR está aumentada, atingindo 100 mg/L.

A PCR encontra-se elevada em diversas doenças como pielonefrite(> 100mg/L), infarto agudo do miocárdio (até 350mg/L), doença de Still, espondilite anquilosante, artrite psoriática e reumatóide, síndrome de Reiter, febre reumática, infecções bacterianas, amiloidose secundária, complicações trombo-embólicas pós cirúrgicas e vasculites. E apresenta pequenas elevações em doenças como: Hepatite crônica ativa, a maioria das viroses, cirrose, doença mista do tecido conectivo, lúpus eritematoso sistêmico, leucemias, dermatomiosite, polimiosite, esclerodermia e colite ulcerativa.

LIMITAÇÕES DO PROCEDIMENTO

- A sensibilidade do teste diminui a temperaturas baixas. Recomenda-se trabalhar acima dos 10°C.
- A intensidade da aglutinação não é indicativa da concentração de PCR nas amostras testadas.
- Se a concentração de PCR no soro é muito elevada, podem aparecer falsas negatividade (efeito pró-zona). Recomenda-se repetir o teste utilizando um volume de amostras de 10 µL.
- As reações devem ser lidas logo após 2 minutos da adição da amostra de soro. Reações por mais tempo podem causar resultados falsos devido efeitos de secagem.

GARANTIA DE QUALIDADE

Este produto é garantido pela Ebram Produtos Laboratoriais Ltda se conservado na temperatura recomendada, utilizado durante o prazo de validade e seguindo recomendações do rótulo e dessa instrução de uso.

REFERÊNCIAS

- Ingram G B P et al. Am. J Clin Pathol 1972; 25: 543-544.
- Halbert SP, Ann N e Acad Sci 1963; 103-111.
- Bach G et al. Am J Clin Pathol 1969; 52-57.
- Schmidt et al. Rheumatol 1970; 29: 29-32.
- Gambino R. Lab Rep for Physicians 1982; 4:1

Ebram Produtos Laboratoriais Ltda.
Rua Júlio de Castilhos nº 500
Belenzinho - São Paulo/SP
CEP 03059-001
© Marca Registrada
CNPJ: 50.657.402/0001-31
Resp. Téc.: Dra. Nadjara Novaes
CRF-SP: 37.451
Nº Reg. MS: 10159820083
Departamento de Assistência ao Cliente
Telefone: (0**11) 2291-2811
e-mail: sac@ebram.com
www.ebram.com

ed: jul/11

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



008392

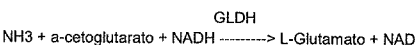
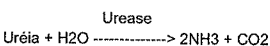
QUIMIURE - Uréia Urease/GluDH

Finalidade:

Reação cinética para determinação quantitativa de uréia em amostras de soro e urina humanos. Somente para uso diagnóstico "in vitro".

Princípio:

Uréia é hidrolizada na presença de água e urease para produzindo amônia e dióxido de carbono. A amônia liberada reage com o alfa-cetoglutarato na presença do NADH em uma reação catalisada pela glutamato desidrogenase (GLDH) para formar o glutamato. Uma quantidade de NADH passa por uma oxidação durante a reação, resultando num decréscimo na absorbância que é diretamente proporcional a concentração de uréia na amostra. A uréia presente na amostra consome, segundo as reações descritas a seguir, NADH que pode ser quantificado por espectrofotometria (340 nm). Temos então a reação:



Metodologia:

Uréia - GluDH - UV

Significado Clínico:

A uréia é o maior produto final do metabolismo das proteínas humanas. Ela constitui a maior fração das proteínas componente do sangue. A uréia é produzida no fígado e excretada através dos rins na urina. Conseqüentemente, níveis circulantes de uréia dependem da quantidade que entra de proteína, catabolismo das proteínas e função renal. Elevados níveis de uréia podem ocorrer com mudanças da dieta, doenças com prejuízo da função renal, doença hepática, insuficiência cardíaca congestiva, diabetes e infecções.

Reagentes:

Reagente único pronto para uso. Conservar entre 2 - 8 °C. Contém: a-cetoglutarato 7.5 mmol/L, NADH >0.20 mmol/L, Urease > 8700 U/L, glutamato desidrogenase > 580 U/L, azida sódica 0.05%, estabilizadores não reativos e filtros em pH 8,35±0.1.

Padrão (cód 3007): Conservar entre 2 - 30°C. Solução aquosa com concentração de uréia rastreável ao método de referência proposto pelo CLSI. Verifique a concentração do padrão no rótulo do frasco.

Os reagentes não abertos são estáveis até a data de vencimento impressa no rótulo do produto, após abertos os reagentes possuem estabilidade de 3 meses desde que armazenado de 2 à 8°C e on board (em um compartimento refrigerado do analisador) possuem estabilidade de aproximadamente 30 dias.

Durante o manuseio, os reagentes estão sujeitos a contaminação natureza química e microbiana que podem provocar redução da estabilidade.

Precauções e Cuidados Requeridos:

Este reagente deve ser usado somente para diagnóstico "in vitro". Não pipetar com a boca. Evitar contato com a pele e roupa. No caso de contato com os olhos, lavar com grande quantidade de água e procurar auxílio médico.

O reagente contém ázida sódica como conservante (0,05%). Este componente pode reagir com cobre e chumbo podendo tornar-se um metal explosivo. Ao descartá-lo, adicionar grande quantidade de água.

Deve-se monitorar a temperatura do ambiente de trabalho bem como o tempo de reação para obtenção de resultados corretos.

Não usar se a absorbância do branco for menor do que 1.4 (convertido para 1,0 cm de espaço ótico) quando medido a 340 nm, se houver dificuldade em conseguir os valores estabelecidos para o soro controle fresco.

Material Necessário não Fornecido:

1. Banho-maria ou analisador capaz de manter uma temperatura de 37°C e capaz de medir absorbância de 340 nm.
2. Pipetas para medição de amostras e reagente.
3. Água destilada/deionizada.
4. Consumíveis do analisador quando usado.
5. Calibradores e soros controle.
6. Medidor de tempo.

Amostra:

Soro e urina.

A Uréia no soro e na urina é estável por 7 dias se mantido entre 2 - 8°C. A amostra no soro poderá ser congelada (-20°C) por até 1 ano quando vedada. Para urina é recomendada uma diluição de 1:50. Todas as amostras são consideradas potencialmente infectantes, portanto sugerimos manuseá-las seguindo as normas estabelecidas de Biossegurança.

Preparo do Paciente:

É recomendado um jejum mínimo de 4 horas. Todavia, poderá ser modificado segundo orientação médica.

Interferências:

Amostras hemolisadas e/ou lipêmicas podem interferir no resultado. Algumas drogas e substâncias afetam a concentração da uréia, sugerimos consultar Young et al.

Parâmetros do Sistema:

Temperatura: 37°C
Comprimento de Onda: 340 nm
Tipo de Reação: Cinética
Direção: Decrescente
Relação Amostra/Reativo: 1:100
Vol. Amostra: 10 µL
Vol. Reagente: 1,0 mL
Tempo de Incubação: 60 seg. (retardo)
Intervalo de leitura: 1 minuto
Número de intervalo: 1

Calibração:

Utilizar Quimicalib Ebram Cód.7023/12023 ou o padrão que acompanha o kit do cód 3007. A concentração de uréia no calibrador e no padrão são rastreáveis ao método de referência proposto pelo CLSI.

Procedimento Automatizado:

Aplicação no sistema automatizado: vide manual para utilização do equipamento e instruções de uso do reagente.

Aplicação no sistema semi-automático: proceder como demonstrado a seguir no procedimento manual somente até o item 1 (preparação dos tubos), em seguida utilizar o equipamento para leitura, seguindo protocolo analítico específico baseado no item Parâmetros do Sistema.

Nota: Adicionar as amostras no tubo somente no momento que antecede a aspiração do equipamento.

Procedimento Manual:

1. Separar 3 tubos de ensaio e realizar os procedimentos conforme abaixo:

	Branco	Padrão	Amostra/S.C.
Água destilada	10µL	-	-
Padrão	-	10µL	-
Amostra/S.C.	-	-	10 µL
Reagente	1,0mL	1,0mL	1,0mL

Nota: Realizar a incubação das amostras, padrão e soro controle individualmente.

2. Colocar 1,0 mL do reagente em cada tubo e deixar em banho - maria (BM) a 37°C por 60 segundos. O nível de água no BM deve ser superior ao nível de reagentes nos tubos de ensaio.
3. Zerar o espectrofotômetro a 340 nm com o branco.
4. Cuidadosamente, adicionar 10µL do padrão no tubo correspondente, homogeneizar e deixar em BM a 37°C. Acionar o cronômetro.

5. Registrar as absorbâncias, inicial (A1) aos 30 segundos de incubação e final (A2) quando completar 90 segundos. Proceder em seguida do mesmo modo com os soros controle (S.C.) e as amostras.

Obs.: Procedimento sugerido para espectrofotômetros que requerem volume mínimo de 1,0 mL e podem ser ajustados proporcionalmente sem influência no desempenho do teste. Salientamos que volumes de amostra menores do que 10µL aumentam a imprecisão da medição em aplicações manuais.

Cálculos:

(Abs.=Absorbância)
(Conc. = Concentração)
(Δ Abs. /min = A2 - A1)

$$\text{Uréia Amostra} = \frac{\Delta \text{ Abs. /min(amostra)}}{(\text{mg/dL})} \times \frac{\Delta \text{ Abs. /min(padão)}}{\text{padrão (mg/dL)}}$$

Cálculo para Urina de 24 horas:
Urina= Uréia amostra (g/L) X fator diluição X Volume (L)

Exemplo:

Δ Abs. /min (amostra) = 0.10
 Δ Abs. /min (padrão) = 0.14
Conc. do padrão = 40 mg/dL
Volume urinário 24 hs = 1,2L
OBS : g/L = mg/dl x 0,01

Uréia Amostra = (0,10 / 0,14) x 40 = 29 mg/dl
Uréia Amostra = 29 mg/dl = 0,29 g/L

Uréia na Urina = 0,29 x 50 x 1,2
Uréia na Urina = 17,4 g/24hs

Linearidade:

Quando executado de acordo com o recomendado, o teste é linear até 200 mg/dL.

Amostras com valores superiores a 200 mg/dL devem ser diluídas com solução salina a ponto de ficarem entre 0 - 200 mg/dL e os resultados devem ser multiplicados pelo fator de diluição.

Controle de Qualidade:

Cada laboratório deve manter um programa interno de qualidade que defina objetivos, procedimentos, normas, limites de tolerância e

ações corretivas. Deve-se manter também um sistema definido para se monitorar a variação analítica do sistema de medição. Aconselhamos o uso dos soros controle Quimicontrol Normal e Quimicontrol Anormal Ebram Cód. 7024/12024 e 7031/12031.

Valores Esperados:

Soro: 15 a 38 mg/dL
Urina: 15 - 34 g/24 h

Estes valores são dados unicamente como título orientativo. É recomendado que cada laboratório estabeleça seu próprio intervalo de referência.

Estudos Comparativos:

Estudos executados entre este procedimento e uma metodologia similar produziram os seguintes resultados estatísticos:

Número de Amostras:	30
Intervalo dos resultados	11,3 - 130,8
Coefficiente de Correlação:	0.997
Inclinação:	1.00
Intercepta:	0,6 (mg/dL)

Precisão:

Estudos de precisão foram executados com dois níveis de soro(normal e patológico) sendo que cada amostra fora processada por 10 vezes e os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=10	Nível 1	Nível 2
Média (mg/dL)	25,5	99,5
D.P. (mg/dL)	1,13	0,81
C.V. (%)	4,4	0,8

Exatidão:

As amostras foram processadas por 10 dias consecutivos, uma vez por dia e em duplicata. Os seguintes dados estatísticos foram encontrados:

N=10	Nível 1	Nível 2
Média (mg/dL)	25,2	100,7
D.P. (mg/dL)	1,4	2,6
C.V. (%)	5,5	2,6

Sensibilidade Metodológica:

0,9 mg/dL

Especificidade:

Como as amostras foram selecionadas aleatoriamente em pacientes de ambulatório e hospitalizados, pode-se inferir que o método tem uma especificidade metodológica adequada.

Observações:

1. A limpeza e a secagem adequadas do material utilizado são fatores fundamentais para estabilidade dos reagentes e obtenção de resultados corretos.
2. A água utilizada no laboratório deve ter a qualidade adequada a cada aplicação. Assim, para preparar reagentes e usar nas medições, deve ter resistividade ≥ 1 mega ohm ou condutividade ≤ 1 microsiemens e concentração de silicatos < 0,1 mg/L (água tipo II). Para o enxágue da vidraria a água pode ser do tipo III, com resistividade $\geq 0,1$ megaohms ou condutividade ≤ 10 microsiemens. No enxágue final utilizar água tipo II.

Apresentação:

Linha Bioquímica Geral: 1 x 200mL + 1 x 1,0mL
Linha Hitachi 917/ADV: 3 x 65mL
Linha Bulk: 1 x 500mL
Linha Quimicat 450: 4 x 45mL
Para mais informações sobre sistemas automáticos, entrar em contato com o SAC EBRAM - tel. (011) 2291-2811, sac@ebram.com ou www.ebram.com

Referência Bibliográfica:

1. Tietz, N.W. Fundamentals of Clinical Chemistry, Philadelphia W.B. Saunders (1976)
2. Fearon, W.R. Biochem J. 331:902 (1939)
3. Marshall, E.K., Jr., J. Biol. Chem. 15:487 (1913)
4. Gentzkow, C.J., J. Biol. Chem. 143:531 (1952)
5. Fawcett, J.K., Scott, J.E., J. Clin. Path. 13:156 (1960)
6. Talke, H., Schubert, G.E., Klin. Wschr. 43:174 (1965)
7. Tietz, N.W., Fundamentals of Clinical Chemistry, Philadelphia W.B. Saunders 9991 (1976)
8. CLSI document "Protection of Laboratory Workers from Infectious Disease Transmitted by Blood, Body Fluids, and Issue", 2nd. Ed. (1991)
9. Young, D.S. et al, Clin. Chem. 21:1D (1975)
10. NCCLS document "Evaluation of Precision Performance of Clinical Chemistry Devices", 2nd. Ed. (1992)
11. Miller, O., Gonçalves, R.R., Laboratório para o Clínico, 8 ed., Atheneu, (1998).
12. Arquivos da EBRAM



008393
6

APLICAÇÃO PARA COBAS MIRA

GENERAL	
Measurement Mode:	ABSORB
Reaction Mode:	R-S
Calibration Mode:	Calibrator(Slope AVG)
Reagent Blank:	Reao/Dil
Cleaner:	Before
Wavelength:	340 nm
Decimal Position:	1
Unit:	mg/dl
ANALYSIS	
Dilution Name:	STD:
Factor:	Main STD:
Time:	Sample Dil. Name: H2O
Post Dil. Factor: 2.00	Conc. Factor: No
Sample:	Cycle: 1
Volume:	Dil: 30ul
Reagent:	Cycle: 1
Volume:	Dil:
Start Reagent 1:	Cycle:
Volume:	Dil:
Start Reagent 2:	Cycle:
Volume:	Dil:
CALCULATION	
Sample Limit:	No
Point:	
Reaction Direction:	Decrease
Check:	On
Conversion Factor:	1.00000
Offset:	0.00000
Test Range Low:	0
High:	200
Norm Range Low:	15
High:	38
Number of Steps:	1
Calibration Step A:	Kinetic
Points First:	3
Last:	6
Reaction Limit:	
Point:	
Calib. Interval:	
CALIBRATION	
Reagent Blank:	On request
Reagent Range:	
Reagent Range Low: 0.6000	Blank Range Low: 0.0020
High: 1.2000	High: 0.0020
Factor:	
Calibrator Pos:	(*)
STD1:	STD2:
STD3:	STD4:
STD5:	STD6:
STD7:	STD8:
Calc. Model:	
Correction STD:	
Replicate:	Duplicate
Deviation:	5%
CONTROL	
CS1 - Pos. (*), Assion (***) Low. (**), High. (***)	
CS2 - Pos. (*), Assion (***) Low. (**), High. (***)	
CS3 - Pos. (*), Assion (***) Low. (**), High. (***)	
(*) Colocar a posição correspondente do Rack CAL/CS.	
(**) Colocar o valor correspondente do calibrador.	
(***) Colocar o valor correspondente do soro controle.	

APLICAÇÃO PARA SELECTRA

Name:	Ureia
Abbr. Name:	URE
Mode:	Two point
Wavelength:	340 nm
Units:	mg/dl
Decimals:	1
Low. Conc.:	0
High. Conc.:	200
Calibrator Name:	*
Repeat:	2
Number:	1
Concentration:	**
Interval:	*
Cut off:	NO
Prozone Check:	NO
Ref Male Low:	15
Ref Male High:	38
Ref Female Low:	15
Ref Female High:	38
Ref Ped Low:	*
Ref Ped High:	*
Control 1:	*
Control 2:	*
Control 3:	*
Correlat. Factor:	1.000
Correlat. Offset:	0.000
DUAL MODE	
Name:	Ureia
Sample Blank:	NO
R1 Bottle:	25 ml
Normal Volume:	300ul
Run Volume:	301ul
SAMPLE	
Normal Volume:	3ul
Run Volume:	2ul
R2 Bottle:	5 ml
Normal Volume:	0
Run Volume:	0
Predilution:	
Slope Blank:	NO
Delay. Min. Time:	
Linearity Limit:	
Point One. Two:	24.77 sec
Incubation Time:	
Low Absorbance:	-0.100
High Absorbance:	3.000
R ABS L Limit:	0.750
R ABS H Limit:	3.000
Substr. Depletion:	
Reagent Blank:	3.000
R ABS Deviation:	Yes #
Cal Low Limit:	*
Cal High Limit:	*
Factor:	#
MONO MODE	
Name:	Ureia
Sample Blank:	NO
R1 Bottle:	25 ml
Normal Volume:	300ul
Run Volume:	301ul
SAMPLE	
Normal Volume:	3ul
Run Volume:	2ul
Delay. Min. Time:	
Linearity Limit:	
Predilution:	NO
Incubation Time:	32.80 sec
Point One. Two:	
Low Absorbance:	-0.100
High Absorbance:	3.000
R ABS L Limit:	1.000
R ABS H Limit:	3.000
Substr. Depletion:	0.44
R ABS Deviation:	3.000
Reagent Blank:	YES #
Cal Low Limit:	*
Cal High Limit:	*
Factor:	#
(*) Dados colocados pelo usuário.	
(**) Colocar o valor correspondente do calibrador.	
(***)	
(#) Dados calculados pelo analisador.	

APLICAÇÃO PARA BTR 810

Name:	Ureia
Point Final:	
Unidade:	mg/dl
Modo Leitura:	
Filtro:	340
Tempo Estab.:	
Factor:	
Tempo de Incubação:	30
Tempo de Intervalo:	60
Nº de Intervalos:	
Temperatura:	37°C
Volume Assorção:	400
Tipo Reação:	Decrecente
Estándar:	**

APLICAÇÃO PARA QUICK LAB

Modo:	Cinética
Leitura:	monocromática
Filtro:	340
Temperatura:	37°C
Volume Ass.:	400
Unidade:	mg/dl
Limite Lin.:	200
Inclinação:	
Cálculo:	padrão
Padrão:	**
Factor:	
Delay Inlet:	30
Quant. Inlet:	60
Tempo Inlet:	
Tempo Estab.:	4 seg.

APLICAÇÃO PARA BIO 2000

Modo:	T.F.
WL1:	340
Blank:	Não
Blk. Amoa. Pad.:	
Tempo:	37°C
Vol. Assol.:	0400
Ret.:	050
Factor:	
Padrão:	Sim
Pad.:	Onka
Pad.1:	**
Unit:	mg/dl
Dec.:	0
Int. Cin.:	080
nº In.:	
dAMIN:	
% Lim. Lin.:	0200
Dil.:	Decre
Lin. Lin. - Min/Max:	
Abs. Rest. - Min/Max:	0.800 / 2.500
Abs. Pad. - Min/Max:	0.000 / 1.000
Vr/Nr. - Min/Max:	0015 / 0038

APLICAÇÃO PARA RA-XT

Name:	UREA
Imunossensiv.:	NO
Chemistry Type:	FIRST ORDER
Blk. Type:	
Inverse Chemistry:	YES
% Sample Volume:	6 (3.00ul)
Wavelength:	340
Bichromatic Chemistry:	
Bichromatic Factor:	
K1:	
K2:	
Blk. Limit 1:	
Blk. Limit 2:	
Detection Limit:	0.6500
Delay Time:	0.30
Blank Type:	
Incubate:	1:00
% Reagent Volume:	60 (300ul)
2nd Reagent:	
2nd Reagent Volume:	
A2 Delay:	
Unit:	mg/dl
Unit Factor:	1.000
Decimal Point:	1
RBL Low:	0.500
RBL High:	1.600
Range Low:	0
Range High:	200
Calibration Factor:	(*)
Reagent Rate:	0
Standard Value:	(**)
Normal Low:	15
Normal High:	38
Slope:	1.000
Intercept:	0.000
G1*10E-6:	
G2*10E-6:	
D1*10E-6:	
Delta #:	
Linear Factor:	1.10
Final Limit:	0.0200
Endpoint Limit:	
(*) Colocar 1 como valor inicial. O valor de CAL FACT é determinado pelo ensaio de calibração.	
(**) Colocar o valor correspondente do calibrador	

APLICAÇÃO PARA EXPRESS 550

Test Name: Urea	Test: Urea		
Test Bar Code:			
Test Type: Kinetic	Curve Type: Blanked Linear		
Units: mg/dl	Nº of Decimal Places: 1		
Primary Wavelength: 340	Secondary Wavelength: 380		
Read Time Interval: 40	Sample Blank: No		
Factor:			
Calibration Interval: 999			
Normalization Interval:			
Nº of Calibrators: 2	Nº of Replicates: 2		
Low Blank A Limit: 1.000	High Blank A Limit: 2.000		
Low A Limit: 0.600	High A Limit: 2.000		
Low Normal: 15	High Normal: 38		
Linearity Limit: 200	Curve S D Limit: 2.00		
Test Name: Urea	Test: Urea		
Test Bar Code:			
Sample Volume: 3ul	Sample Diluent:		
Run Dilution Ratio: 1	Predilution Ratio: 1		
Reagent Dilution:			
Reagent Volume	Bar Code	Diluent Volume	Lag Time
Reagent 1	375	YC2A	60
Reagent 2			
Reagent 3			
Reagent 4			
Controls:			

Ebram Prods.Laboratoriais Ltda@.
Rua Júlio de Castilhos, nº 500 - Belenzinho
São Paulo - SP - Cep: 03059-001
Tel.: (11) 2291-2811
Indústria Brasileira
CNPJ.: 50.657.402/0001-31
www.ebram.com
sac@ebram.com
SAC.: (11) 2291-2811
Resp.Téc.: Nadjara Novaes Longen
CRF-SP - 37.451
Nº do Reg. MS: 10159820103
Edição: Junho/2018

Disponemos de programações para outros analisadores, entre em contato com SAC EBRAM.

APLICAÇÃO PARA AIRONE

Measure Unit: mg/dl	Decimals: 1	Reaction Type: Kinetic
Volume (µl):	Serum: 4	Plasma: -
	Reagent 1: 400	Reagent 2: 0
Abs Range (m Abs):	Min: 0	Max: 2.500
Linearity Limit:	200.0	Reagent Blanking: Yes
Contaminating:	No	Differential: No
Filler 1:	340	Filler 2: None
Time (sec):	Mix 1: 2.00	Incubation 1: 40
	Mix 2: 0.00	Incubation 2: 0
Measurement Type: Standard		Lag Phase: 10
Normal Range		Measure: 30
	Factor: 0,0	
Age (yrs)	Min.	Max.
Below 10:		
From 10 to 60:	15	38
Over:		

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Consulta de Impedidos de Licitar

Pesquisa Impedidos de Licitar

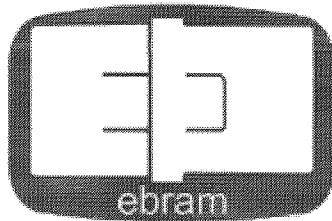
Fornecedor

Tipo documento	CNPJ	Número documento	50657402000131
Nome	EBRAM		
Período publicação : de		até	
Data de Início Impedimento: de		até	
Data de Fim Impedimento: de		até	

Pesquisar

UM ITEM ENCONTRADO PARA O CNPJ: 50657402000131!

(Handwritten signatures and initials)



008395

b.

AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS
Rua Afonso Pena, 1902 - Anchieta
Pato Branco - PR
Cep.: 85501-530

PROPOSTA

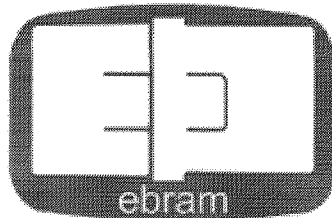
A EBRAM PROD. LABORATORIAIS LTDA, tendo examinado o Edital, vem apresentar a presente fornecimento dos produtos, em conformidade com o edital mencionado, conforme planilha e anexo, já inclusos todos os custos diretos e indiretos, lucros e encargos, impostos taxas e demais incidentes.

Processo nº		Pregão Eletrônico : 13/2019			
Data da Licitação: 15/04/2019		Hora da Licitação: 9hs00			
Proponente: EBRAM PROD. LABORATORIAIS LTDA.					
Endereço Completo: Rua Júlio de Castilhos, 500 – Belenzinho – São Paulo/SP. CEP. 03059-001					
Tel: (11) 2291-2811			Fax: (11) 2291-2811		
CNPJ: 50.657.402/0001-31			Inscrição estadual: 111.814.041.119		
Banco: Brasil		Agência: 1511-3		Conta Bancária: 17.990-6	
Inscrição no SIMPLES: () Sim (X) Não					
E-mail: licitacao@ebram.com					
ITEM	DESCRIÇÃO/ESPECIFICAÇÃO	UNI	QTDE.	VALOR UNT. R\$	PREÇO TOTAL R\$
5	QUIMIURIC - ÁCIDO ÚRICO Reagente para determinação quantitativa de ácido úrico no soro, plasma e urina humanos. Metodologia : Enzimático Uricase/Peroxidase 3000 - Apresentação: 1x 200 ml + P= 1 x x ml Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento : 2 – 8º C Registro Anvisa: 10159820102	Kit	1000	59,50 59,55	59.500,00 59.950
49	ASO LÁTEX ANTI-ESTREPTOLISINA-O Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa de Anti- Estreptolisina-O (ASO) no soro humano. Metodologia: Aglutinação Latex 900 - Apresentação: 1x2mL + CP= 1x0,5mL + CN= 1x0,5mL100 Testes Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento:2 – 8º C Registro Anvisa: 10159820031	Kit	500	44,99 49,50	22.495,00 22.500

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos,500–Belenzinho–São Paulo–SP–CEP 03059-001–Tel.: (11) 2291-2811–Fax: (11) 2618-4096

e-mail:licitacao@ebram.com – [HTTP//www.ebram.com](http://www.ebram.com)



008396

b

284	911- FR LÁTEX FATOR REUMATÓIDE Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa de Fator Reumatóide no soro humano. Metodologia: Aglutinação Latex 911 - Apresentação: 1 x 2 ml.....100 testes Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento: 2 - 8°C Registro Anvisa: 10159820198	Kit	100	29,14	2.914,00
307	QUIMIFAL - FOSFATASE ALCALINA Reagente para determinação quantitativa de fosfatase alcalina no soro e plasma humanos. Metodologia: p-Nitrofenilfosfato (IFCC) 3037 - Apresentação: R1= 10 x 10 ml R2= 5 x 5 ml Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento : 2 -8° C Registro Anvisa: 10159820163	kit	100	51,69	5.169,00
346	QUIMIGLIX OX - GLICOSE OXIDASE Reagente para determinação quantitativa de glicose no soro e plasma humanos. Metodologia: Enzimático Oxidase 13034 - Apresentação: 1 x 500 ml Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento: 2 – 8° C Registro Anvisa: 10159820167	kit	100	41,00	4.100,00
348	TESTE DE GRAVIDEZ hCG - QUICKSTRIP - TIRAS Teste por Imunoensaio Cromatográfico em Tira Reagente para determinação qualitativa de gonadotrofina coriônica humana (hCG) no Soro e Urina . Sensibilidade 25mUI/ml e Tira 2,5mm. Metodologia: Imunoensaio Cromatográfico 607 - Apresentação: 50 Tiras - Tubo com Sílica Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento: 4 – 30° C Registro Anvisa: 10159820159	Cx	100	24,30	2.430,00
470	912 - PCR LATEX PROTEÍNA C REATIVA Teste em placa por aglutinação de partículas de látex para determinação qualitativa e semi-quantitativa de Proteína C Reativa (PCR) no soro humano (apenas 1 passo). Metodologia: Aglutinação Latex 912 - Apresentação: 1 x 2ml.....50 -100 testes Procedência: Nacional Produzido por: Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento: 2 -8° C Registro	Fr	100	23,68	2.368,00
685	QUIMIURE - URÉIA Reagente para determinação quantitativa de uréia no soro, plasma e urina humanos. Metodologia: Urease/GLuDH 3007 - Apresentação: 1 x200ml P= 1x1ml Procedência: Nacional Produzido por : Ebram Produtos Laboratoriais Ltda. Transporte e Armazenamento : 2 – 8° C Registro Anvisa: 10159820103	kit	500	97,00	48.500,00
VALOR TOTAL DA PROPOSTA					R\$ 65.481,00

1. VALOR TOTAL DA PROPOSTA: R\$ 65.481,00 (Sessenta e cinco mil, quatrocentos e oitenta e um reais)

2. DA VALIDADE DA PROPOSTA

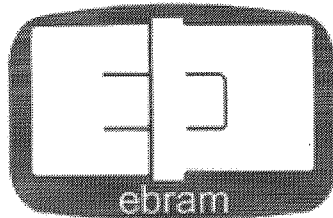
A proposta terá validade: 60 (sessenta) dias conforme Edital.

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos,500–Belenzinho–São Paulo–SP–CEP 03059-001–Tel.: (11) 2291-2811–Fax: (11) 2618-4096

e-mail:licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com

2



008397
b

3. DOS PREÇOS

Nos preços acima estão inclusos todos os insumos que os compõem, tais como as despesas com impostos, taxas, frete, seguros e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente na aquisição do objeto desta licitação.

4. DO PAGAMENTO

O pagamento será efetuado à Contratada no prazo máximo de até 30 (trinta) dias a contar da data de recebimento

5. DO LOCAL DE ENTREGA

O material deverá ser entregue na Sede dp CONIMS, cito à Rua Afonso Pena, 1902 - Anchieta-pato Branco-PR no setor de Almoxarifado - de segunda à sexta-feira das 7hs30 as 11hs30 e das 13hs00 a 17hs00.

6. PRAZO DE FORNECIMENTO

O material deverá ser entregue de no máximo de 30 (trinta) dias úteis, contados da data do recebimento da Nota de

São Paulo, 15 de abril de 2019.

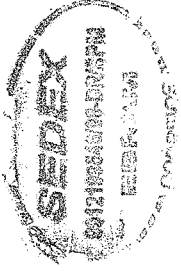
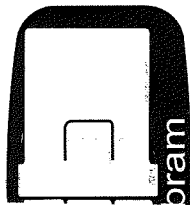
ARAMIS SAMYR NOVAES

CPF.: 160.851.759-49 – RG.: 24.898.405-6-SSP-SP

EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA.

Rua Júlio de Castilhos,500–Belenzinho–São Paulo–SP–CEP 03059-001–Tel.: (11) 2291-2811–Fax: (11) 2618-4096

e-mail:licitacao@ebram.com – HTTP://www.ebram.com



A/E

Ao Comércio Intermunicipal de Saúde - COMIMS

Rua: Afonso Pena, 1902 - Anchieta

Pato Branco - PR

CNPJ: 85501-530

At: Engenheiro

Mafão

bande | Dpto Licitação

13/2019

Forma
de
pagamento

008398

Correios		SEDEX	
PESO (kg) Recebido	0,400	AR	MP
Assinatura	Documento		
OD 11976468 8 BR			

Produtos Laboratoriais Ltda.

e Castilhos, 500 - Belenzinho - São Paulo - SP - CEP: 03059-001

) 2291-2811 - Fax: (0xx11) 2618-4096

R

ROCHA MOREIRA

Engenheiro Beltrão, 29 de Maio de 2019

CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO ANVISA AFE Nº 5M715X94H2L5 (8.14840.1) - CREA-PR62522
Telefone: (44) 3537-1916 - compras.rochamoreira@gmail.com
Rua Av. Brasil, 759 And 1 - Centro - Cidade: Engenheiro Beltrão, PR - CEP: 87.270-000

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS
MODALIDADE: PREGÃO ELETRÔNICO
N.º DE ORDEM: 013/2019

PROPOSTA DE PREÇOS

ITEM	DESCRIÇÃO	MARCA/MODELO	UND	QUANT.	R\$ UNIT	R\$ TOTAL
450	OFERECEMOS: Óculos de proteção frontal e lateral com armação de acrílico e lentes de vidro plumbífero 0,75mm de chumbo	KONEX/0,75	UND	5	R\$ 750,00	R\$ 3.750,00
TRÊS MIL SETECENTOS E CINQUENTA REAIS					VALOR TOTAL	R\$ 3.750,00

- 1 - Validade da Proposta: 60 dias.
- 2 - Prazo de pagamento: Os pagamentos serão realizados até o dia 30 do mês posterior ao da data do aceite definitivo do material e da nota fiscal
- 3 - Prazo de entrega: 5 dias
- 4 - Prazo de garantia: 12 meses.
- 5 - Demais descrições, especificações e exigências: Conforme edital.
- 6 - Aceitamos e acatamos todas as normas do presente edital.
- 7 - Nos preços estão inclusos todas as taxas, fretes, impostos, etc., que venham a incidir sobre o produto.

Ademir da Rocha Moreira

ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
REPRESENTANTE LEGAL
RG Nº 7.083.075-2 - CPF Nº 018.562.139-27
BANCO DO BRASIL - Agência 0789-7 C/C 22070-1

26.342.270/0001-74

ROCHA MOREIRA
EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI

AV. BRASIL Nº 759 - SALA B
CENTRO - CEP: 87270-000
ENGENHEIRO BELTRÃO - PR

[Handwritten marks and signatures]



ROCHA MOREIRA

008400
b.

CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552

AFE Nº 5M715X94H2L5 (8.14840.1)

Telefone: (44) 3537 - 1916 E-mail: rochamoreiraequipamentos@gmail.com

Avenida Brasil, 739, 1º Andar - Centro - Cidade: Engenheiro Beltrão, PR - CEP: 87.270-000

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS

MODALIDADE: PREGÃO ELETRÔNICO

N.º DE ORDEM: 013/2019

ANEXO III - DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO DE LICITAR OU CONTRATAR COM A ADMINISTRAÇÃO PÚBLICA

A Empresa Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli, inscrita no CNPJ Nº 26.342.270/0001-74, sediada na AV. BRASIL, 759, ENGENHEIRO BELTRÃO - PR, por intermédio de seu representante legal o Sr. Ademir da Rocha Moreira, portador do RG nº 7.083.075-2 e do CPF nº 018.562.139-27 DECLARA, sob as penas da lei, que não está sujeita a qualquer impedimento legal para licitar ou contratar com a Administração, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

Engenheiro Beltrão, 29 de maio de 2019

Ademir da Rocha Moreira

ADEMIR DA ROCHA MOREIRA

RG Nº 7.083.075-2 SSP/PR

CPF Nº 018.562.139-27

Representante Legal

26.342.270/0001-74

ROCHA MOREIRA
EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI

AV. BRASIL Nº 759 - SALA B
CENTRO - CEP: 87270-000

ENGENHEIRO BELTRÃO - PR

Razão Social: Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli - CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552
Avenida Brasil, 739 - Centro - Engenheiro Beltrão/ PR - CEP: 87.270-000 - Telefone: (44) 3537-1916 -
E-mail: rochamoreiraequipamentos@gmail.com - CREA-PR62522 - ANVISA AFE Nº 5M715X94H2L5 (8.14840.1)



ROCHA MOREIRA

008401
b.

CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552

AFE N° 5M715X94H2L5 (8.14840.1)

Telefone: (44) 3537 - 1916 E-mail: rochamoreiraequipamentos@gmail.com

Avenida Brasil, 739, 1° Andar - Centro - Cidade: Engenheiro Beltrão, PR - CEP: 87.270-000

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS

MODALIDADE: PREGÃO ELETRÔNICO

N.º DE ORDEM: 013/2019

ANEXO IV - DECLARAÇÃO DE REGULARIDADE NO MINISTÉRIO DO TRABALHO EM ATENDIMENTO AO DISPOSTO NO ARTIGO 7º DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL

A Empresa Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli, inscrita no CNPJ N° 26.342.270/0001-74, sediada na AV. BRASIL, 759, ENGENHEIRO BELTRÃO - PR, por intermédio de seu representante legal o Sr. Ademir da Rocha Moreira, portador do RG n° 7.083.075-2 e do CPF n° 018.562.139-27 DECLARA, sob penas da Lei, para fins do disposto no inciso V do artigo 27 da Lei Federal n.º 8.666/93, de 21 de junho de 1.993, acrescido pela Lei n.º 9.854, de 27 de outubro de 1999, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e que não emprega menor de dezesseis anos.

Engenheiro Beltrão, 29 de maio de 2019

Ademir da Rocha Moreira

ADEMIR DA ROCHA MOREIRA

RG N° 7.083.075-2 SSP/PR

CPF N° 018.562.139-27

Representante Legal

26.342.270/0001-74

ROCHA MOREIRA
EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI

AV. BRASIL N° 759 - SALA B
CENTRO - CEP: 87270-000

ENGENHEIRO BELTRÃO - PR

Razão Social: Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli - CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552
Avenida Brasil, 739 - Centro - Engenheiro Beltrão/ PR - CEP: 87.270-000 - Telefone: (44) 3537-1916 -
E-mail: rochamoreiraequipamentos@gmail.com - CREA-PR62522 - ANVISA AFE N° 5M715X94H2L5 (8.14840.1)



ROCHA MOREIRA

008402
b.

CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552

AFE Nº 5M715X94H2L5 (8.14840.1)

Telefone: (44) 3537 - 1916 E-mail: rochamoreiraequipamentos@gmail.com

Avenida Brasil, 739, 1º Andar - Centro - Cidade: Engenheiro Beltrão, PR - CEP: 87.270-000

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS

MODALIDADE: PREGÃO ELETRÔNICO

N.º DE ORDEM: 013/2019

ANEXO V - DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO ME/EPP

A Empresa Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli, inscrita no CNPJ Nº 26.342.270/0001-74, sediada na AV. BRASIL, 759, ENGENHEIRO BELTRÃO - PR, por intermédio de seu representante legal o Sr. Ademir da Rocha Moreira, portador do RG nº 7.083.075-2 e do CPF nº 018.562.139-27 DECLARA, sob as penas da lei, que se constitui em microempresa (ou empresa de pequeno porte) para os fins desta licitação, nos termos da Lei Complementar n. 123/06. DECLARA, ainda, que não apresenta nenhuma das restrições do regime diferenciado e favorecido, dispostas no art. 3º, § 4º da referida Lei, comprometendo-se a informar a Administração caso perca essa qualificação.

Engenheiro Beltrão, 29 de maio de 2019

Ademir da Rocha Moreira

ADEMIR DA ROCHA MOREIRA

RG Nº 7.083.075-2 SSP/PR

CPF Nº 018.562.139-27

Representante Legal

26.342.270/0001-74

ROCHA MOREIRA
EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI

AV. BRASIL Nº 759 - SALA B
CENTRO - CEP: 87270-000

ENGENHEIRO BELTRÃO - PR

Razão Social: Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli - CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552
Avenida Brasil, 739 - Centro - Engenheiro Beltrão/ PR - CEP: 87.270-000 - Telefone: (44) 3537-1916 -
E-mail: rochamoreiraequipamentos@gmail.com - CREA-PR62522 - ANVISA AFE Nº 5M715X94H2L5 (8.14840.1)



ROCHA MOREIRA

008403
b.

CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552

AFE Nº 5M715X94H2L5 (8.14840.1)

Telefone: (44) 3537 - 1916 E-mail: rochamoreiraequipamentos@gmail.com

Avenida Brasil, 739, 1º Andar - Centro - Cidade: Engenheiro Beltrão, PR - CEP: 87.270-000

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS

MODALIDADE: PREGÃO ELETRÔNICO

N.º DE ORDEM: 013/2019

ANEXO VII - DECLARAÇÃO DE CONTA CORRENTE PESSOA JURÍDICA

Eu, Ademir da Rocha Moreira, responsável pela empresa Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli, Declaro para fins de pagamento, em caso de contratação referente ao Pregão nº 013/2019, que esta empresa possui conta corrente pessoa jurídica no mesmo CNPJ habilitado para este pregão, conforme dados abaixo:

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA: Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli

ENDEREÇO: Avenida Brasil, 759, Centro, Engenheiro Beltrão - PR

CNPJ: 26.342.270/0001-74

TELEFONE: 44 3537-1916

EMAIL: rochamoreiraequipamentos@gmail.com

CONTATO: Ademir

BANCO DO BRASIL

AGÊNCIA: 0789-7

CONTA CORRENTE: 22070-1

26.342.270/0001-74

ROCHA MOREIRA
EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI

AV. BRASIL Nº 759 - SALA B
CENTRO - CEP: 87270-000

ENGENHEIRO BELTRÃO - PR

Engenheiro Beltrão, 29 de maio de 2019

Ademir da Rocha Moreira

ADEMIR DA ROCHA MOREIRA

RG Nº 7.083.075-2 SSP/PR

CPF Nº 018.562.139-27

Representante Legal

Razão Social: Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli - CNPJ: 26.342.270/0001-74 - I.E.: 9073524552
Avenida Brasil, 739 - Centro - Engenheiro Beltrão/ PR - CEP: 87.270-000 - Telefone: (44) 3537-1916 -
E-mail: rochamoreiraequipamentos@gmail.com - CREA-PR62522 - ANVISA AFE Nº 5M715X94H2L5 (8.14840.1)

008404
b.

IMPRIMIR

VOLTAR

**Certificado de Regularidade do FGTS - CRF**

Inscrição: 26342270/0001-74
Razão Social: ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIREL
Endereço: AV BRASIL 739 ANDAR 1 / CENTRO / ENGENHEIRO BELTRAO / PR / 87270-000

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 12/05/2019 a 10/06/2019

Certificação Número: 2019051204325147962370

Informação obtida em 17/05/2019, às 16:36:37.

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei está condicionada à verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br

PODER JUDICIÁRIO DO ESTADO DO PARANÁ
Cartório Distribuidor e Anexos

CERTIDÃO NEGATIVA

C E R T I F I C O, atendendo solicitação da parte interessada, que revendo os livros e/ou sistema computacional a cargo desta escrivania (Vara Única), dos mesmos verifiquei que **NADA CONSTA** nos últimos vinte anos, referente a **Falência e Concordata/Recuperação Judicial**, nesta escrivania em relação a pessoa jurídica abaixo qualificada:

Sr.(a) - **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI**
CNPJ - **26.342.270/0001-74**

O referido é verdade e dou fé.

Comarca de Engenheiro Beltrão-Pr, 24 de Abril de 2019.

Distribuidor Judicial

Jatir Mariani – Titular
Augusto Murilo Mariani – Portaria 31/2017

**CARTÓRIO DO DISTRIBUIDOR
CONTADOR DEPOSITÁRIO PÚBLICO
E AVALIADOR JUDICIAL
ENGENHEIRO BELTRÃO - PR**



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
 Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
 E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **29/04/2019 10:37:58 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1233605

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/04/2020 10:35:18 (hora local)**.

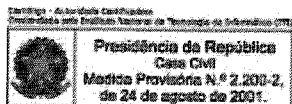
¹**Código de Autenticação Digital:** 69642904191020360998-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bfbcb18d43792db29fc29eb7818878a751c8971b74a233c1174bf815803cb915b1366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e765e3479cafc223dd3762e679556610e3f1



008407
b.



PREFEITURA MUNICIPAL DE ENGENHEIRO BELTRÃO

ESTADO DO PARANÁ

DIVISÃO DE TESOUREARIA – FONE (44) 3537 8100 – RAMAL 8102
RUA MANOEL RIBAS, 160 – ENGENHEIRO BELTRÃO – PARANÁ

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS

Certificamos de acordo com a solicitação requerida, que revendo nossos arquivos de contribuintes imobiliários e mobiliários, constatamos a inexistência de débitos em nome da empresa: **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI - ME**, CNPJ nº. 26.342.270/0001-74, localizada na Avenida Brasil, nº 759 – 2º Piso - Centro - Município de Engenheiro Beltrão-PR.

CADASTRO DO CONTRIBUINTE: 54000922

Edifício da Prefeitura Municipal de Engenheiro Beltrão, Estado do Paraná, em 24 de abril de 2019.

Validade: 90 dias



Divisão de Finanças
Setor de Tributação



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
http://www.azevedobastos.not.br
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **29/04/2019 10:38:13 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1233604

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/04/2020 10:35:18 (hora local)**.

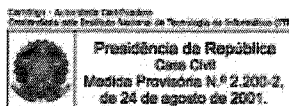
¹**Código de Autenticação Digital:** 69642904191020370087-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bfbc18d43792db29fc29eb7818878a7517ade09087069e86088941ad339ea68e8366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e765d0bd147f0117985b5bcdfd3f17266506



008409
b.



PREFEITURA MUNICIPAL DE ENGENHEIRO BELTRÃO
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE
DEPARTAMENTO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
RUA SÃO PAULO 366 - CENTRO
ENGENHEIRO BELTRÃO - PR - CEP: 87270-000
FONE: (44) 3537- 8120
visa_engebel@yahoo.com.br



A Secretaria Municipal de Saúde, de acordo com a lei 13.331 de 23 de Novembro de 2001 e Decreto 5.711 de 05 de Maio de 2002, concedem o presente.

LICENÇA SANITÁRIA Nº 060/18

RAZÃO SOCIAL: ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI-ME
NOME FANTASIA: O MESMO
CNPJ/CPF: 26.342.270/0001-74
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL - Nº759, ANDAR 01
BAIRRO: CENTRO **MUNICÍPIO:** ENGENHEIRO BELTRÃO-PR.
RAMO DE ATIVIDADE: COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS
RESPONSÁVEL LEGAL: ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
RESPONSÁVEL TÉCNICO: ADLER MACHADO/ENGENHEIRO MECÂNICO/CREA-PR 61959/D
OBS: CÓDIGOS DAS ATIVIDADES SECUNDÁRIAS:

- A- 33.12-1-02 J- 46.51-6-01
- B- 33.12-1-03 L- 46.63-0-00
- C- 33.14-7-07 M- 46.64-8-00
- D- 33.14-7-10 N- 47.54-7-01
- E- 33.14-7-99 O- 77.29-2-03
- F- 33.19-8-00 P- 95.29-1-05
- G- 33.21-0-00 Q- 46.45-1-01
- H- 33.29-5-01 R- 77.39-0-02
- I- 46.49-4-01

DATA DE EMISSÃO: 18/09/2018

VENCIMENTO: 18/09/2019


Secretária Municipal de Saúde
Lucymara Jorge de Souza
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE
ENGENHEIRO BELTRÃO - PR
PORTARIA Nº 197/2017


Vigilância Sanitária Municipal
DIRCE G. AGUIAR
VIGILÂNCIA SANITÁRIA
ENGENHEIRO BELTRÃO
PORTARIA 321/2017

ESTE DOCUMENTO DEVE SER AFIXADO EM LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO
(Art. 166 - Código De Saúde Do Paraná)

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 05.870-9
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro São Antônio - João Pessoa/PB - CEP: 53030-900 | www.azevedobastos.net.br - Tel.: 3333-2404 - Fax: 3333-2404

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008, autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento representado a conferir neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 69642509180815270782-1; Data: 25/09/2018 08:16:03

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AHN19881-Q630;
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Bal. Válio de Miranda Cavalcanti
Trib. Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

008410
b

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
http://www.azevedobastos.not.br
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **25/09/2018 08:25:08 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1082662

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/09/2019 08:24:03 (hora local)**.

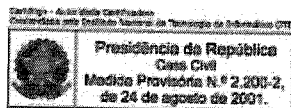
¹**Código de Autenticação Digital:** 69642509180815270782-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdbef164dc08fb39db04e3a96f6fd314e8468bfc0c21347d4a959221a1d10e3f366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e765dff2fbc20e2a3c5ac8a30ec4dad8a1c



Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Estado do Paraná
Secretaria de Estado da Fazenda
Coordenação da Receita do Estado

008411
b.

Certidão Negativa
de Débitos Tributários e de Dívida Ativa Estadual
Nº 019574817-92

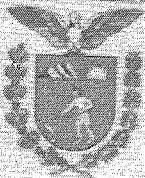
Certidão fornecida para o CNPJ/MF: **26.342.270/0001-74**
Nome: **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI - ME**

Ressalvado o direito da Fazenda Pública Estadual inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados, certificamos que, verificando os registros da Secretaria de Estado da Fazenda, constatamos não existir pendências em nome do contribuinte acima identificado, nesta data.

Obs.: Esta Certidão engloba todos os estabelecimentos da empresa e refere-se a débitos de natureza tributária e não tributária, bem como ao descumprimento de obrigações tributárias acessórias.

Válida até 05/07/2019 - Fornecimento Gratuito

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada via Internet
www.fazenda.pr.gov.br



SECRETARIA DA MICRO E PEQUENA EMPRESA
DEPARTAMENTO DE REGISTRO EMPRESARIAL E INTEGRAÇÃO
JUNTA COMERCIAL DO PARANÁ

CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Página: 001 / 001

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI - ME			
Natureza Jurídica: EMPRESA INDIVIDUAL DE RESPONSABILIDADE LTDA			
Número de Identificação do Registro de Empresas - NIRE (Sede) 41 6 0049941-7	CNPJ 26.342.270/0001-74	Data de Arquivamento do Ato Constitutivo 13/10/2016	Data de Início de Atividade 13/10/2016
Endereço Completo (Logradouro, Nº e Complemento, Bairro/Distrito, Município, UF, CEP) AVENIDA BRASIL, 759-ANDAR 1,, CENTRO, ENGENHEIRO BELTRÃO, PR, 87.270-000			
Objeto COMERCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MEDICOS E ORTOPEDICOS MANUTENCAO E REPARACAO DE APARELHOS ELETROMEDICOS E ELETROTERAPEUTICOS E EQUIPAMENTOS DE IRRADIAÇÃO MANUTENCAO E REPARACAO DE OUTRAS MAQUINAS E EQUIPAMENTOS PARA USOS INDUSTRIAIS COMERCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS DE INFORMATICA INSTALACAO DE MAQUINAS E EQUIPAMENTOS INDUSTRIAIS COMERCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS ELETRICOS DE USO PESSOAL E DOMESTICO MANUTENCAO E REPARACAO DE APARELHOS E INSTRUMENTOS DE MEDIDA TESTE E CONTROLE SERVICOS DE MONTAGEM DE MOVEIS DE QUALQUER MATERIAL MANUTENCAO E REPARACAO DE MAQUINAS E EQUIPAMENTOS PARA USO GERAL REPARACAO DE ARTIGOS DO MOBILIARIO ALUGUEL DE MATERIAL MEDICO MANUTENCAO E REPARACAO DE MAQUINAS E APARELHOS DE REFRIGERACAO E VENTILACAO PARA USO INDUSTRIAL E COMERCIAL COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS E EQUIPAMENTOS PARA USO INDUSTRIAL PARTES E PECAS MANUTENCAO E REPARACAO DE EQUIPAMENTOS E PRODUTOS COMERCIO VAREJISTA DE MOVEIS COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTOMEDICO HOSPITALAR PARTES E PECAS COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO CIRURGICO HOSPITALAR E DE LABORATORIOS ALUGUEL DE EQUIPAMENTOS CIENTIFICOS MEDICOS E HOSPITALARES SEM OPERADOR IMPORTACAO E EXPORTACAO			
Capital: R\$ 99.800,00 (NOVENTA E NOVE MIL E OITOCENTOS REAIS)	Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte (Lei nº 123/2006) Microempresa	Prazo de Duração Indeterminado	
Capital Integralizado: R\$ 99.800,00 (NOVENTA E NOVE MIL E OITOCENTOS REAIS)			
Titular <u>Nome/CPF</u> ADEMIR DA ROCHA MOREIRA 018.562.139-27	Administrador Sim	Início do Mandato 28/09/2016	Término do Mandato XXXXXXXXXX
Último Arquivamento Data: 11/03/2019 Ato: ALTERAÇÃO	Número: 20190711507	Situação REGISTRO ATIVO	
Evento (s): ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL) CONSOLIDACAO DE CONTRATO/ESTATUTO		Status XXXXXXXXXXXXXXXXXX	

PINHAIS - PR, 26 de março de 2019



LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA
SECRETARIO GERAL

Cintia Melnik da Silva dos Santos
RG: 7.372.555-2/PR
Agência Regional JUCEPAR Pinhais
Relatora



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
R. Presidente Epitácio Pessoa, 116 - Bairro Dos Estados - Jd. Pôrto Alegre - 81120-000 - Curitiba - PR - Tel: (41) 324-5284 - Fax: (41) 324-5388

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.033/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou, fe.

Cód. Autenticação: 69642603191409450014-1; **Data:** 26/03/2019 14:14:43

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AIH12681-5GHP.
Valor Total do Ato: R\$ 4,42

Validar Assinatura de Minuta Digitalizada Titular. Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

008413
b.

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes¹.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **26/03/2019 14:49:17 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1207342

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **26/03/2020 14:48:00 (hora local)**.

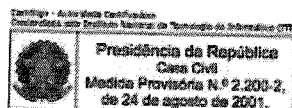
¹**Código de Autenticação Digital:** 69642603191409450014-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5ec4a01c2c2ef3e400362cf8e5c7a6b39fddbf323f920cbb69e8bc2fa239b91366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e765487d77c52e049ff480cd5817c7ce1e92





REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 26.342.270/0001-74 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 13/10/2016
--	---	---------------------------------------

NOME EMPRESARIAL
ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI

TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA)

PORTE
ME

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL
47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS

- 33.12-1-02 - Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle**
- 33.12-1-03 - Manutenção e reparação de aparelhos eletromédicos e eletroterapêuticos e equipamentos de irradiação**
- 33.14-7-07 - Manutenção e reparação de máquinas e aparelhos de refrigeração e ventilação para uso industrial e comercial**
- 33.14-7-10 - Manutenção e reparação de máquinas e equipamentos para uso geral não especificados anteriormente**
- 33.14-7-99 - Manutenção e reparação de outras máquinas e equipamentos para usos industriais não especificados anteriormente**
- 33.19-8-00 - Manutenção e reparação de equipamentos e produtos não especificados anteriormente**
- 33.21-0-00 - Instalação de máquinas e equipamentos industriais**
- 33.29-5-01 - Serviços de montagem de móveis de qualquer material**
- 46.49-4-01 - Comércio atacadista de equipamentos elétricos de uso pessoal e doméstico**
- 46.51-6-01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática**
- 46.63-0-00 - Comércio atacadista de Máquinas e equipamentos para uso industrial; partes e peças**
- 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças**
- 47.54-7-01 - Comércio varejista de móveis**
- 77.29-2-03 - Aluguel de material médico**
- 95.29-1-05 - Reparação de artigos do mobiliário**
- 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios**
- 77.39-0-02 - Aluguel de equipamentos científicos, médicos e hospitalares, sem operador**

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA
230-5 - Empresa Individual de Responsabilidade Limitada (de Natureza Empresária)

LOGRADOURO
AV BRASIL

NÚMERO
759

COMPLEMENTO
ANDAR 1

CEP
87.270-000

BAIRRO/DISTRITO
CENTRO

MUNICÍPIO
ENGENHEIRO BELTRAO

UF
PR

ENDEREÇO ELETRÔNICO
ROCHAMOREIRAEQUIPAMENTOS@GMAIL.COM

TELEFONE
(41) 3663-1511

ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR)

SITUAÇÃO CADASTRAL
ATIVA

DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL
13/10/2016

MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL

SITUAÇÃO ESPECIAL

DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.863, de 27 de dezembro de 2018.

Emitido no dia **02/05/2019** às **16:10:58** (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

02/05/2019 16:11

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-9
 Av. Presidente Getúlio Prestes, 143 - Bairro Dos Lírios - Jd. Fátima - CEP 86205-000 - Fone: (41) 3645-961 - Fax: (41) 3645-968

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 8º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 69640605191436500583-1; Data: 06/05/2019 14:41

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AIM43191-JH5J.
 Valor Total do Ato: R\$ 4,42

Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti
 Tabelião

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

008415

0.

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 MINISTÉRIO DAS CIDADANIAS
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE IDENTIFICAÇÃO
 CARTEIRÃO NACIONAL DE HABILITAÇÃO

PR

Nome: **ADEMIR DA ROCHA MOREIRA**

DOC. IDENTIDADE / ORIG. EMISSOR / UF: **7083075-2 SESP PR**

CPF: **018.562.139-27** DATA NASCIMENTO: **04/09/1976**

FUNÇÃO: **DOLARINO FELIX MOREIRA**

RAIMUNDA DA ROCHA MOREIRA

PROFISSÃO: ACC CAT. HAB: B

Nº REGISTRO: **04750264466** VALIDADE: **09/04/2024** 1ª HABILITAÇÃO: **10/09/2009**

OBSERVAÇÕES:

Assinatura do Portador: *Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti*

LOCAL: **ENGENHEIRO BELTRAO, PR** DATA EMISSÃO: **09/04/2019**

Assinatura do Emissor: *[Assinatura]* 28038620810 PR916254851

PARANÁ

VÁLIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL 1860649259

PROIBIDO PLASTIFICAR 1860649259

[Handwritten marks and signatures]

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
 Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
 http://www.azevedobastos.not.br
 E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/05/2019 15:18:36 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1239058

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/05/2020 15:17:23 (hora local)**.

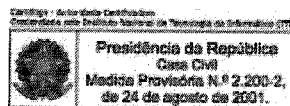
¹**Código de Autenticação Digital:** 69640605191436500583-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b9653dbc4d4416beaf5070c63e043ea909859d41dbaa1655ecc0d95b2567480b0366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e765fe707f6c4a3f316e3b11a296bf15b6e6



Handwritten signatures and initials.



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI

(MATRIZ E FILIAIS) CNPJ: 26.342.270/0001-74

Certidão n°: 164641293/2018

Expedição: 17/12/2018, às 15:07:06

Validade: 14/06/2019 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o n° **26.342.270/0001-74**, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei n° 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa n° 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS
FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI
CNPJ: 26.342.270/0001-74

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que:

1. constam débitos administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) com exigibilidade suspensa nos termos do art. 151 da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 - Código Tributário Nacional (CTN), ou objeto de decisão judicial que determina sua desconsideração para fins de certificação da regularidade fiscal, ou ainda não vencidos; e
2. não constam inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) na Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Conforme disposto nos arts. 205 e 206 do CTN, este documento tem os mesmos efeitos da certidão negativa.

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.
Emitida às 09:59:12 do dia 09/03/2019 <hora e data de Brasília>.
Válida até 05/09/2019.

Código de controle da certidão: **3C62.8884.EB57.9E0E**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

008419

Folha: 00001

TERMO DE ABERTURA

Contém este LIVRO DIÁRIO número 003 (três), 00028 (vinte e oito) Folhas numeradas eletronicamente do número 00001 ao número 00028 e se destina a escrituração dos lançamentos das operações próprias do estabelecimento do contribuinte abaixo identificado.

Razão Social: ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI - ME
 Endereço: AV BRASIL, 739, ANDAR 1
 Bairro: CENTRO
 Cidade: ENGENHEIRO BELTRAO
 Estado: PR
 CEP: 87.270-000
 Registro na Junta Comercial do Paraná: 41600499417
 Data do Registro: 13/10/2016
 Inscrição Estadual: 90735245-52
 C.N.P.J./C.P.F.: 26.342.270/0001-74
 Data de Encerramento do Exercício Social: 31/12/2018

ENGENHEIRO BELTRAO , 01 de Janeiro de 2018

Ademir da Rocha Moreira
 ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
 EMPRESARIO
 RG: 7083075-2
 CPF: 018.562.139-27

Diógenes Teles Duarte
 DIÓGENES TELES DUARTE
 CONTADOR
 RG: 6.156.574-4
 CRC: 061919/O-3 UF: PR

JUNTA COMERCIAL DO PARANÁ
Termo de Autenticação 19/024183-7
 O presente livro/richa, por mim examinado e conferido, acha-se em conformidade com a legislação em vigor em seus termos de abertura e encerramento.
 CURITIBA
 15 ABR 2019
 CELIA ELIANA TULIO
 RESPONSÁVEL P/ AUTENTICAÇÃO



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS
 E TABELIONO DE NOTAS E PROTESTOS
 Rua Curitiba, 115 - Barr. dos Estados - Curitiba - PR - CEP: 81.250-000
Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 42 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII do Decreto nº 22.063/2003 substituído a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.
 Cód. Autenticação: 69642904190906510362-1; Data: 29/04/2019 09:12:
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: A1M05336-SPVY;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,42
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital-ijpb.jus.br>
 Titular: *[Assinatura]*

008420

lb.

ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI - ME
Cordilheira Sistema Contábil

Balanco Patrimonial

Folha: 20
Data: 31/12/2018
Hora: 10.30:03

Consolidação: Empresa

Grau: 5

Encerrado em: 31/12/2018

	12/2018	12/2017
ATIVO		
ATIVO CIRCULANTE	2.205.148,06	154.878,63
DISPONIVEL	2.205.148,06	154.878,63
CAIXA	2.195.148,06	144.878,63
Caixa Geral	2.195.148,06	144.878,63
ESTOQUES		
ESTOQUES PARA REVENDA	10.000,00	10.000,00
Mercadoria para Revenda	10.000,00	10.000,00
TOTAL DO ATIVO	2.205.148,06	154.878,63

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 Rua: ... nº ... - Centro, CEP: ...
Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 42 do Lei Federal 8.933/1964 e Art. 6º Inc. XII
 da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel
 do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.
Cód. Autenticação: 69642904190906510362-2; Data: 29/04/2019 09:12:49
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: A1M05335-QS4J;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,42
 Confira os dados do ato em: <https://selcdigital.ipb.jus.br>
 Vilber Antônio de Miranda Cavalcanti
 Titular

(Handwritten initials)

(Handwritten initials)

008421
b.

ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI - ME
Cordilheira Sistema Contábil

Balanco Patrimonial

Folha: 21
Data: 31/12/2018
Hora: 10:30:03

Consolidação: Empresa

Grau: 5

Encerrado em: 31/12/2018

	12/2018	12/2017
PASSIVO	2.205.148,06	156.702,83
PASSIVO CIRCULANTE	241.022,05	18.562,88
PASSIVO CIRCULANTE	5.495,29	642,17
OUTRAS OBRIGAÇÕES	5.495,29	642,17
FGTS a recolher	2.265,24	282,69
INSS a recolher	3.230,05	359,48
OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS	235.526,76	17.920,71
IMPOSTOS E CONTRIBUIÇÕES A REC	235.526,76	17.920,71
Simplex a recolher	235.526,76	17.920,71
PATRIMÔNIO LÍQUIDO	1.964.126,01	138.139,95
CAPITAL SOCIAL	93.700,00	93.700,00
CAPITAL SOCIAL	93.700,00	93.700,00
Capital Integralizado	93.700,00	93.700,00
RESULTADO ACUMULADO	1.870.426,01	44.439,95
LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS	1.870.426,01	44.439,95
Lucros Acumulados	1.870.426,01	44.439,95
TOTAL DO PASSIVO	2.205.148,06	156.702,83

Reconhecemos a exatidão do presente Balanço Patrimonial com base nas informações e na documentação apresentada, encerrado em 31/12/2018, somando tanto no Ativo como no Passivo, a importância de R\$ 2.205.148,06 (dois milhões, duzentos e cinco mil, cento e quarenta e oito reais e seis centavos), e em 31/12/2017, somando tanto no Ativo como no Passivo, a importância de R\$ 156.702,83 (cento e cinquenta e seis mil, setecentos e dois reais e oitenta e três centavos).

Ademir da Rocha Moreira
ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
EMPRESARIO
CPF 018.562.139-27

Diogenes Teles Duarte
DIOGENES TELES DUARTE
CONTADOR
CRC 061919/O-3

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1ª CATEGORIA DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
R. Presidente Figueiredo, 115 - Bairro Vila Estácio - Belo Horizonte - MG - CEP: 31130-000 - Fone: (51) 3343-1111 - Fax: (51) 3343-1111

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 6.898/1964 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 69642904190906510362-3; Data: 29/04/2019 09:12:38

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AIN05334-126J
Valor Total do Ato: R\$ 4,42
Controle os dados do ato em: <https://selodigital.tpb.jus.br>

Valor Assinatura de Miranda Cavalcanti

TH/Dr.

Handwritten marks and signatures at the bottom right of the page.

008423
b

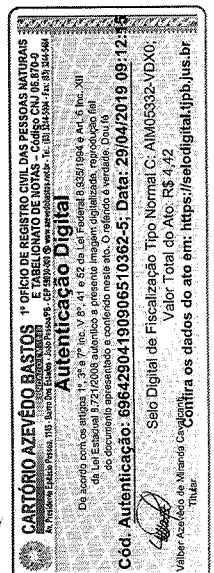
ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI - ME
Cordilheira Sistema Contabil
Demonstração dos Lucros ou Prejuízos Acumulados

Folha: 23
Data: 31/12/2018
Hora: 10:39:39

Consolidação: Empresa	12/2018	12/2017
Saldo inicial de lucros acumulados	44.439,95	30.977,70
Ajustes de exercícios anteriores	0,00	0,00
Saldo ajustado	44.439,95	30.977,70
Reversão de reservas	0,00	0,00
Lucro líquido do exercício	1.827.810,26	613.462,25
Destinação do lucro	0,00	600.000,00
Lucros distribuídos	0,00	600.000,00
Saldo final de lucros acumulados	1.872.250,21	44.439,95
Dividendos por ação do capital social	0,00	0,00

Ademir da Rocha Moreira
ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
EMPRESARIO
CPF 018.562.139-27

Diógenes Teles Duarte
DIÓGENES TELES DUARTE
CONTADOR
CRC 061919/O-3



008424

ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI - ME
Cordilheira Sistema Contábil

Demonstração dos Fluxos de Caixa

Folha: 24
Data: 31/12/2018
Hora: 10:42:20

Consolidação: Empresa

Método: Direto

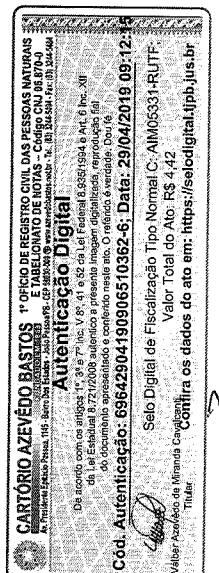
Conta	Descrição	12/2018	12/2017
1	OPERACIONAIS	2.050.566,98	18.779,27
1.001	Recebimento de clientes	2.512.977,59	869.223,58
1.005	Juros recebidos	0,00	0,00
1.010	Outros recebimentos	0,00	0,00
1.201	Pagamento a fornecedores	-381.530,69	-193.108,48
1.205	Pagamento a empregados	-36.343,49	-12.261,01
1.210	Pagamento de tributos	-24.618,29	-29.667,63
1.215	Juros pagos	-750,47	-11,92
1.220	Despesas gerais	-19.167,67	-15.395,27
1.225	Outros Pagamentos	0,00	-600.000,00
2	INVESTIMENTO	0,00	0,00
2.001	Ativo imobilizado	0,00	0,00
2.005	Investimentos	0,00	0,00
3	FINANCIAMENTO	0,00	5.700,00
3.001	Empréstimos	0,00	0,00
3.005	Integralizações de capital	0,00	5.700,00
Outras Sairas (contas não vinculadas)		-297,55	0,00
410202002	Fgts	-297,55	0,00
Aumento/Redução de Caixa e Equivalentes de Caixa		2.050.269,43	24.479,27
Disponibilidades			
No início do Período		144.878,63	120.399,36
No final do Período		2.195.148,06	144.878,63
Variação		2.050.269,43	24.479,27

Ademir da Rocha Moreira

ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
EMPRESARIO
CPF 018.562.139-27

Diógenes Teles Duarte

DIÓGENES TELES DUARTE
CONTADOR
CRC 061919/O-3



Demonstração das Mutações do Patrimônio Líquido

Folha: 25
Data: 31/12/2018
Hora: 10:42:51

Mês/Ano: 12/2018

	Capital social	Capital a integralizar	Agio na emissão de ações	Subvenções para investimentos	Ações em tesouraria	Reserva legal	Reserva estatutária	Reserva para contingências	Reserva de lucros a realizar	Lucros ou prejuízos acumulados	Outros resultados abrangentes	Total do Patrimônio Líquido
Saldos Iniciais	93.700,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	44.439,95	0,00	138.139,95
RESULTADO DO EXERCÍCIO	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1.825.986,06	0,00	1.825.986,06
CAPITAL SOCIAL	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Transações de Capital com os Sócios	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1.825.986,06	0,00	1.825.986,06
Outras Transações de Capital	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
LUCRO DISTRIBUÍDO	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Outros Resultados Abrangentes	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Saldos Finais	93.700,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	1.870.426,01	0,00	1.964.126,01

Mês/Ano: 12/2017

	Capital social	Capital a integralizar	Agio na emissão de ações	Subvenções para investimentos	Ações em tesouraria	Reserva legal	Reserva estatutária	Reserva para contingências	Reserva de lucros a realizar	Lucros ou prejuízos acumulados	Outros resultados abrangentes	Total do Patrimônio Líquido
Saldos Iniciais	88.000,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	30.977,70	0,00	118.977,70
RESULTADO DO EXERCÍCIO	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	613.462,25	0,00	613.462,25
CAPITAL SOCIAL	5.700,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	5.700,00
Transações de Capital com os Sócios	5.700,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	613.462,25	0,00	619.162,25
Outras Transações de Capital	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
LUCRO DISTRIBUÍDO	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	-600.000,00	0,00	-600.000,00
Outros Resultados Abrangentes	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	-600.000,00	0,00	-600.000,00
Saldos Finais	93.700,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	44.439,95	0,00	138.139,95

Ademir da Rocha Moreira
ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
EMPRESARIO
CPF 018.562.139-27

Diogenes Teles Duarte
DIÓGENES TELES DUARTE
CONTADOR
CRC 061919/O-3

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
RUA DO COMANDO DE NOTAS - COLEGIO CUI 06.870-3
R. Antônio Manoel de Azevedo, 100 - Vila Mariana - São Paulo - SP - CEP 05125-010

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do V.º 11, de 10/01/1991 e 109, 110, 111, 112, 113, 114, 115, 116, 117, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 138, 139, 140, 141, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 157, 158, 159, 160, 161, 162, 163, 164, 165, 166, 167, 168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175, 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196, 197, 198, 199, 200, 201, 202, 203, 204, 205, 206, 207, 208, 209, 210, 211, 212, 213, 214, 215, 216, 217, 218, 219, 220, 221, 222, 223, 224, 225, 226, 227, 228, 229, 230, 231, 232, 233, 234, 235, 236, 237, 238, 239, 240, 241, 242, 243, 244, 245, 246, 247, 248, 249, 250, 251, 252, 253, 254, 255, 256, 257, 258, 259, 260, 261, 262, 263, 264, 265, 266, 267, 268, 269, 270, 271, 272, 273, 274, 275, 276, 277, 278, 279, 280, 281, 282, 283, 284, 285, 286, 287, 288, 289, 290, 291, 292, 293, 294, 295, 296, 297, 298, 299, 300, 301, 302, 303, 304, 305, 306, 307, 308, 309, 310, 311, 312, 313, 314, 315, 316, 317, 318, 319, 320, 321, 322, 323, 324, 325, 326, 327, 328, 329, 330, 331, 332, 333, 334, 335, 336, 337, 338, 339, 340, 341, 342, 343, 344, 345, 346, 347, 348, 349, 350, 351, 352, 353, 354, 355, 356, 357, 358, 359, 360, 361, 362, 363, 364, 365, 366, 367, 368, 369, 370, 371, 372, 373, 374, 375, 376, 377, 378, 379, 380, 381, 382, 383, 384, 385, 386, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 409, 410, 411, 412, 413, 414, 415, 416, 417, 418, 419, 420, 421, 422, 423, 424, 425, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 447, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 502, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 518, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 526, 527, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539, 540, 541, 542, 543, 544, 545, 546, 547, 548, 549, 550, 551, 552, 553, 554, 555, 556, 557, 558, 559, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 622, 623, 624, 625, 626, 627, 628, 629, 630, 631, 632, 633, 634, 635, 636, 637, 638, 639, 640, 641, 642, 643, 644, 645, 646, 647, 648, 649, 650, 651, 652, 653, 654, 655, 656, 657, 658, 659, 660, 661, 662, 663, 664, 665, 666, 667, 668, 669, 670, 671, 672, 673, 674, 675, 676, 677, 678, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 685, 686, 687, 688, 689, 690, 691, 692, 693, 694, 695, 696, 697, 698, 699, 700, 701, 702, 703, 704, 705, 706, 707, 708, 709, 710, 711, 712, 713, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 754, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 847, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980, 981, 982, 983, 984, 985, 986, 987, 988, 989, 990, 991, 992, 993, 994, 995, 996, 997, 998, 999, 1000

Cód. Autenticação: 69642904190906510362-7; Data: 29/04/2019 09:12:59
Valor Total do Ato: R\$ 4,42
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AIM05330-107D
Valor Total do Ato: R\$ 4,42
Contra os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

008425
b

Estabelecimento: 01 - ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIREL - 26.342.270/0001-74

Notas Explicativas Gerais
0001 -

1. CONTEXTO OPERACIONAL

ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS EIRELI ME, cadastrada no CNPJ sob o número 26.342.270/0001-74, constituída em 13/10/2016, tributada pelo Simples Nacional com apuração mensal, com ramo de Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos. Com sede no município de Engenheiro Beltrão/PR, na R DUQUE DE CAXIAS, n° 952 - CENTRO.

2. POLÍTICA ADOTADA

As demonstrações contábeis encerradas em 31 de de Dezembro de 2018 e 31 de Dezembro de 2017 (comparativos), aqui compreendidos: Balanço Patrimonial, Demonstração do Resultado, Demonstração de Lucro ou Prejuízo Acumulado (DLPA), Demonstração dos Fluxos de Caixa (DFC) e DMPL (Demonstração das Mutações do Patrimônio Líquido), foram elaboradas a partir das diretrizes contábeis e dos preceitos da Legislação Comercial, Lei n. 10.406/2002 e demais legislações aplicáveis e aos Princípios Contábeis.

O resultado é apurado de acordo com o regime de competência, que estabelece que as receitas e despesas devem ser incluídas na apuração dos resultados dos períodos em que ocorrerem, sempre simultaneamente quando se correlacionarem, independentemente de recebimento ou pagamento.

As principais práticas contábeis na elaboração das demonstrações contábeis levam em conta as características qualitativas e quantitativas conforme determina a NBC TG 1000: Compreensibilidade, Competência, Relevância, Materialidade, Confiabilidade, Primazia da Essência sobre a Forma, Prudência, Integralidade, Comparabilidade e Tempestividade, estando assim alinhadas com normas internacionais de contabilidade emitidas pelo International Accounting Standards Board (IASB) adequadas pelo Comitê de Pronunciamentos Contábeis (CPC) e aprovadas pelo Conselho Federal de Contabilidade para Pequenas e Médias Empresas.

3. MOEDA FUNCIONAL E DE APRESENTAÇÃO

As demonstrações contábeis estão apresentadas em REAIS, que é a moeda funcional da empresa. Assim os ativos e os passivos e os resultados apresentados nas demonstrações contábeis mesmo quando contratados em moeda estrangeira são ajustados às diretrizes contábeis vigentes no Brasil e convertidos para Reais, de acordo com as taxas de câmbio da moeda local. Os eventuais ganhos e perdas resultantes do processo de conversão são transferidos para o resultado do período atendendo ao regime de competência.

4. DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE

A empresa declara expressamente que a elaboração e a apresentação das demonstrações contábeis estão em conformidade com o NBC TG 1000 - Contabilidade para Pequenas e Médias Empresas, expedida pelo Conselho Federal de Contabilidade através da Resolução 1.255/2009. A administração da empresa também procedeu ao exame conceitual e concluiu que a empresa não possui prestação pública de contas e assim encontra-se apta a exercer a faculdade pela aplicação do previsto na Contabilidade para Pequenas e Médias Empresas.

5. CONTINUIDADE DOS NEGÓCIOS

As demonstrações financeiras foram preparadas no pressuposto da continuidade normal dos negócios, conforme práticas contábeis mencionadas nas notas explicativas.

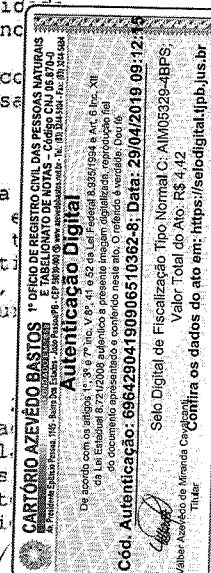
A empresa declara ao penar da lei e para fins contábeis que não possui corrente bancária, não utiliza cartão de crédito ou débito em nome da empresa.

6. PROVISÕES, ATIVOS E PASSIVOS CONTINGENTES.

As provisões quando constituídas encontram-se fortemente alicerçadas em opiniões dos assessores jurídicos ou advogados, levando em conta a natureza das ações, a similaridade com processos anteriores, a complexidade e o posicionamento de Tribunais. Assim, a administração considera que as provisões são suficientes para atender as perdas decorrentes dos respectivos processos. Mesmo que algum passivo esteja sendo discutido judicialmente, obrigação, é mantida até o ganho definitivo quando não couberem mais recursos ou quando da sua prescrição.

7. DETERMINAÇÃO DO RESULTADO

O resultado foi apurado em 31 de de Dezembro de 2018 e 31 de Dezembro de 2017 (comparativos) e está em obediência ao regime de competência. As Demonstrações Contábeis foram elaboradas e apresentadas em conformidade com a legislação societária, conforme a Lei n. 10.406/2002 e demais legislações aplicáveis e pronunciamentos técnicos, orientações e interpretações emitidas pelo Comitê de Pronunciamentos Contábeis (CPC), pelas normas brasileiras de contabilidade.



TERMO DE ENCERRAMENTO

Contém este LIVRO DIÁRIO número 003 (três), 00028 (vinte e oito) Folhas numeradas eletronicamente do número 00001 ao número 00028 e se destinou a escrituração dos lançamentos das operações próprias do estabelecimento do contribuinte abaixo identificado, referentes ao período de 01/01/2018 a 31/12/2018

Razão Social: ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI - ME
Endereço: AV BRASIL, 739, ANDAR 1
Bairro: CENTRO
Cidade: ENGENHEIRO BELTRAO
Estado: PR
CEP: 87.270-000
Registro na Junta Comercial do Paraná: 41600499417
Data do Registro: 13/10/2016
Inscrição Estadual: 90735245-52
C.N.P.J./C.P.F.: 26.342.270/0001-74

ENGENHEIRO BELTRAO , 31 de Dezembro de 2018

Ademir da Rocha Moreira
ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
EMPRESARIO
RG: 7083075-2
CPF: 018.562.139-27

Diógenes Teles Duarte
DIÓGENES TELES DUARTE
CONTADOR
RG: 6.156.574-4
CRC: 061919/O-3 UF: PR

Autenticação Digital

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.970-3
R. Francisco Faleiro Pires, 116 - Jardim Itália, Jaceguai - Paraná, CEP: 81.130-000 - Fone: (41) 3333-1111 - E-mail: cjb@azevedobastos.com.br

Di acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V do Art. 4º e 2º da Lei Federal 8.932/1994 e Art. 6º Inc. XII do Decreto Estadual 10.083/2006 e o presente instrumento digitalizado, reprodução fiel do documento original, com o código de autenticação digital 69642904190906510362-10.

Cod. Autenticação: 69642904190906510362-10; Data: 29/04/2019 09:12:35

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AIM05327-IL92;
Valor Total do Ato: R\$ 4,42

Valter Azevedo de Miranda Cavalcanti
Titular

Confira os dados do ato em: <https://spodigital.tpb.jus.br>

ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI
 CNPJ: 26.342.270/0001-74

Livro: 3
 Data: 31/12/2018

Análise Econômico Financeira - Índices de Liquidez

01 - Liquidez Corrente

Ativo Circulante	2.205.148,06	
Passivo Circulante	241.022,05	9,15

02 - Liquidez Seca

Ativo Circulante - Estoques	2.195.148,06	
Passivo Circulante	241.022,05	9,11

03 - Liquidez Geral

Ativo Circulante + RLP	2.205.148,06	
Exigível Total	241.022,05	9,15

04 - Participação de Terceiros

Exigível Total	241.022,05	
Ativo Total	2.205.148,06	0,11

05 - Garantia de Capital de Terceiros

Patrimônio Líquido	1.964.126,01	
Exigível Total	241.022,05	8,15

06 - Rentabilidade do Investimento

Resultado do Exercício	1.827.810,26	
Ativo Total	2.205.148,06	0,83

07 - Rentabilidade do Capital Próprio

Resultado do Exercício	1.827.810,26	
Patrimônio Líquido	1.964.126,01	0,93

08 - Solvência Geral

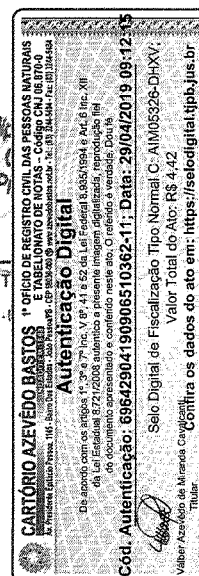
Ativo Total	2.205.148,06	
Exigível Total	241.022,05	9,15

Informações Retiradas do Último Balanço Patrimonial Registrado, encerrado em 31/12/2018.

Engenheiro Beltrão, 22 de abril de 2019

Ademir da Rocha Moreira
 ADEMIR DA ROCHA MOREIRA
 Sócio Administrador
 CPF: 018.562.139-27

André Felipe
 CRC PI
 ANDRÉ FELIPE FERREIRA DE CAST
 Contador - CRC nº PR072536/O-1
 CPF: 065.254.609-99



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **29/04/2019 09:23:51 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1233453

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/04/2020 09:22:15 (hora local)**.

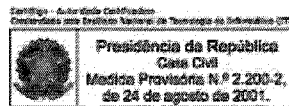
¹**Código de Autenticação Digital:** 69642904190906510362-1 a 69642904190906510362-11

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bfbcb18d43792db29fc29eb7818878a751d8b836c03a73c4cdaa9cc4966f286a16366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e7658683b1b74fb58d65f8dcc8e8d25d2d54





PREFEITURA MUNICIPAL DE GENERAL CARNEIRO

Avenida Presidente Getúlio Vargas, 601 – Centro
General Carneiro – Estado do Paraná – CEP: 84.660-000
TEL.: (0**42) 3552-1441

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins, que a Empresa Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli, inscrita no CNPJ sob nº 26.342.270/0001-74, nos forneceu o seguinte equipamento listado abaixo. Cumprindo integralmente com todas as obrigações contratadas de fornecimento como instalação, treinamento, e assistência técnica.

• **PROCESSADORA PARA FILMES DE RAIOS X**

Atestamos ainda que tais fornecimentos ou prestações de serviços foram executados (as) satisfatoriamente, não existindo em nossos registros, até a presente data, fatos que desabonem sua conduta e responsabilidade com as obrigações assumidas.

Por ser a expressão da verdade, dato e firmo o presente.

General Carneiro – Pr, 11 de junho de 2018.

[Handwritten Signature]
LUCIANA BARBOSA PINTO
CPF nº 062.897.369 -14
Adv. Maua. General Carneiro
Av. Pres. Getúlio Vargas, 601
CNPJ 78.087.051/0001-07
84.660-000 - General Carneiro - PR.



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
 Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
 E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **10/07/2018 15:55:25 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1014566

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **22/06/2019 17:11:23 (hora local)**.

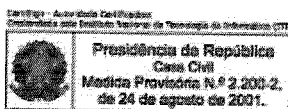
¹**Código de Autenticação Digital:** 69642206181556170037-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0d966bc37b0ba155f7f315844f09106ccec6af67b43fac951e80ad4029d2a99366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e76523b0a7b3b752796f1d5cf7c4a7f04384



ER

Máquinas e Equipamentos para Serviços.

Edvaldo Rosa Com.de Maq...as e Equipamentos para Serviços EIRELI
CNPJ-19.213.013/0001-77 INSCRIÇÃO ESTADUAL 90647906-06
Rua Valentin Scrok, 48 – Ap 46
CEP 83403-610 – Colombo - PR
Fone: (41) 3037-7818

engenhariahospitalar@gmail.com

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins, que a Empresa Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli, inscrita no CNPJ sob nº 26.342.270/0001-74, nos forneceu os seguintes equipamentos abaixo,. Tendo cumprido integralmente com todas as obrigações contratadas de fornecimento.

DERMATOSCOPIO; OFTALMOSCOPIO; OTOSCOPIO; MONITOR DOPPLER; BALANCA ANTROPOMETRICA DIGITAL; LARINGOSCOPIO; CADEIRA DE RODAS ADULTA; BISTURI ELETRONICO; MESA CIRURGICA; SERRA PARA GESSO; CARRO CURATIVO; CAMA FAWLER ADULTO; MESA DE MAYO INOX; MESA AUXILIAR; OXIMETRO DE PULSO; CARDIOVERSOR; ESTUFA DE SECAGEM; BIOMBO PLUMBIFERO CONCAVO; LAVADORA FRONTAL C/ BARREIRA SANITARIA, FOCO CIRURGICO

Atestamos ainda que tais fornecimentos ou prestações de serviços foram executados (as) satisfatoriamente, não existindo em nossos registros, até a presente data, fatos que desabonem sua conduta e responsabilidade com as obrigações assumidas.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO DE NOTAS - CÂMARA CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
Rua Presidente Dutra, 110 - Bairro Boa Vista - Curitiba - PR - CEP 81250-000 - Fone: (41) 3333-1111 - Fax: (41) 3333-1111

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 9º e 10º do Lei Federal 8.933/1994 e Art. 9º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente mensagem digitalizada e produzida pelo
documento apresentado e conteúdo neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 69640806181649240354-1; Data: 08/06/2018 16:57:14
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGZ22048ZF95;
Valor Total do Ato: R\$ 4,23
Bel. Valor de Mensagem Certificada
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tibpb.jus.br>

Colombo 05 de Junho de 2018

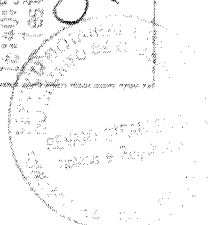
Edvaldo Rosa Com. de Maquinas e Equipamentos para Serviços Eireli.

Edvaldo Rosa
RG Nº. 7865980-7 SSP/PR
CPF Nº 019.926.759-61
Representante Legal

SERVÍCIO NOTARIAL E REGISTRAL
DE QUARANTENA COVID-19
FONE: (41) 3037-7818
Ranato Strasseron - Itaipar

RECIBO POR SELEÇÃO A ASSINATURA
DE EDVALDO ROSA (0001744)
REPRESENTANTE DE EDVALDO ROSA
CONCÓRDE DE MÁQUINAS E EQUIPAMENTOS
PARA SERVIÇOS EIRELI. DO Nº. 11084
166334
SELO DIGITAL DE FISCALIZAÇÃO DO TIPO
VALDE ESSE SELO VALE ATÉ 07/11/2020

Colombo, 05 de Junho de 2018
18:40:53h.
Este Selo
008433
MARELLA STRASSERON
Escritório



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **12/06/2018 09:20:20 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1003916

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **08/06/2019 16:59:41 (hora local)**.

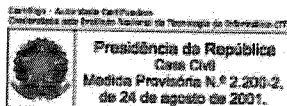
¹**Código de Autenticação Digital:** 69640806181649240354-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b13b9e183557964a00fca6006fbd5ae3e75fe41f1a41090d2ee9fc4470d77d7e4366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e76599a7eb4a14df5daba4443e55c05b1fc7



Handwritten signatures and initials.



Prefeitura Municipal de Engenheiro Beltrão

DEPARTAMENTO DE FINANÇAS

SETOR DE TRIBUTAÇÃO

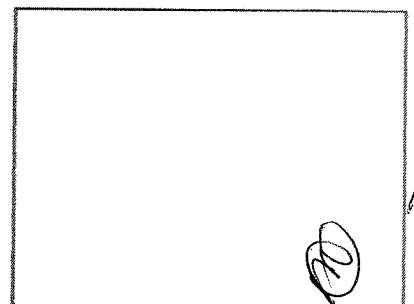
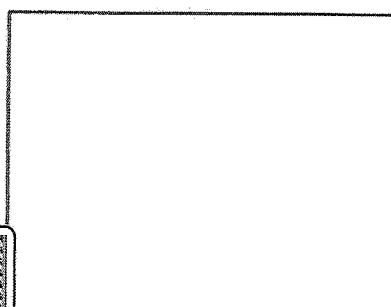
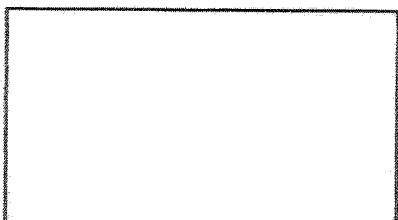
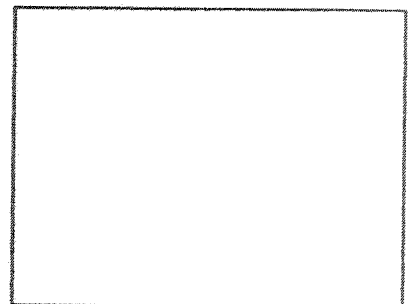
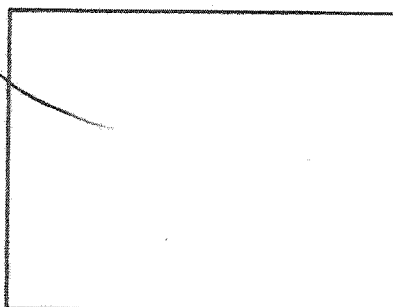
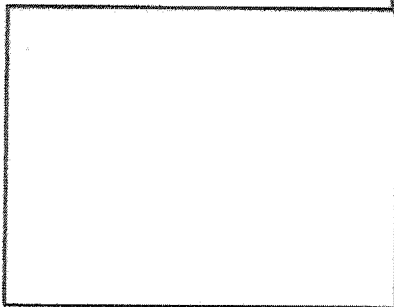
ALVARÁ DE LICENÇA Nº 110/2016

De acordo com despacho exarado no processo n.º 145/2019 é autorizada a concessão de Licença prevista no artigo 56 da Lei n.º 243/79 de 29/12/79 para o estabelecimento abaixo:

Inscrição:	CNPJ/CPF N.º 26.342.270/0001-74
Nome, Firma ou Razão Social:	ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI - ME
Endereço:	AV. BRASIL, Nº 759 - 1º ANDAR - CENTRO - ENGº BELTRÃO - PR.
Ramo de Atividade:	EM ANEXO

27/03/2019


 Walmir Seguraço
 TESOUREIRO



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1105 - Bairro Dos Lírios - CEP 54254-000 - Engenheiro Beltrão - PR. (031) 3344-5404 - Fax: (031) 3344-5405

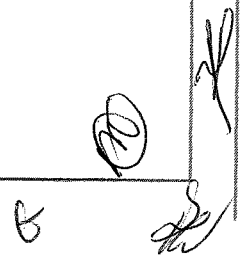
Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.950/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2000 e Decreto de Apresentação e Arquivo Digitalizado, reproduzindo fielmente o documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 69642803191528340206-1; Data: 28/03/2019 15:30:28

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: A1H70468-00M9; Valor Total do Ato: R\$ 4,42

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
http://www.azevedobastos.not.br
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/03/2019 16:08:30 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **ROCHA MOREIRA EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1209939

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **28/03/2020 16:06:54 (hora local)**.

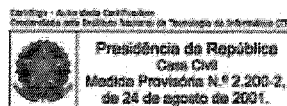
¹**Código de Autenticação Digital:** 69642803191528340206-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc878e95538b6ff31434e21dd65a6e1bfaa03fbbda4dd76f5bb3b700a9ce3f83b366ce3dedb69b786dae1aa8d75e4e765e665f3bd7e49cca9d5f4f873d68c293



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

Rocha Moreira Equipamentos Médicos Eireli - ME

CNPJ

26.342.270/0001-74

Endereço Completo

- /

Telefone**Responsável Técnico**

ADLER MACHADO

Responsável Legal

ADEMIR DA ROCHA MOREIRA

Dados do Cadastro

Cadastro N°

8.14.840-1 (5M715X94H2L5)

Data do Cadastro

27/03/2017

Situação

Ativa

N° do Processo

25351.111472/2017-08

Cadastro

8 - Produtos para Saúde (Correlatos)

Atividades / Classes**Comercializar**

- Correlatos

Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - CBPDA (Vigente)

Empresa Solicitante	Linhas de Certificação Vigentes	Data de Publicação	Vencimento do Certificado
---------------------	---------------------------------	--------------------	---------------------------

Nenhum registro encontrado

23/04/2019

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

0084 8
b.

Voltar

(Handwritten marks and signatures)

KONEX



008439
6

Proteção Radiológica

ÓCULOS PROT.FRONTAL 0.75MMPB E LAT 0,5MMPB KO-O730

Código: PFOPFL2

Peso (kg): 0,90

Comprimento (mm): 0

Largura(mm): 0

Descrição: ÓCULOS COM ARMAÇÃO EM ACRÍLICO E LENTES DE VIDRO PLUMBÍFERO, COM PROTEÇÃO FRONTAL DE 0.75MMPB E PROTEÇÃO LATERAL DE 0.50MMPB, MODELO KO-O730.

FABRICANTE: KIRAN MEDICAL SYSTEMS

REGISTRO MS: 10358469007

KONEX

Rua Joao Matra, 424 - Jd. da Saude
04288-000 - São Paulo - SP - Brasil
Fone/Fax: (+55) 11 5063-0932

www.konex.com.br

008441
10.

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KONEX INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA.-EPP		
CNPJ	48.203.210/0001-03	Autorização	1.03.584-6
Produto	ÓCULOS PLUMBÍFEROS KONEX		

Modelo Produto Médico

KO-O710E / KO-O710 / KO-O720E / KO-O720 / KO-O730E / KO-O730 / KO-O740E / KO-O740 / KO-O750E / KO-O750.

Nome Técnico	Protecao Plumbifera Para Raios X
Registro	10358469007
Processo	25351.441294/2009-11
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: KIRAN MEDICAL SYSTEMS - ÍNDIA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Voltar

008442
Jo.

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KONEX INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA.-EPP		
CNPJ	48.203.210/0001-03	Autorização	1.03.584-6
Produto	ÓCULOS PLUMBÍFEROS KONEX		

Modelo Produto Médico

KO-O710E / KO-O710 / KO-O720E / KO-O720 / KO-O730E / KO-O730 / KO-O740E / KO-O740 / KO-O750E / KO-O750.

Nome Técnico	Protecao Plumbifera Para Raios X
Registro	10358469007
Processo	25351.441294/2009-11
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: KIRAN MEDICAL SYSTEMS - ÍNDIA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Voltar

JT738463687BR

GRUPO DE PRÉ-
TRIAGEM

DISTRITO 008443

8550297010060803

A 304 A

ORDEM: 32

OPE: 85643092 ESTAÇÃO: 110

Recebido por: _____

Documento: _____

DESTINATÁRIO:

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS
RUA AFONSO PENA, N.º 1902, BAIRRO ANCHIETA NA
CIDADE DE PATO BRANCO/PR, CEP 85.501-530.

HABILITAÇÃO PREGÃO 13/2019

A/C CACILDA

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO

A.R.



Correios REGISTRADO URGENTE <i>registered priority</i>		PESO (kg) <i>weight</i>
Recebedor		AR MP
Assinatura	Doc.	
JT 73846368 7 BR		FC0910

Handwritten marks and signatures in the bottom right corner of the envelope.

008444
6.

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA
C.N.P.J. 53.775.862/0001-52 - I.E. 111.093.664.118 - CCM 9.155.648-1

Proposta de Preços Nº P - 452541 - São Paulo, 29 de Abril de 2019

Ao
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

PREGÃO ELETRÔNICO "SRP" EDITAL N° 13/2019 - UASG: 926782
 Início da sessão pública: 15/04/2019 09:00 horas

Prezados,
 A empresa INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA, vem apresentar a sua Proposta de Preços:

ITEM (Opção)	Descrição	Modelo	Marca	Procedência	QTD	IPI	VALOR UNITÁRIO S/ IPI	VALOR UNITÁRIO C/ IPI	VALOR TOTAL
197	CRONOMETRO	CD-2800	INSTRUTHERM	IMPORTADA	100	15%	R\$ 17,63	R\$ 20,28	R\$ 2.028,00
650	TERMOMETRO DIGITAL	TH-200	INSTRUTHERM	IMPORTADA	600	15%	R\$ 32,12	R\$ 36,94	R\$ 18.470,00

VALOR TOTAL R\$ 20.498,00 (Vinte mil quatrocentos e noventa e oito Reais)

INFORMAÇÕES PARA FORNECIMENTO

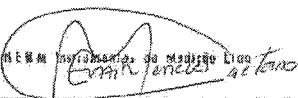
PRAZO DE ENTREGA	5 (Cinco) dias.
LOCAL DE ENTREGA	PR
FRETE	CIF - frete incluso no valor do produto
MODALIDADE	CORREIOS
ICMS	Incluso.
IPI	Conforme discriminado em cada item. - INFORMAMOS QUE A ALÍQUOTA DE IPI SERÁ DESTACADA NA NOTA FISCAL
PRAZO DE PAGAMENTO	30 (Trinta) dias
DADOS BANCÁRIOS	Banco do Brasil, Agência 0687-4, Conta-Corrente 3296-4
VALIDADE DA PROPOSTA	60 (Sessenta) dias.
ASSISTÊNCIA TÉCNICA	Permanente e quando necessária será prestada na Rua Jorge de Freitas, 264 - Vila Santa Delfina (Freguesia do Ó) - São Paulo - SP CEP 02.911-030, Telefone (11) 2144-2820.
GARANTIA	12 (Doze) meses, contra eventuais defeitos de fabricação.

Declaramos que nos preços cotados estão incluídas todas as despesas tais como frete (CIF), impostos, taxas, seguros, tributos e demais encargos de quaisquer naturezas incidentes sobre o objeto do Pregão.

DADOS DA EMPRESA
RAZÃO SOCIAL: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA.
ENDEREÇO: Rua Jorge de Freitas, n° 264
CEP: 02911-030
CNPJ: 53.775.862/0001-52
TEL/FAX: (11) 2144-2849
CIDADE/UF: São Paulo/SP

DADOS DO REPRESENTANTE - PARA ASSINATURA DO CONTRATO
NOME: Evair Menezes Caetano
RG: 14.262.402
CPF: 052.510.748-75
CARGO: Representante Legal
NACIONALIDADE: Brasileiro

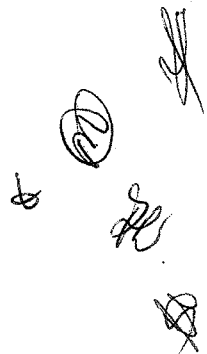
Sem mais para o momento, subscrevemo-nos,
 Atenciosamente.


 INSTRUTHERM Instrumentos de Medição Ltda

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA
CNPJ 53.775.862/0001-52
EVAIR MENEZES CAETANO

1

TELEFONE: 11 2144 2849 - FAX 11 2144 2801
Rua Jorge de Freitas, n° 264, Vila Santa Delfina, São Paulo/ SP - CEP: 02911-030
E-mail: licitacao@instrutherm.com.br





REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

008445

10

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 53.775.862/0001-52 MATRIZ		COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL		DATA DE ABERTURA 05/09/1984
NOME EMPRESARIAL INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA				
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) *****				PORTE DEMAIS
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.69-9-99 - Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças				
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 33.12-1-02 - Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle 46.51-6-01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática 47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos 47.89-0-99 - Comércio varejista de outros produtos não especificados anteriormente 77.39-0-99 - Aluguel de outras máquinas e equipamentos comerciais e industriais não especificados anteriormente, sem operador 71.20-1-00 - Testes e análises técnicas 85.99-6-04 - Treinamento em desenvolvimento profissional e gerencial 62.03-1-00 - Desenvolvimento e licenciamento de programas de computador não-customizáveis 47.51-2-01 - Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática				
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada				
LOGRADOURO R J DE FREITAS		NÚMERO 264	COMPLEMENTO	
CEP 02.911-030	BAIRRO/DISTRITO VILA ARCADIA	MUNICÍPIO SAO PAULO	UF SP	
ENDEREÇO ELETRÔNICO instrutherm@instruterm.com.br		TELEFONE (11) 2144-2842		
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****				
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 03/11/2005		
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL				
SITUAÇÃO ESPECIAL *****		DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****		

provado pela Instrução Normativa RFB nº 1.634, de 06 de maio de 2016.

mitido no dia 11/04/2019 às 14:14:43 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

(Handwritten signatures and marks)



008446
b.

INSTRUMENTOS
DE MEDIÇÃO

ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL DE
SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA

Alteração Contratual da sociedade Instrutherm Instrumentos de Medição Ltda

Pelo presente instrumento particular de alteração de contrato, os abaixo Sra. CIMARA MENEZES CAETANO PREZZOTI, brasileira, natural de São Paulo – SP, nascida em 19/05/1962, casada com comunhão parcial de bens, empresária, portadora da Cédula de Identidade RG nº 11.217.349-4 expedida em 19/08/2008 pela SSP/SP e do CPF nº 083.362.928-02, residente e domiciliada no Município de São Paulo – SP, na Rua da Bica nº 410 – apto 223 – Bloco A – Bairro da Freguesia do Ó – CEP 02925-000 e Sr. SERGIO PREZZOTI, brasileiro, natural de São Paulo – SP, nascido em 27/10/1958, casado com comunhão parcial de bens, empresário, portador da Cédula de Identidade RG nº 9.026.456-3 expedida em 25/11/1993 pela SSP/SP e do CPF nº 942.031.058-20, residente e domiciliado no Município de São Paulo – SP, na Rua da Bica nº 410 – apto 223 – Bloco A – Bairro da Freguesia do Ó – CEP 02925-000, únicos sócios componentes da sociedade empresária limitada INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA, com sede no Município de São Paulo – SP, na Rua Jorge de Freitas nº 264 – Bairro da Vila Arcadia – CEP 02911-030, inscrita no CNPJ sob o nº 53.775.862/0001-52, conforme Contrato Social arquivado na Junta Comercial do Estado de São Paulo sob o NIRE 35.202.685.950 datado de 05 de setembro de 1984 e posteriores alterações sob o nº 193.390/92-9 datado de 30/11/1992; sob o nº 176.419/93-7 datado de 11/11/1993; sob o nº 061.783/95-0 datado de 20/04/1995; sob o nº 156.590/95-5 datado de 25/09/1995; sob o nº 150.355/96-8 datado de 16/09/1996; sob o nº 089.832/99-1 datado de 09/06/1999; sob o nº 182.827/00-8 datado de 29/09/2000; sob o nº 212.835/04-0 datado de 28/04/2004; sob o nº 017.050/080 datado de 23/01/2008 e a última registrada sob o nº 213.578/10-4 datada de 22/06/2010, resolvem, de comum acordo, entre si, e na melhor forma de direito, alterá-lo, conforme as cláusulas e condições enumeradas, a saber:

1ª) Altera-se o objetivo que era:

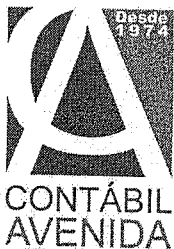
- comércio, importação e exportação de instrumentos de medição;
- assistência técnica em instrumentos de medição;
- laboratório e certificação de instrumentos de medição e que passa a ser:

- 1) Importação, exportação, comércio atacadista e/ou varejista e locação de instrumentos de medição, inclusive partes e peças;
- 2) Assistência técnica, bem como o conserto, restauração, manutenção, conservação e calibração de instrumentos de medição, inclusive partes e peças;
- 3) Laboratório e certificação de instrumentos de medição, inclusive laudos, testes e análises técnicas;

Avenida Itaberaba nº 281 – Freguesia do Ó – São Paulo – SP – CEP 02734-000
Telefone/Fax: (11) 3926-5228 – E-mail: contabilavenida@contabilavenida.com.br

t
ff

Ⓢ
Ⓢ
Ⓢ



INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO

008447

- 4) Cursos e treinamentos de capacitação profissional para utilização de instrumentos de medição, inclusive partes e peças;
- 5) Comércio atacadista e/ou varejista e licenciamento de softwares não customizáveis.
- 6) Comércio varejista de artigos médicos.

2ª) Altera-se o endereço residencial da sócia Sra. Cimara Menezes Caetano Prezzoti, anteriormente já qualificada, que era no Município de São Paulo – SP, na Rua da Bica nº 410 – apto 223 – Bloco A – Bairro da Freguesia do Ó – CEP 02925-000 e que passa a ser no Município de São Paulo – SP, na Avenida Francisco Matarazzo nº 1.850 – apto 163 – Bloco A I – Bairro da Água Branca – CEP 05001-200.

3ª) Altera-se o endereço residencial do sócio Sr. Sergio Prezzoti, anteriormente já qualificado, que era no Município de São Paulo – SP, na Rua da Bica nº 410 – apto 223 – Bloco A – Bairro da Freguesia do Ó – CEP 02925-000 e que passa a ser no Município de São Paulo – SP, na Avenida Francisco Matarazzo nº 1.850 – apto 163 – Bloco A I – Bairro da Água Branca – CEP 05001-200.

4ª) Em vista das modificações ora ajustadas, consolida-se o contrato social com a seguinte redação:

PRIMEIRA – A sociedade gira sob a denominação social de **INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA**

SEGUNDA – O objetivo social é:

- 1) Importação, exportação, comércio atacadista e/ou varejista e locação de instrumentos de medição, inclusive partes e peças;
- 2) Assistência técnica, bem como o conserto, restauração, manutenção, conservação e calibração de instrumentos de medição, inclusive partes e peças;
- 3) Laboratório e certificação de instrumentos de medição, inclusive laudos, testes e análises técnicas;
- 4) Cursos e treinamentos de capacitação profissional para utilização de instrumentos de medição, inclusive partes e peças;
- 5) Comércio atacadista e/ou varejista e licenciamento de softwares não customizáveis.
- 6) Comércio varejista de artigos médicos.

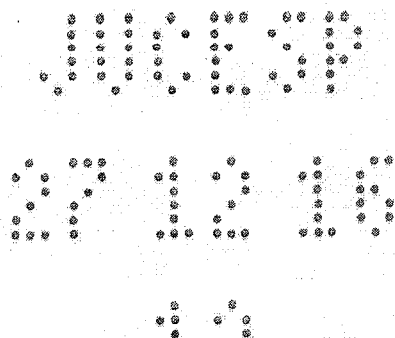
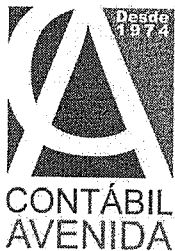
TERCEIRA – A sociedade tem a sua sede no Município de São Paulo – SP, na Rua Jorge de Freitas nº 264 – Bairro da Vila Santa Delfina – CEP 02911-030.

Parágrafo único: A sociedade não tem filiais, mas poderá criá-las se for de seu interesse.

Avenida Itaberaba nº 281 – Freguesia do Ó – São Paulo – SP – CEP 02734-000
Telefone/Fax: (11) 3926-5228 – E-mail: contabilavenida@contabilavenida.com.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

Handwritten initials in the bottom left corner.



008448
6.

QUARTA – O capital social é de R\$ 206.120,00 (duzentos e seis mil cento e vinte reais), dividido em 206.120 cotas de R\$ 1,00 (um real) cada uma, subscritas e integralizadas, em moeda corrente do país, assim divididas, entre os sócios, a saber:

1) – **Cimara Menezes Caetano Prezzoti**, portadora de 103.060 cotas de capital social no valor de R\$ 1,00 (um real) cada uma, subscritas e integralizadas, em moeda corrente nacional, no valor total de R\$ 103.060,00 (cento e três mil e sessenta reais).

2) – **Sergio Prezzoti**, portador de 103.060 cotas de capital social no valor de R\$ 1,00 (um real) cada uma, subscritas e integralizadas, em moeda corrente nacional, no valor total de R\$ 103.060,00 (cento e três mil e sessenta reais).

QUINTA – A responsabilidade dos sócios, na forma da lei, é restrita ao valor de suas cotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

SEXTA – A sociedade iniciou suas atividades em 05/09/1984 e seu prazo de duração é indeterminado.

SÉTIMA – A administração e o uso da denominação social é exercida pelos cotistas, que são sócios administradores, **Sra. Cimara Menezes Caetano Prezzoti** e **Sr. Sergio Prezzoti**, e que representam a sociedade ativa e passivamente, em juízo e fora dele; com amplos poderes, sendo que representam a sociedade *separadamente*.

Parágrafo único: É defeso aos sócios administradores valerem-se da sociedade para favorecer terceiros, estranhos ao quadro social, pela concessão de aval, abono, endosso, fiança e outros atos semelhantes, que constituem encargos ou gravames de qualquer espécie, sem a anuência do outro sócio, ficando responsável individualmente pelos compromissos ora assumidos o sócio que venha a infringir a presente cláusula.

OITAVA – Os sócios administradores têm direito a uma retirada mensal a título de “Pro-Labore”, que será estipulada entre os sócios.

NONA – Os sócios administradores declaram, para os efeitos do disposto no artigo 1.011 § 1º C/C 2002, que não estão incurso em nenhum crime de lei que os impeçam de exercerem atividade empresária.

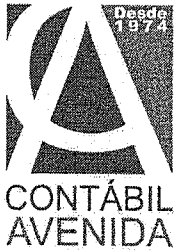
DÉCIMA – O exercício social encerrar-se-á em 31 de dezembro de cada ano, quando, então, será levantado um balanço geral da sociedade, sendo que os lucros ou prejuízos verificados serão distribuídos ou suportados pelos sócios, na proporção de suas cotas de capital.

§ 1º Caso a distribuição dos resultados seja suportada desproporcionalmente aos percentuais de participação do quadro societário, será necessária a deliberação dos sócios em reunião devidamente convocada para este fim.

Avenida Itaberaba nº 281 – Freguesia do Ó – São Paulo – SP – CEP 02734-000
Telefone/Fax: (11) 3926-5228 – E-mail: contabilavenida@contabilavenida.com.br

f
H

Handwritten signatures and initials.



008449
b.

CONTÁBIL AVENIDA

§ 2º Fica a sociedade autorizada a distribuir antecipadamente lucros do exercício, com base em levantamento de balanço intermediário, observada a reposição de lucros quando a distribuição afetar o capital social.

DÉCIMA PRIMEIRA – Caso um sócio deseje retirar-se da sociedade, deverá notificá-la, por escrito e com uma antecedência mínima de 60 (sessenta) dias, e seus haveres serão reembolsados na forma com que determina e estabelece a “cláusula décima segunda”.

DÉCIMA SEGUNDA – No caso de falecimento de quaisquer dos sócios, a sociedade não será extinta, levantando-se um balanço especial nesta data e, se convier aos herdeiros, será lavrado novo instrumento, com a inclusão dos mesmos, com os direitos legais e obrigações ou, então, os herdeiros receberão seus haveres, conforme o balanço especial levantado, em prestações mensais e sucessivas, conforme contrato a ser elaborado na data do evento.

§ 1º A cessão e transferência de cotas entre os sócios poderão processar-se livremente. Entretanto, desejando qualquer dos sócios cederem ou transferir suas cotas, total ou parcialmente, a terceiros estranhos à sociedade, deverá comunicar sua intenção, por escrito, ao outro sócio, ao qual fica assegurado o direito de preferência para adquiri-las em igualdade de condições, devendo esse direito ser exercido dentro do prazo de 60 (sessenta) dias a contar do recebimento da comunicação.

§ 2º A nenhum dos sócios será lícito alienar, penhorar ou caucionar as cotas sociais, sem a anuência do outro sócio.

DÉCIMA TERCEIRA - As omissões ou dúvidas que possam ser suscitadas sob o presente contrato social, serão supridas ou resolvidas com base na Lei 10.406 de 10 de janeiro de 2002 e noutras disposições legais que lhe forem aplicáveis.

DÉCIMA QUARTA – Fica eleito o Foro do Município de São Paulo - SP, para qualquer ação fundada neste contrato, renunciando-se a qualquer outro por muito especial que seja ou venha a ser.

E, por estarem assim justos e contratados aceitam e assinam o presente instrumento em três (03) vias de igual teor e forma, na presença de duas (02) testemunhas.

São Paulo, 01 de dezembro de 2016.

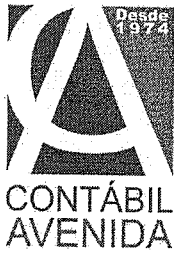
Caetano

Cimara Menezés Caetano Prezzoti

Avenida Itaberaba nº 281 – Freguesia do Ó – São Paulo – SP – CEP 02734-000
Telefone/Fax: (11) 3926-5228 – E-mail: contabilavenida@contabilavenida.com.br

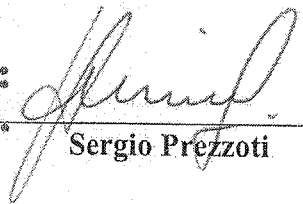
[Handwritten mark]

[Handwritten marks and signatures]

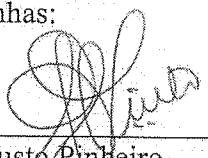


RECEBIMOS
DE
1

008450
b.


Sergio Prezzoti

Testemunhas:

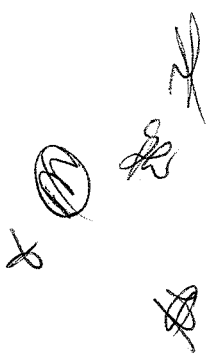


José Augusto Pinheiro
RG 5.006.435-6 SSP/SP



Amarildo de Oliveira Pinedo Junior
RG 42.089.880-3 SSP/SP





008451
b.

AIQ FERRAMENTAS E INSTRUMENTOS LTDA – EPP
CNPJ 12.134.879/0001-43 – I.E. 147.284.869.112

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos a quem interessar que a empresa INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA, forneceu os equipamentos descritos abaixo cumprindo todos os prazos estipulados, e os mesmos tiveram desempenho satisfatório:

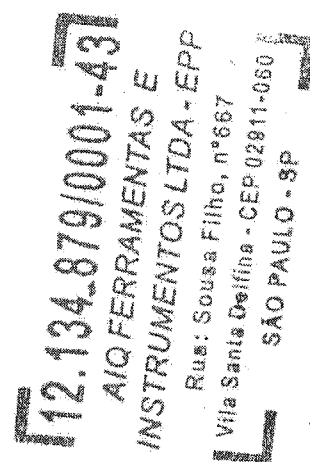
Descrição	Quantidade	NF
TERMOMETRO DIGITAIS DE MAXIMA E MINIMA - TH - 200	63 PÇS	162525
		167338
		169949
		170715
		172680
		172985
		178613
		179930
		179938
180204		

São Paulo, 17 de Abril de 2018

Atenciosamente

AIQ Ferramentas e Instrumentos Ltda - EPP

AIQ FERRAMENTAS
12.134.879/0001-43



Telefone 11 4304 7800/ 4305-7800 - E-mail aiq@aiq.com.br
Rua Sousa Filho, nº 667 – Vila Santa Delfina, São Paulo/ SP, CEP 02911-060

008452
0.

MINISTÉRIO DA FAZENDA
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped

Versão: 5.0.2

RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

NIRE 35202685950	CNPJ 53.775.862/0001-52	
NOME EMPRESARIAL NSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA		

IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL Livro Diário	PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO 01/01/2017 a 31/12/2017
NATUREZA DO LIVRO Livro Diário Geral	NÚMERO DO LIVRO 46
IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH) 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B	

ESTE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTE CERTIFICADOS DIGITAIS:

QUALIFICAÇÃO DO SIGNATARIO	CPF/CNPJ	NOME	Nº SÉRIE DO CERTIFICADO	VALIDADE	RESPONSÁVEL LEGAL
Contabilista	32319932887	JOSE AUGUSTO PINHEIRO:32319932887	191297515447908335 4	10/05/2017 a 09/05/2020	Não
Administrador	94203105820	SERGIO PREZZOTI:94203105820	231570056063491599 7	04/03/2016 a 04/03/2019	Sim

NÚMERO DO RECIBO:

5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.
0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8

Escrituração recebida via Internet
pelo Agente Receptor SERPRO
em 29/05/2018 às 20:45:56

7C.BE.6B.B0.7B.49.96.F3
DA.6D.0B.05.E0.1D.73.05

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo. A comprovação da autenticação dá-se por este recibo. Esta autenticação dispensa a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei Complementar nº 1247/2014.

008453



TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Outubro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

TERMO DE ABERTURA

Nome Empresarial	INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
NIRE	35202685950
CNPJ	53.775.862/0001-52
Número de Ordem	46
Natureza do Livro	Livro Diário Geral
Município	SAO PAULO
Data do arquivamento dos atos constitutivos	05/09/1984
Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária	
Data de encerramento do exercício social	31/12/2017
Quantidade total de linhas do arquivo digital	228214

TERMO DE ENCERRAMENTO

Nome Empresarial	INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
Natureza do Livro	Livro Diário Geral
Número de ordem	46
Quantidade total de linhas do arquivo digital	228214
Data de inicio	01/01/2017

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.2 do Visualizador

Página 1 de 2

008454
10

TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
Número de Ordem do Livro: 46
Período Selecionado: 01 de Outubro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Data de término

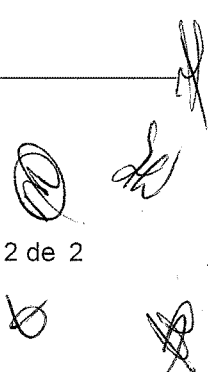
31/12/2017

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.2 do Visualizador

Página 2 de 2



008455
6.

BALANÇO PATRIMONIAL



Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Março de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO	R\$ 19.899.964,84	R\$ 20.407.599,35
CIRCULANTE	R\$ 10.044.772,99	R\$ 10.543.881,74
DISPONÍVEL	R\$ 2.433.071,72	R\$ 2.197.965,13
NUMERÁRIO	R\$ 75.322,54	R\$ 399.602,31
APLICAÇÕES FINANCEIRAS	R\$ 2.357.749,18	R\$ 1.798.362,82
REALIZAVEL A CURTO PRAZO	R\$ 7.611.701,27	R\$ 8.345.916,61
DUPLICATAS A RECEBER	R\$ 2.207.660,64	R\$ 2.198.733,05
CLIENTES	R\$ 2.207.660,64	R\$ 2.198.733,05
TRIBUTOS A COMPENSAR/RECUPERAR	R\$ 3.235,91	R\$ 4.666,60
IRRF A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 6,57
CSLL RETIDA NA FONTE	R\$ 0,00	R\$ 21,59
OUTROS TRIBUTOS A RECUPERAR	R\$ 103,14	R\$ 103,14
PIS A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 14,04
COFINS A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 64,78
ICMS DIFAL A RECUPERAR	R\$ 3.132,77	R\$ 4.456,48
ADIANTAMENTO DE SALÁRIOS	R\$ 200.499,14	R\$ 161.483,90
ADIANTAMENTO DE SALÁRIOS	R\$ 159.402,16	R\$ 158.443,84
ADIANTAMENTO DE FÉRIAS	R\$ 41.096,98	R\$ 3.040,06
ADIANTAMENTO A FORNECEDORES	R\$ 1.151.319,21	R\$ 514.565,47
IMPORTAÇÕES EM ANDAMENTO	R\$ 1.050.072,72	R\$ 358.310,43
DESPESAS ANTECIPADAS	R\$ 98.725,51	R\$ 153.502,45
ADIANTAMENTO A FORNECEDORES	R\$ 2.520,98	R\$ 2.752,59
ESTOQUE	R\$ 4.048.986,37	R\$ 5.466.467,59
MERCADORIAS DE REVENDA	R\$ 4.048.986,37	R\$ 5.466.467,59
NÃO CIRCULANTE	R\$ 9.855.191,85	R\$ 9.863.717,61
REALIZAVEL A LONGO PRAZO	R\$ 8.350.216,02	R\$ 8.369.277,73
APLICAÇÕES FINANCEIRAS LONGO PRAZO	R\$ 8.350.216,02	R\$ 8.369.277,73
IMOBILIZADO	R\$ 1.504.975,83	R\$ 1.494.439,88
ADMINISTRAÇÃO	R\$ 1.691.054,52	R\$ 1.697.054,52
MOVEIS E UTENSILIOS	R\$ 106.969,19	R\$ 106.969,19
TELEFONIA	R\$ 4.584,95	R\$ 4.584,95
VEICULOS	R\$ 132.281,48	R\$ 132.281,48

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

008456

BALANÇO PATRIMONIAL

10

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Março de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
MAQ. EQUIPAMENTOS E ACESSÓRIOS	R\$ 211.868,45	R\$ 211.868,45
IMOVEIS	R\$ 1.199.054,57	R\$ 1.199.054,57
EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA	R\$ 36.295,88	R\$ 42.295,88
(-) DEPRECIACÃO ACUMULADA	R\$ (186.078,69)	R\$ (202.614,64)
PASSIVO	R\$ 19.899.964,84	R\$ 20.407.599,35
CIRCULANTE	R\$ 745.736,47	R\$ 629.213,18
DEBITIVAS	R\$ 745.736,47	R\$ 629.213,18
FORNECEDORES	R\$ 85.250,90	R\$ 25.296,62
FORNECEDORES ESTRANGEIROS	R\$ 10.663,74	R\$ 0,00
FORNECEDORES	R\$ 74.587,16	R\$ 25.296,62
OBRIGAÇÕES TRABALHISTAS	R\$ 219.242,06	R\$ 242.711,35
SALARIOS	R\$ 79.499,65	R\$ 76.292,82
PROLABORE A PAGAR	R\$ 4.999,01	R\$ 1.667,86
FGTS	R\$ 22.616,64	R\$ 15.330,52
INSS	R\$ 65.654,53	R\$ 66.297,18
CONTRIBUIÇÃO SINDICAL	R\$ 44,07	R\$ 5.655,27
IRRF FOLHA	R\$ 43.093,37	R\$ 29.124,51
PENSÃO ALIMENTICIA	R\$ 304,49	R\$ 976,45
ESTAGIARIOS A PAGAR	R\$ 3.030,30	R\$ 1.740,00
PROVISÃO DE 13º SALARIO A PAGAR	R\$ 0,00	R\$ 45.626,74
DEBITIVAS	R\$ 412.940,12	R\$ 322.652,62
IRPJ	R\$ 164.772,42	R\$ 140.190,10
CONTRIBUIÇÃO SOCIAL	R\$ 76.805,94	R\$ 64.610,52
IRRF TERCEIROS	R\$ 286,17	R\$ 287,32
ICMS	R\$ 58.710,71	R\$ 5.702,51
IPI	R\$ 22.058,46	R\$ 27.973,88
ISS	R\$ 16.058,28	R\$ 18.069,22
PIS	R\$ 11.878,63	R\$ 9.909,06
COFINS	R\$ 54.824,60	R\$ 45.734,09
PIS/COFINS/CSLL S/ SERV. PRESTADOS	R\$ 936,91	R\$ 999,86
ICMS SUBSTITUIÇÃO TRIBUTARIA	R\$ 4.456,18	R\$ 5.797,71
ISS RETIDO	R\$ 331,59	R\$ 419,34

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.2 do Visualizador

Página 2 de 3

008457
b

BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
Número de Ordem do Livro: 46
Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Março de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ICMS DIFERENCIAL DE ALIQUOTA	R\$ 1.820,23	R\$ 2.959,01
CONTAS A PAGAR	R\$ 28.303,39	R\$ 38.552,59
CONTAS A PAGAR	R\$ 28.303,39	R\$ 38.552,59
PATRIMONIO LIQUIDO	R\$ 19.154.228,37	R\$ 19.778.386,17
CAPITAL SOCIAL	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
INTEGRALIZADO	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
CAPITAL SOCIAL	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
RESERVAS	R\$ 18.948.108,37	R\$ 19.572.266,17
DE LUCROS / PREJUIZOS	R\$ 18.948.108,37	R\$ 19.572.266,17
LUCROS ACUMULADOS	R\$ 15.570.021,52	R\$ 18.328.350,83
LUCRO / PREJUIZO DO EXERCICIO	R\$ 3.378.086,85	R\$ 1.243.915,34

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

BALANÇO PATRIMONIAL



Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Abril de 2017 a 30 de Junho de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO	R\$ 20.407.599,35	R\$ 20.708.107,71
CIRCULANTE	R\$ 10.543.881,74	R\$ 10.695.793,16
DISPONÍVEL	R\$ 2.197.965,13	R\$ 2.235.148,64
NUMERÁRIO	R\$ 399.602,31	R\$ 258.167,85
APLICAÇÕES FINANCEIRAS	R\$ 1.798.362,82	R\$ 1.976.980,79
REALIZAVEL A CURTO PRAZO	R\$ 8.345.916,61	R\$ 8.460.644,52
DUPLICATAS A RECEBER	R\$ 2.198.733,05	R\$ 2.605.950,63
CLIENTES	R\$ 2.198.733,05	R\$ 2.605.950,63
TRIBUTOS A COMPENSAR/RECUPERAR	R\$ 4.666,60	R\$ 6.557,68
IRRF A COMPENSAR	R\$ 6,57	R\$ 0,00
CSSL RETIDA NA FONTE	R\$ 21,59	R\$ 0,00
OUTROS TRIBUTOS A RECUPERAR	R\$ 103,14	R\$ 597,43
PIS A COMPENSAR	R\$ 14,04	R\$ 0,00
COFINS A COMPENSAR	R\$ 64,78	R\$ 0,00
ICMS DIFAL A RECUPERAR	R\$ 4.456,48	R\$ 5.960,25
ADIANTAMENTO DE SALÁRIOS	R\$ 161.483,90	R\$ 173.513,77
ADIANTAMENTO DE SALÁRIOS	R\$ 158.443,84	R\$ 157.485,52
ADIANTAMENTO DE FÉRIAS	R\$ 3.040,06	R\$ 16.028,25
ADIANTAMENTO A FORNECEDORES	R\$ 514.565,47	R\$ 605.108,48
IMPORTAÇÕES EM ANDAMENTO	R\$ 358.310,43	R\$ 500.769,36
DESPESAS ANTECIPADAS	R\$ 153.502,45	R\$ 104.339,12
ADIANTAMENTO A FORNECEDORES	R\$ 2.752,59	R\$ 0,00
ESTOQUE	R\$ 5.466.467,59	R\$ 5.069.513,96
MERCADORIAS DE REVENDA	R\$ 5.466.467,59	R\$ 5.069.513,96
NÃO CIRCULANTE	R\$ 9.863.717,61	R\$ 10.012.314,55
REALIZAVEL A LONGO PRAZO	R\$ 8.369.277,73	R\$ 8.528.448,61
APLICAÇÕES FINANCEIRAS LONGO PRAZO	R\$ 8.369.277,73	R\$ 8.528.448,61
IMOBILIZADO	R\$ 1.494.439,88	R\$ 1.483.865,94
ADMINISTRAÇÃO	R\$ 1.697.054,52	R\$ 1.703.289,11
MOVEIS E UTENSILIOS	R\$ 106.969,19	R\$ 106.969,19
TELEFONIA	R\$ 4.584,95	R\$ 4.584,95
VEICULOS	R\$ 132.281,48	R\$ 132.281,48

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped



008459

BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Abril de 2017 a 30 de Junho de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
MAQ. EQUIPAMENTOS E ACESSÓRIOS	R\$ 211.868,45	R\$ 218.103,04
IMOVEIS	R\$ 1.199.054,57	R\$ 1.199.054,57
EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA	R\$ 42.295,88	R\$ 42.295,88
(-) DEPRECIAÇÃO ACUMULADA	R\$ (202.614,64)	R\$ (219.423,17)
PASSIVO	R\$ 20.407.599,35	R\$ 20.708.107,71
CIRCULANTE	R\$ 629.213,18	R\$ 853.274,41
EFETIVAS	R\$ 629.213,18	R\$ 853.274,41
FORNECEDORES	R\$ 25.296,62	R\$ 85.533,58
FORNECEDORES ESTRANGEIROS	R\$ 0,00	R\$ 20.097,86
FORNECEDORES	R\$ 25.296,62	R\$ 65.435,72
OBRIGAÇÕES TRABALHISTAS	R\$ 242.711,35	R\$ 305.541,31
SALARIOS	R\$ 76.292,82	R\$ 88.253,18
PROLABORE A PAGAR	R\$ 1.667,86	R\$ 1.667,86
FGTS	R\$ 15.330,52	R\$ 15.622,63
INSS	R\$ 66.297,18	R\$ 70.635,93
CONTRIBUIÇÃO SINDICAL	R\$ 5.655,27	R\$ 44,07
IRRF FOLHA	R\$ 29.124,51	R\$ 31.279,63
PENSÃO ALIMENTICIA	R\$ 976,45	R\$ 1.001,92
ESTAGIARIOS A PAGAR	R\$ 1.740,00	R\$ 4.590,00
PROVISÃO DE 13º SALARIO A PAGAR	R\$ 45.626,74	R\$ 92.446,09
OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS	R\$ 322.652,62	R\$ 437.339,40
IRPJ	R\$ 140.190,10	R\$ 172.067,95
CONTRIBUIÇÃO SOCIAL	R\$ 64.610,52	R\$ 78.867,57
IRRF TERCEIROS	R\$ 287,32	R\$ 118,48
ICMS	R\$ 5.702,51	R\$ 57.157,49
IPI	R\$ 27.973,88	R\$ 26.253,21
ISS	R\$ 18.069,22	R\$ 20.800,43
PIS	R\$ 9.909,06	R\$ 12.803,04
COFINS	R\$ 45.734,09	R\$ 59.090,96
PIS/COFINS/CSLL S/ SERV. PRESTADOS	R\$ 999,86	R\$ 394,48
ICMS SUBSTITUIÇÃO TRIBUTARIA	R\$ 5.797,71	R\$ 3.781,25
ISS RETIDO	R\$ 419,34	R\$ 46,85

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.2 do Visualizador

Página 2 de 3

BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Abril de 2017 a 30 de Junho de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ICMS DIFERENCIAL DE ALIQUOTA	R\$ 2.959,01	R\$ 5.957,69
CONTAS A PAGAR	R\$ 38.552,59	R\$ 24.860,12
CONTAS A PAGAR	R\$ 38.552,59	R\$ 24.860,12
PATRIMONIO LIQUIDO	R\$ 19.778.386,17	R\$ 19.854.833,30
CAPITAL SOCIAL	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
INTEGRALIZADO	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
CAPITAL SOCIAL	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
RESERVAS	R\$ 19.572.266,17	R\$ 19.648.713,30
DE LUCROS / PREJUIZOS	R\$ 19.572.266,17	R\$ 19.648.713,30
LUCROS ACUMULADOS	R\$ 18.328.350,83	R\$ 17.524.959,27
LUCRO / PREJUIZO DO EXERCICIO	R\$ 1.243.915,34	R\$ 2.123.754,03

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

008461



BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Julho de 2017 a 30 de Setembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO	R\$ 20.708.107,71	R\$ 20.165.789,20
CIRCULANTE	R\$ 10.695.793,16	R\$ 9.971.853,88
DISPONÍVEL	R\$ 2.235.148,64	R\$ 2.365.251,92
NUMERÁRIO	R\$ 258.167,85	R\$ 498.704,30
APLICAÇÕES FINANCEIRAS	R\$ 1.976.980,79	R\$ 1.866.547,62
REALIZAVEL A CURTO PRAZO	R\$ 8.460.644,52	R\$ 7.606.601,96
DUPLICATAS A RECEBER	R\$ 2.605.950,63	R\$ 2.131.772,62
CLIENTES	R\$ 2.605.950,63	R\$ 2.127.604,97
VALORES A RECEBER	R\$ 0,00	R\$ 105,48
BLOQUEIO JUDICIAL	R\$ 0,00	R\$ 4.062,17
TRIBUTOS A COMPENSAR/RECUPERAR	R\$ 6.557,68	R\$ 8.511,19
IRRF A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 23,33
CSLL RETIDA NA FONTE	R\$ 0,00	R\$ 19,44
OUTROS TRIBUTOS A RECUPERAR	R\$ 597,43	R\$ 597,43
PIS A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 12,64
COFINS A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 58,36
ICMS DIFAL A RECUPERAR	R\$ 5.960,25	R\$ 7.799,99
ADIANTAMENTO DE SALÁRIOS	R\$ 173.513,77	R\$ 159.774,33
ADIANTAMENTO DE SALÁRIOS	R\$ 157.485,52	R\$ 159.774,33
ADIANTAMENTO DE FÉRIAS	R\$ 16.028,25	R\$ 0,00
ADIANTAMENTO A FORNECEDORES	R\$ 605.108,48	R\$ 296.852,38
IMPORTAÇÕES EM ANDAMENTO	R\$ 500.769,36	R\$ 254.861,92
DESPESAS ANTECIPADAS	R\$ 104.339,12	R\$ 41.990,46
ESTOQUE	R\$ 5.069.513,96	R\$ 5.009.691,44
MERCADORIAS DE REVENDA	R\$ 5.069.513,96	R\$ 5.009.691,44
NÃO CIRCULANTE	R\$ 10.012.314,55	R\$ 10.193.935,32
REALIZAVEL A LONGO PRAZO	R\$ 8.528.448,61	R\$ 8.710.696,02
APLICAÇÕES FINANCEIRAS LONGO PRAZO	R\$ 8.528.448,61	R\$ 8.710.696,02
IMOBILIZADO	R\$ 1.483.865,94	R\$ 1.483.239,30
ADMINISTRAÇÃO	R\$ 1.703.289,11	R\$ 1.719.749,11
MOVEIS E UTENSÍLIOS	R\$ 106.969,19	R\$ 106.969,19
TELEFONIA	R\$ 4.584,95	R\$ 4.584,95

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.2 do Visualizador

Página 1 de 3

BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Julho de 2017 a 30 de Setembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
VEICULOS	R\$ 132.281,48	R\$ 132.281,48
MAQ. EQUIPAMENTOS E ACESSÓRIOS	R\$ 218.103,04	R\$ 226.303,04
IMOVEIS	R\$ 1.199.054,57	R\$ 1.199.054,57
EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA	R\$ 42.295,88	R\$ 50.555,88
(-) DEPRECIACÃO ACUMULADA	R\$ (219.423,17)	R\$ (236.509,81)
PASSIVO	R\$ 20.708.107,71	R\$ 20.165.789,20
CIRCULANTE	R\$ 853.274,41	R\$ 811.755,02
EFETIVAS	R\$ 853.274,41	R\$ 811.755,02
FORNECEDORES	R\$ 85.533,58	R\$ 125.605,23
FORNECEDORES ESTRANGEIROS	R\$ 20.097,86	R\$ 70.175,31
FORNECEDORES	R\$ 65.435,72	R\$ 55.429,92
OBRIGAÇÕES TRABALHISTAS	R\$ 305.541,31	R\$ 349.097,21
SALARIOS	R\$ 88.253,18	R\$ 81.685,23
PROLABORE A PAGAR	R\$ 1.667,86	R\$ 1.667,86
FGTS	R\$ 15.622,63	R\$ 16.925,41
INSS	R\$ 70.635,93	R\$ 75.311,59
CONTRIBUIÇÃO SINDICAL	R\$ 44,07	R\$ 240,52
IRRF FOLHA	R\$ 31.279,63	R\$ 33.055,15
PENSÃO ALIMENTICIA	R\$ 1.001,92	R\$ 951,96
INSS RETIDO DE TERCEIROS	R\$ 0,00	R\$ 126,91
ESTAGIARIOS A PAGAR	R\$ 4.590,00	R\$ 3.042,30
PROVISÃO DE 13º SALARIO A PAGAR	R\$ 92.446,09	R\$ 136.090,28
OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS	R\$ 437.339,40	R\$ 292.867,51
IRPJ	R\$ 172.067,95	R\$ 141.459,64
CONTRIBUIÇÃO SOCIAL	R\$ 78.867,57	R\$ 63.065,22
IRRF TERCEIROS	R\$ 118,48	R\$ 191,14
ICMS	R\$ 57.157,49	R\$ 5.045,48
IPI	R\$ 26.253,21	R\$ 14.888,31
ISS	R\$ 20.800,43	R\$ 14.148,81
PIS	R\$ 12.803,04	R\$ 7.357,26
COFINS	R\$ 59.090,96	R\$ 33.956,28
PIS/COFINS/CSLL S/ SERV. PRESTADOS	R\$ 394,48	R\$ 676,23

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.2 do Visualizador

Página 2 de 3

008463
6.

BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
Número de Ordem do Livro: 46
Período Selecionado: 01 de Julho de 2017 a 30 de Setembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ICMS SUBSTITUIÇÃO TRIBUTARIA	R\$ 3.781,25	R\$ 5.322,83
ISS RETIDO	R\$ 46,85	R\$ 47,42
ICMS DIFERENCIAL DE ALIQUOTA	R\$ 5.957,69	R\$ 6.708,89
CONTAS A PAGAR	R\$ 24.860,12	R\$ 44.185,07
CONTAS A PAGAR	R\$ 24.860,12	R\$ 44.185,07
PATRIMONIO LIQUIDO	R\$ 19.854.833,30	R\$ 19.354.034,18
CAPITAL SOCIAL	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
INTEGRALIZADO	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
CAPITAL SOCIAL	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
RESERVAS	R\$ 19.648.713,30	R\$ 19.147.914,18
DE LUCROS / PREJUIZOS	R\$ 19.648.713,30	R\$ 19.147.914,18
LUCROS ACUMULADOS	R\$ 17.524.959,27	R\$ 16.822.204,16
LUCRO / PREJUIZO DO EXERCICIO	R\$ 2.123.754,03	R\$ 2.325.710,02

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.2 do Visualizador

Página 3 de 3

008464

BALANÇO PATRIMONIAL



Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Outubro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO	R\$ 20.165.789,20	R\$ 19.675.053,89
CIRCULANTE	R\$ 9.971.853,88	R\$ 9.409.968,66
DISPONÍVEL	R\$ 2.365.251,92	R\$ 1.792.737,16
NUMERÁRIO	R\$ 498.704,30	R\$ 279.306,45
APLICAÇÕES FINANCEIRAS	R\$ 1.866.547,62	R\$ 1.513.430,71
REALIZAVEL A CURTO PRAZO	R\$ 7.606.601,96	R\$ 7.617.231,50
DUPLICATAS A RECEBER	R\$ 2.131.772,62	R\$ 1.915.993,14
CLIENTES	R\$ 2.127.604,97	R\$ 1.900.386,79
VALORES A RECEBER	R\$ 105,48	R\$ 140,64
BLOQUEIO JUDICIAL	R\$ 4.062,17	R\$ 15.465,71
TRIBUTOS A COMPENSAR/RECUPERAR	R\$ 8.511,19	R\$ 13.669,90
IRRF A COMPENSAR	R\$ 23,33	R\$ 0,00
CSSL RETIDA NA FONTE	R\$ 19,44	R\$ 0,00
OUTROS TRIBUTOS A RECUPERAR	R\$ 597,43	R\$ 597,43
PIS A COMPENSAR	R\$ 12,64	R\$ 0,00
COFINS A COMPENSAR	R\$ 58,36	R\$ 0,00
ICMS A RECUPERAR	R\$ 0,00	R\$ 4.467,28
ICMS DIFAL A RECUPERAR	R\$ 7.799,99	R\$ 8.605,19
ADIANTAMENTO DE SALÁRIOS	R\$ 159.774,33	R\$ 192.591,96
ADIANTAMENTO DE SALÁRIOS	R\$ 159.774,33	R\$ 155.568,88
ADIANTAMENTO DE FÉRIAS	R\$ 0,00	R\$ 37.023,08
ADIANTAMENTO A FORNECEDORES	R\$ 296.852,38	R\$ 323.092,79
IMPORTAÇÕES EM ANDAMENTO	R\$ 254.861,92	R\$ 245.090,57
DESPESAS ANTECIPADAS	R\$ 41.990,46	R\$ 78.002,22
ESTÓQUE	R\$ 5.009.691,44	R\$ 5.171.883,71
MERCADORIAS DE REVENDA	R\$ 5.009.691,44	R\$ 5.171.883,71
NÃO CIRCULANTE	R\$ 10.193.935,32	R\$ 10.265.085,23
REALIZAVEL A LONGO PRAZO	R\$ 8.710.696,02	R\$ 8.783.541,51
APLICAÇÕES FINANCEIRAS LONGO PRAZO	R\$ 8.710.696,02	R\$ 8.783.541,51
IMOBILIZADO	R\$ 1.483.239,30	R\$ 1.481.543,72
ADMINISTRAÇÃO	R\$ 1.719.749,11	R\$ 1.735.799,19
MOVEIS E UTENSÍLIOS	R\$ 106.969,19	R\$ 106.969,19

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

versão 5.0.2 do Visualizador

Página 1 de 3

008465

BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Outubro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
TELEFONIA	R\$ 4.584,95	R\$ 4.584,95
VEÍCULOS	R\$ 132.281,48	R\$ 132.281,48
MAQ. EQUIPAMENTOS E ACESSÓRIOS	R\$ 226.303,04	R\$ 241.115,12
IMOVEIS	R\$ 1.199.054,57	R\$ 1.199.054,57
EQUIPAMENTOS DE INFORMÁTICA	R\$ 50.555,88	R\$ 51.793,88
(-) DEPRECIACÃO ACUMULADA	R\$ (236.509,81)	R\$ (254.255,47)
PASSIVO	R\$ 20.165.789,20	R\$ 19.675.053,89
CIRCULANTE	R\$ 811.755,02	R\$ 555.330,65
EFETIVAS	R\$ 811.755,02	R\$ 555.330,65
FORNECEDORES	R\$ 125.605,23	R\$ 32.565,89
FORNECEDORES ESTRANGEIROS	R\$ 70.175,31	R\$ 13.869,24
FORNECEDORES	R\$ 55.429,92	R\$ 18.696,65
OBRIGAÇÕES TRABALHISTAS	R\$ 349.097,21	R\$ 208.444,33
SALARIOS	R\$ 81.685,23	R\$ 68.377,74
PROLABORE A PAGAR	R\$ 1.667,86	R\$ 1.667,86
FGTS	R\$ 16.925,41	R\$ 22.342,83
INSS	R\$ 75.311,59	R\$ 71.937,02
CONTRIBUIÇÃO SINDICAL	R\$ 240,52	R\$ 88,14
IRRF FOLHA	R\$ 33.055,15	R\$ 39.704,59
PENSÃO ALIMENTICIA	R\$ 951,96	R\$ 1.277,40
INSS RETIDO DE TERCEIROS	R\$ 126,91	R\$ 0,00
STAGIARIOS A PAGAR	R\$ 3.042,30	R\$ 3.048,75
PROVISÃO DE 13º SALARIO A PAGAR	R\$ 136.090,28	R\$ 0,00
OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS	R\$ 292.867,51	R\$ 280.950,87
IRPJ	R\$ 141.459,64	R\$ 134.531,27
CONTRIBUIÇÃO SOCIAL	R\$ 63.065,22	R\$ 61.719,25
IRRF TERCEIROS	R\$ 191,14	R\$ 77,43
ICMS	R\$ 5.045,48	R\$ 0,00
IPI	R\$ 14.888,31	R\$ 15.267,39
ISS	R\$ 14.148,81	R\$ 13.973,36
PIS	R\$ 7.357,26	R\$ 7.833,50
COFINS	R\$ 33.956,28	R\$ 36.154,75

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

versão 5.0.2 do Visualizador

Página 2 de 3

008466

BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 53.775.862/0001-52
 Número de Ordem do Livro: 46
 Período Selecionado: 01 de Outubro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
PIS/COFINS/CSLL S/ SERV. PRESTADOS	R\$ 676,23	R\$ 289,90
ICMS SUBSTITUIÇÃO TRIBUTARIA	R\$ 5.322,83	R\$ 3.414,15
ISS RETIDO	R\$ 47,42	R\$ 48,46
ICMS DIFERENCIAL DE ALIQUOTA	R\$ 6.708,89	R\$ 7.641,41
CONTAS A PAGAR	R\$ 44.185,07	R\$ 33.369,56
CONTAS A PAGAR	R\$ 44.185,07	R\$ 33.369,56
PATRIMONIO LIQUIDO	R\$ 19.354.034,18	R\$ 19.119.723,24
CAPITAL SOCIAL	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
INTEGRALIZADO	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
CAPITAL SOCIAL	R\$ 206.120,00	R\$ 206.120,00
RESERVAS	R\$ 19.147.914,18	R\$ 18.913.603,24
DE LUCROS / PREJUIZOS	R\$ 19.147.914,18	R\$ 18.913.603,24
LUCROS ACUMULADOS	R\$ 16.822.204,16	R\$ 16.354.499,65
LUCRO / PREJUIZO DO EXERCICIO	R\$ 2.325.710,02	R\$ 2.559.103,59

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 5D.AB.28.CB.54.27.04.EB.72.22.10.A4.0A.17.93.0F.E0.39.7A.1B-8, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.2 do Visualizador

(-) Custos	R\$ (1.597.581,07)	R\$ (836.268,49)
(-) MERCADORIAS	R\$ (1.597.581,07)	R\$ (836.268,49)
= Lucro Bruto	R\$ 1.397.606,45	R\$ 3.073.327,87
(-) Despesas Administrativas	R\$ (1.285.914,61)	R\$ (1.087.045,53)
(-) SALARIOS	R\$ (467.794,93)	R\$ (441.885,24)
(-) RESCISÕES	R\$ (64.733,82)	R\$ (34.695,61)
(-) PLR	R\$ (38.688,16)	R\$ (597,50)
(-) VALE TRANSPORTE	R\$ (10.412,83)	R\$ (12.127,83)
(-) VALE ALIMENTAÇÃO	R\$ (82.354,92)	R\$ (58.112,62)
(-) ASSISTENCIA MEDICA	R\$ (96.591,82)	R\$ (99.309,23)
(-) CESTA BASICA	R\$ 735,00	R\$ (13.007,40)
(-) CONTRIBUIÇÃO SINDICAL	R\$ (3.514,86)	R\$ (1.234,49)
(-) INSS	R\$ (228.413,14)	R\$ (167.310,62)
(-) FGTS	R\$ (61.506,92)	R\$ (46.121,22)
(-) PROLABORE	R\$ (18.209,46)	R\$ (5.622,00)
(-) ESTAGIARIOS	R\$ (13.209,00)	R\$ (11.034,61)
(-) COMISSÕES	R\$ (66.004,29)	R\$ (54.511,48)
(-) FÉRIAS	R\$ (82.662,89)	R\$ (93.799,92)
(-) 13º SALARIO	R\$ (52.552,57)	R\$ (47.675,76)
Despesas Financeiras	R\$ (78.946,70)	R\$ (177.450,04)
(-) IOF S/ APLICAÇÃO FINANCEIRA	R\$ 0,00	R\$ (26,32)
(-) JUROS	R\$ 0,00	R\$ (64,03)
(-) VARIAÇÃO CAMBIAL PASSIVA	R\$ (20.160,35)	R\$ (128.078,31)
(-) DESPESAS BANCARIAS	R\$ (15.096,39)	R\$ (9.337,46)
(-) TAXA CARTÃO CRÉDITO	R\$ (43.689,96)	R\$ (39.943,92)
(-) Despesas Gerais	R\$ (592.622,40)	R\$ (625.927,59)
(-) ENERGIA ELETRICA	R\$ (9.816,87)	R\$ (24.776,48)
(-) AGUA/ESGOTO	R\$ (9.062,88)	R\$ (12.267,40)
(-) DESPESAS C/ TELEFONE	R\$ (15.368,89)	R\$ (15.342,26)
(-) INTERNET	R\$ (18.169,19)	R\$ (14.949,40)
(-) DESPESAS C/ MATERIAL DE CONSUMO	R\$ (58.053,03)	R\$ (35.440,76)
(-) CORREIOS	R\$ (133.740,05)	R\$ (125.118,84)
(-) DESPESAS C/ FRETE E CARRETOS	R\$ (2.403,59)	R\$ (4.081,38)
(-) PUBLICIDADE E PROPAGANDA	R\$ (36.529,00)	R\$ (54.298,00)
LEGAIS E JUDICIAIS	R\$ 0,00	R\$ (416,34)
(-) SEGURO	R\$ (20.985,95)	R\$ (34.880,78)
(-) DESPESAS COM CARTORIO	R\$ (5.999,42)	R\$ (7.980,72)
(-) DESPESAS C/ FEIRAS E EMPREENDIMENTOS	R\$ (34.532,27)	R\$ (53.767,05)
(-) DESPESAS C/ IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO	R\$ (8.800,00)	R\$ (16.353,00)
(-) ASSISTÊNCIA CONTABIL / JURIDICA	R\$ (64.393,40)	R\$ (57.354,00)
(-) MANUTENÇÃO SOFTWARE	R\$ (31.800,00)	R\$ (24.192,81)
(-) ASSESSORIA DE IMAGEM	R\$ (4.100,00)	R\$ (15.450,00)
(-) SERVIÇOS DE TERCEIROS	R\$ (90.144,41)	R\$ (95.203,20)
(-) ALUGUEIS DE IMOVEIS	R\$ (6.900,00)	R\$ (6.900,00)
(-) MANUTENÇÃO DE PREDIO	R\$ (20.000,00)	R\$ (5.763,89)
(-) DESPESAS C/ VEICULOS	R\$ (8.903,00)	R\$ (10.820,26)
(-) DESPESAS COM VIAGEM E ESTADIA	R\$ 0,00	R\$ (5.304,45)
(-) DESPESAS DIVERSAS	R\$ (11.983,49)	R\$ (4.342,14)
(-) ALIMENTAÇÃO	R\$ (936,96)	R\$ (924,43)
(-) Outras Despesas Operacionais	R\$ (17.406,76)	R\$ (46.983,08)
(-) DESPESAS COM DEPRECIÇÃO	R\$ (16.435,95)	R\$ (16.535,95)
(-) IPTU	R\$ (170,64)	R\$ (25.177,62)
(-) IPVA	R\$ 0,00	R\$ (2.635,49)
(-) IMPOSTOS E TAXAS DIVERSOS	R\$ 0,00	R\$ (1.979,07)

008467

b

10

= Lucro Bruto	R\$ 1.455.020,54	R\$ 2.830.122,96
Despesas Administrativas	R\$ (1.234,49)	R\$ 0,00
CONTRIBUIÇÃO SINDICAL	R\$ (1.234,49)	R\$ 0,00
Outras Despesas Operacionais	R\$ (27.813,11)	R\$ 0,00
IPTU	R\$ (25.177,62)	R\$ 0,00
IPVA	R\$ (2.635,49)	R\$ 0,00
(-) Despesas Administrativas	R\$ (1.085.811,04)	R\$ (1.126.637,17)
(-) SALARIOS	R\$ (441.885,24)	R\$ (502.390,17)
RESCISÕES	R\$ (34.695,61)	R\$ 546,62
(-) PLR	R\$ (597,50)	R\$ (42.052,90)
(-) VALE TRANSPORTE	R\$ (12.127,83)	R\$ (15.359,55)
(-) VALE ALIMENTAÇÃO	R\$ (58.112,62)	R\$ (73.867,23)
(-) ASSISTENCIA MEDICA	R\$ (99.309,23)	R\$ (116.581,08)
(-) CESTA BASICA	R\$ (13.007,40)	R\$ (13.245,93)
(-) INSS	R\$ (167.310,62)	R\$ (163.843,38)
(-) FGTS	R\$ (46.121,22)	R\$ (46.698,77)
(-) PROLABORE	R\$ (5.622,00)	R\$ (5.622,00)
(-) ESTAGIARIOS	R\$ (11.034,61)	R\$ (12.787,50)
(-) COMISSÕES	R\$ (54.511,48)	R\$ (66.268,19)
(-) FÉRIAS	R\$ (93.799,92)	R\$ (20.254,85)
(-) 13º SALARIO	R\$ (47.675,76)	R\$ (48.212,24)
(-) Despesas Financeiras	R\$ (177.423,72)	R\$ (109.677,98)
(-) JUROS	R\$ (64,03)	R\$ (653,02)
(-) VARIAÇÃO CAMBIAL PASSIVA	R\$ (128.078,31)	R\$ (52.606,78)
(-) DESPESAS BANCARIAS	R\$ (9.337,46)	R\$ (15.318,26)
(-) MULTA E CORREÇÃO MONETARIA	R\$ 0,00	R\$ (1.631,08)
(-) TAXA CARTÃO CRÉDITO	R\$ (39.943,92)	R\$ (39.468,84)
(-) Despesas Gerais	R\$ (625.927,59)	R\$ (642.831,66)
(-) ENERGIA ELETRICA	R\$ (24.776,48)	R\$ (14.551,95)
(-) AGUA/ESGOTO	R\$ (12.267,40)	R\$ (6.430,42)
(-) DESPESAS C/ TELEFONE	R\$ (15.342,26)	R\$ (15.609,71)
(-) INTERNET	R\$ (14.949,40)	R\$ (10.949,43)
(-) DESPESAS C/ MATERIAL DE CONSUMO	R\$ (35.440,76)	R\$ (42.225,22)
(-) CORREIOS	R\$ (125.118,84)	R\$ (112.337,35)
(-) DESPESAS C/ FRETE E CARRETOS	R\$ (4.081,38)	R\$ (796,74)
(-) PUBLICIDADE E PROPAGANDA	R\$ (54.298,00)	R\$ (59.611,23)
(-) LÉGAIS E JUDICIAIS	R\$ (416,34)	R\$ (1.167,17)
(-) SEGURO	R\$ (34.880,78)	R\$ (3.945,83)
(-) DESPESAS COM CARTORIO	R\$ (7.980,72)	R\$ (8.404,88)
(-) DESPESAS C/ FEIRAS E EMPREENDIMENTOS	R\$ (53.767,05)	R\$ (138.647,57)
(-) DESPESAS C/ IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO	R\$ (16.353,00)	R\$ (17.212,97)
(-) ASSISTÊNCIA CONTABIL / JURIDICA	R\$ (57.354,00)	R\$ (55.449,00)
(-) MANUTENÇÃO SOFTWARE	R\$ (24.192,81)	R\$ (24.202,07)
(-) ASSESSORIA DE IMAGEM	R\$ (15.450,00)	R\$ (19.400,00)
(-) SERVIÇOS DE TERCEIROS	R\$ (95.203,20)	R\$ (85.891,05)
(-) ALUGUEIS DE IMOVEIS	R\$ (6.900,00)	R\$ (6.900,00)
(-) MANUTENÇÃO DE PREDIO	R\$ (5.763,89)	R\$ (6.740,21)
(-) DESPESAS C/ VEICULOS	R\$ (10.820,26)	R\$ (9.885,29)
(-) DESPESAS COM VIAGEM E ESTADIA	R\$ (5.304,45)	R\$ (916,00)
(-) DESPESAS DIVERSAS	R\$ (4.342,14)	R\$ (533,12)
(-) ALIMENTAÇÃO	R\$ (924,43)	R\$ (1.024,45)
(-) Outras Despesas Operacionais	R\$ (19.169,97)	R\$ (18.028,59)
(-) DESPESAS COM DEPRECIACÃO	R\$ (16.535,95)	R\$ (16.808,53)
(-) IMPOSTOS E TAXAS DIVERSOS	R\$ (1.979,07)	R\$ (378,50)

008468

= Lucro Receita Líquida	R\$ 2.830.122,96	R\$ 3.863.161,94
(-) Custos	R\$ (1.824.746,89)	R\$ (1.564.003,01)
(-) MERCADORIAS	R\$ (1.824.746,89)	R\$ (1.564.003,01)
= Lucro Bruto	R\$ 1.136.161,09	R\$ 2.299.158,93
Despesas Administrativas	R\$ (42.052,90)	R\$ 0,00
PLR	R\$ (42.052,90)	R\$ 0,00
(-) Despesas Administrativas	R\$ (1.084.584,27)	R\$ (1.167.982,60)
(-) SALARIOS	R\$ (502.390,17)	R\$ (513.996,22)
(-) RESCISÕES	R\$ 546,62	R\$ (13.590,29)
(-) VALE TRANSPORTE	R\$ (15.359,55)	R\$ (17.969,50)
(-) VALE ALIMENTAÇÃO	R\$ (73.867,23)	R\$ (78.115,76)
(-) ASSISTENCIA MEDICA	R\$ (116.581,08)	R\$ (127.309,69)
(-) CESTA BASICA	R\$ (13.245,93)	R\$ (13.496,56)
(-) INSS	R\$ (163.843,38)	R\$ (171.925,91)
(-) FGTS	R\$ (46.698,77)	R\$ (48.984,28)
(-) PROLABORE	R\$ (5.622,00)	R\$ (5.622,00)
(-) ESTAGIARIOS	R\$ (12.787,50)	R\$ (11.375,53)
(-) COMISSÕES	R\$ (66.268,19)	R\$ (52.196,80)
(-) FÉRIAS	R\$ (20.254,85)	R\$ (64.651,68)
(-) 13º SALARIO	R\$ (48.212,24)	R\$ (48.748,38)
(-) Despesas Financeiras	R\$ (108.046,90)	R\$ (168.909,27)
(-) JUROS	R\$ (653,02)	R\$ (96,29)
(-) VARIAÇÃO CAMBIAL PASSIVA	R\$ (52.606,78)	R\$ (110.638,92)
(-) DESPESAS BANCARIAS	R\$ (15.318,26)	R\$ (15.253,98)
(-) TAXA CARTÃO CRÉDITO	R\$ (39.468,84)	R\$ (42.920,08)
(-) Despesas Gerais	R\$ (642.831,66)	R\$ (747.533,56)
(-) ENERGIA ELETRICA	R\$ (14.551,95)	R\$ (10.377,69)
(-) AGUA/ESGOTO	R\$ (6.430,42)	R\$ (6.423,42)
(-) DESPESAS C/ TELEFONE	R\$ (15.609,71)	R\$ (16.128,35)
(-) INTERNET	R\$ (10.949,43)	R\$ (8.155,71)
(-) DESPESAS C/ MATERIAL DE CONSUMO	R\$ (42.225,22)	R\$ (59.249,73)
(-) CORREIOS	R\$ (112.337,35)	R\$ (84.224,82)
(-) DESPESAS C/ FRETE E CARRETOS	R\$ (796,74)	R\$ (6.593,57)
(-) PUBLICIDADE E PROPAGANDA	R\$ (59.611,23)	R\$ (64.863,99)
(-) LEGAIS E JUDICIAIS	R\$ (1.167,17)	R\$ (4.793,35)
(-) SEGURO	R\$ (3.945,83)	R\$ (12.078,33)
(-) DESPESAS COM CARTORIO	R\$ (8.404,88)	R\$ (3.755,79)
(-) DESPESAS C/ FEIRAS E EMPREENDIMENTOS	R\$ (138.647,57)	R\$ (211.804,54)
(-) DESPESAS C/ IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO	R\$ (17.212,97)	R\$ (18.740,00)
(-) ASSISTÊNCIA CONTABIL / JURIDICA	R\$ (55.449,00)	R\$ (55.449,00)
(-) MANUTENÇÃO SOFTWARE	R\$ (24.202,07)	R\$ (28.342,37)
(-) ASSESSORIA DE IMAGEM	R\$ (19.400,00)	R\$ (13.500,00)
(-) SERVIÇOS DE TERCEIROS	R\$ (85.891,05)	R\$ (116.403,63)
(-) ALUGUEIS DE IMOVEIS	R\$ (6.900,00)	R\$ (6.900,00)
(-) MANUTENÇÃO DE PREDIO	R\$ (6.740,21)	R\$ (2.875,55)
(-) DESPESAS C/ VEICULOS	R\$ (9.885,29)	R\$ (10.687,39)
(-) DESPESAS COM VIAGEM E ESTADIA	R\$ (916,00)	R\$ (406,92)
(-) DESPESAS DIVERSAS	R\$ (533,12)	R\$ (2.223,40)
(-) ALIMENTAÇÃO	R\$ (1.024,45)	R\$ (3.556,01)
(-) Outras Despesas Operacionais	R\$ (18.028,59)	R\$ (18.901,16)
(-) DESPESAS COM DEPRECIAÇÃO	R\$ (16.808,53)	R\$ (17.086,64)
(-) IMPOSTOS E TAXAS DIVERSOS	R\$ (378,50)	R\$ (1.122,58)
(-) ISS RETIDO	R\$ (606,78)	R\$ (587,81)
(-) MÚLTAS DE TRANSITO	R\$ (234,78)	R\$ (104,13)
Receitas Financeiras	R\$ 201.582,45	R\$ 220.208,91

008469

(-) ICMS DIFERENCIAL DE ALIQUOTA	R\$ (111.397,44)		R\$ (121.273,36)
= Lucro Receita Líquida	R\$ 2.299.158,93	008470	R\$ 3.601.126,33
(-) Custos	R\$ (1.564.003,01)	30	R\$ (1.464.151,28)
(-) MERCADORIAS	R\$ (1.564.003,01)		R\$ (1.464.151,28)
= Lucro Bruto	R\$ 416.041,25		R\$ 2.136.975,05
(-) Despesas Administrativas	R\$ (1.167.982,60)		R\$ (1.281.184,61)
(-) SALARIOS	R\$ (513.996,22)		R\$ (484.806,50)
(-) RESCISÕES	R\$ (13.590,29)		R\$ (54.645,41)
(-) PLR	R\$ 0,00		R\$ (39.596,93)
(-) VALE TRANSPORTE	R\$ (17.969,50)		R\$ (16.963,27)
(-) VALE ALIMENTAÇÃO	R\$ (78.115,76)		R\$ (60.168,82)
(-) ASSISTENCIA MEDICA	R\$ (127.309,69)		R\$ (122.166,66)
(-) CESTA BASICA	R\$ (13.496,56)		R\$ (12.907,80)
(-) INSS	R\$ (171.925,91)		R\$ (220.529,64)
(-) FGTS	R\$ (48.984,28)		R\$ (61.738,14)
(-) PROLABORE	R\$ (5.622,00)		R\$ (5.622,00)
(-) ESTAGIARIOS	R\$ (11.375,53)		R\$ (15.103,28)
(-) COMISSÕES	R\$ (52.196,80)		R\$ (52.589,84)
(-) FÉRIAS	R\$ (64.651,68)		R\$ (82.359,27)
(-) 13º SALARIO	R\$ (48.748,38)		R\$ (51.987,05)
(-) Despesas Financeiras	R\$ (168.909,27)		R\$ (87.888,95)
(-) IOF S/ APLICAÇÃO FINANCEIRA	R\$ 0,00		R\$ (54,18)
(-) JUROS	R\$ (96,29)		R\$ (117,59)
(-) VARIAÇÃO CAMBIAL PASSIVA	R\$ (110.638,92)		R\$ (30.339,55)
(-) DESPESAS BANCARIAS	R\$ (15.253,98)		R\$ (19.780,92)
(-) TAXA CARTÃO CRÉDITO	R\$ (42.920,08)		R\$ (37.596,71)
(-) Despesas Gerais	R\$ (747.533,56)		R\$ (525.025,63)
(-) ENERGIA ELETRICA	R\$ (10.377,69)		R\$ (14.766,47)
(-) AGUA/ESGOTO	R\$ (6.423,42)		R\$ (6.387,53)
(-) DESPESAS C/ TELEFONE	R\$ (16.128,35)		R\$ (15.548,55)
(-) INTERNET	R\$ (8.155,71)		R\$ (1.113,80)
(-) DESPESAS C/ MATERIAL DE CONSUMO	R\$ (59.249,73)		R\$ (70.723,48)
(-) CORREIOS	R\$ (84.224,82)		R\$ (90.605,18)
(-) DESPESAS C/ FRETE E CARRETOS	R\$ (6.593,57)		R\$ (785,94)
(-) PUBLICIDADE E PROPAGANDA	R\$ (64.863,99)		R\$ (46.208,99)
(-) LEGAIS E JUDICIAIS	R\$ (4.793,35)		R\$ (3.653,87)
(-) SEGURO	R\$ (12.078,33)		R\$ (16.690,00)
(-) DESPESAS COM CARTORIO	R\$ (3.755,79)		R\$ (1.910,54)
(-) DESPESAS C/ FEIRAS E EMPREENDIMENTOS	R\$ (211.804,54)		R\$ (36.390,68)
(-) DESPESAS C/ IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO	R\$ (18.740,00)		R\$ (13.118,00)
(-) ASSISTÊNCIA CONTABIL / JURIDICA	R\$ (55.449,00)		R\$ (66.692,00)
(-) MANUTENÇÃO SOFTWARE	R\$ (28.342,37)		R\$ (16.292,90)
(-) ASSESSORIA DE IMAGEM	R\$ (13.500,00)		R\$ (13.500,00)
(-) SERVIÇOS DE TERCEIROS	R\$ (116.403,63)		R\$ (85.057,65)
(-) ALUGUEIS DE IMOVEIS	R\$ (6.900,00)		R\$ (11.500,00)
(-) MANUTENÇÃO DE PREDIO	R\$ (2.875,55)		R\$ (94,95)
(-) DESPESAS C/ VEICULOS	R\$ (10.687,39)		R\$ (10.557,73)
(-) DESPESAS COM VIAGEM E ESTADIA	R\$ (406,92)		R\$ (918,75)
(-) DESPESAS DIVERSAS	R\$ (2.223,40)		R\$ (1.526,68)
(-) ALIMENTAÇÃO	R\$ (3.556,01)		R\$ (981,94)
(-) Outras Despesas Operacionais	R\$ (18.901,16)		R\$ (18.717,29)
(-) DESPESAS COM DEPRECIÇÃO	R\$ (17.086,64)		R\$ (17.745,66)
(-) IMPOSTOS E TAXAS DIVERSOS	R\$ (1.122,58)		R\$ (231,53)
(-) ISS RETIDO	R\$ (587,81)		R\$ (375,65)

008471
lo

Consulta Pública ao Cadastro ICMS

Cadastro de Contribuintes de ICMS
Cades

Código de controle da consulta: 6215d9a6-2b5d-4381-9f7f-360beaac44af

Estabelecimento	
IE: 111.093.664.118 CNPJ: 53.775.862/0001-52 Nome Empresarial: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LT Nome Fantasia: Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada	
Endereço	
Logradouro: RUA JORGE DE FREITAS Nº: 264 CEP: 02.911-030 Município: SAO PAULO	Complemento: Bairro: VILA ARCADIA UF: SP
Informações Complementares	
Situação Cadastral: Ativo Ocorrência Fiscal: Ativa Regime de Apuração: NORMAL - REGIME PERIÓDICO DE APURAÇÃO Atividade Econômica: Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças	Data da Situação Cadastral: 12/09/1984 Posto Fiscal: PFC-10 - LAPA
Informações NF-e	
Data de Credenciamento como emissor de NF-e: 01/09/2009 Indicador de Obrigatoriedade de NF-e: Obrigatoriedade Total Data de Início da Obrigatoriedade de NF-e: 01/09/2009	

[Voltar](#)

Observação: Os dados acima estão baseados em informações fornecidas pelos próprios contribuintes cadastrados. Não valem como certidão de sua efetiva existência de fato e de direito, não são oponíveis à Fazenda e nem excluem a responsabilidade tributária derivada de operações com eles ajustadas.

Versão: 3.63

Secretaria da Fazenda do Estado de São Paulo



Prefeitura do Município de São Paulo

Secretaria Municipal de Finanças

Departamento de Arrecadação e Cobrança

FDC - Ficha de dados cadastrais

Cadastro de Contribuintes Mobiliários-CCM

CNPJ: 53.775.862/0001-52

C.C.M: 9.155.648-1

008472
b.

Contribuinte : INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
Pessoa Jurídica : Comum
Tipo de unidade : Produtiva
Endereço : R JORGE DE FREITAS 00264
Bairro : VILA ARCADIA
CEP : 02911-030
Telefone : Não Consta
Início de Funcionamento : 01/10/1984
Data de Inscrição : 01/10/1984
CCM Centralizador : Não consta
Tipo de Endereço : Comercial
Nro. do Contribuinte de IPTU : 104.171.0050-6
Última Atualização Cadastral : 19/07/2017

CNAE			
Código	Descrição	Tipo	Data Início
3312-1/02	Manutenção e reparação de aparelhos e instrumentos de medida, teste e controle	Secundário	27/12/2016
4651-6/01	Comércio atacadista de equipamentos de informática	Secundário	27/12/2016
4669-9/99	Comércio atacadista de outras máquinas e equipamentos não especificados anteriormente; partes e peças	Principal	27/12/2016
4751-2/01	Comércio varejista especializado de equipamentos e suprimentos de informática	Secundário	27/12/2016
4773-3/00	Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos	Secundário	27/12/2016
4789-0/99	Comércio varejista de outros produtos não especificados anteriormente	Secundário	27/12/2016
6203-1/00	Desenvolvimento e licenciamento de programas de computador não-customizáveis	Secundário	27/12/2016
7120-1/00	Testes e análises técnicas	Secundário	27/12/2016
7739-0/99	Aluguel de outras máquinas e equipamentos comerciais e industriais não especificados anteriormente, sem operador	Secundário	27/12/2016
8599-6/04	Treinamento em desenvolvimento profissional e gerencial	Secundário	27/12/2016

[Handwritten signatures and marks]

**Prefeitura do Município de São Paulo**

Secretaria Municipal de Finanças

Departamento de Arrecadação e Cobrança

FDC - Ficha de dados cadastrais

Cadastro de Contribuintes Mobiliários-CCM

CNPJ: 53.775.862/0001-52

C.C.M: 9.155.648-1

Código(s) de tributo(s)				
Código	Data de Início	Tributo	Alíquota do Imposto	Qtd.Anúncios
1902	23/01/2008	ISS	5	
2800	13/02/2018	ISS	2,9	
5762	27/12/2016	ISS	5	
6831	27/12/2016	ISS	5	
7498	01/03/2004	ISS	5	
30201	27/12/2016	TFE	-	

Expedida em 28/03/2019 **via Internet** com base na Portaria SF nº 018/2004, de 25 de março de 2004.

A Ficha de Dados Cadastrais (FDC) tem os mesmos efeitos da Declaração Cadastral, informando a condição cadastral mobiliária do contribuinte perante a municipalidade (ativo ou cancelado), além de outros dados cadastrados no órgão fiscal emissor do presente documento, sendo válida por 3 meses a contar da data de emissão.

Código para verificação de autenticidade: **Qr98Jyk4**

Data de validade: **28/06/2019**

PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS**

Nome: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA

(MATRIZ E FILIAIS) CNPJ: 53.775.862/0001-52

Certidão nº: 168514894/2019

Expedição: 28/02/2019, às 10:31:30

Validade: 26/08/2019 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA (MATRIZ E FILIAIS), inscrito(a) no CNPJ sob o nº 53.775.862/0001-52, NÃO CONSTA do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei nº 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa nº 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
MINISTÉRIO DAS CIDADES
DEPARTAMENTO NACIONAL DE HABITAÇÃO
CARTEIRA NACIONAL DE HABITAÇÃO

NOME EVAIR MENEZES CAETANO

RG - IDENTIDADE (Out. EMISSOR) / UF 14262402 SSP/SP

CPF 052.510.748-75

DATA NASCIMENTO 23/05/1965

FILIAÇÃO OSWALDO CAETANO

ESTER MENEZES CAETANO

PERMISSÃO REC. CAT. A/B/C

MA REGISTRO 03654214251

VALIDADE 05/04/2020

1ª IDENTIFICAÇÃO 08/08/1983

OBSERVAÇÕES

LOCAL SAO PAULO, SP

DATA EMISSÃO 06/04/2015

65502986195
SP669122254

DEPARTAMENTO NACIONAL DE HABITAÇÃO - SP (SAO PAULO)

PROIBIDO PLASTIFICAR

1111420054

VALIDA EM TODOS OS TERRITÓRIOS NACIONAIS

Handwritten marks and signatures:

- A circled 'M' with a checkmark.
- A signature 'E. Menezes Caetano'.
- A signature 'Daniel Amador'.
- A signature 'A. ...'.
- A signature 'R. ...'.
- A signature 'D. ...'.

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA
C.N.P.J. 53.775.862/0001-52 - I.E. 111.093.664.118 - CCM 9.155.648-1

DECLARAÇÃO

Pelo presente, a empresa **INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA**, CNPJ 53.775.862/0001-52, com sede á Rua Jorge de Freitas, nº 264, Freguesia do Ó, São Paulo/ SP, CEP 02911-030, declara, que não necessita de **Alvará/Licença de Funcionamento da Vigilância Sanitária**, pois em seu estabelecimento não possui atividade que possa constituir algum tipo de risco à saúde, no campo de atuação de serviço da **Vigilância Sanitária conforme Lei nº 6.360 de 23 de Setembro de 1976** , Portanto, como apenas os termômetros de uso clínico (diagnóstico em humanos) são sujeitos a registro na ANVISA o modelo ofertado não necessita de registro, não é classificado de acordo com a legislação da Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Seu processo produtivo também não pode ser submetido à Certificado de Boas Praticas de Fabricação, pois no caso de produtos para saúde enquadrado nas classes I e II, é dispensado de apresentação do CBPF, conforme RDC nº 15 de 28/03/2014, artigo 24, segundo parágrafo – “A Anvisa não emitirá CBPF para produtos para saúde enquadrados nas classes I e II”. E não possui aprovação de modelo no Inmetro, pois não é enquadrado em nenhum regulamento técnico deste órgão.

Dispõe sobre a Vigilância Sanitária a que ficam sujeitos os Medicamentos, as Drogas, os Insumos Farmacêuticos e Correlatos, Cosméticos, Saneantes, e dá outras Providências.

São Paulo, 29 de Abril de 2019

INSTRUTHERM Instrumentos de medição Ltda
Evair Menezes Caetano

EVAIR MENEZES CAETANO
CPF: 052.510.748-75
REPRESENTANTE LEGAL

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA
Telefone 11 2144 2849 - Fax 11 2144 2801 - E-mail: licitacao@instrutherm.com.br
Rua Jorge de Freitas, nº 264, Vila Santa Delfina, São Paulo/ SP, CEP 02911-030

(Handwritten marks and signatures)

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA
C.N.P.J. 53.775.862/0001-52 - I.E. 111.093.664.118 - CCM 9.155.648-1

**DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO DE
LICITAR OU CONTRATAR COM A ADMINISTRAÇÃO PÚBLICA**

Pelo presente a empresa **INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA**, CNPJ 53.775.862/0001-52, com sede na Rua Jorge de Freitas, nº 264, Vila Santa Delfina (Freguesia do Ó), São Paulo/ SP, CEP: 02.911-030, DECLARA, sob as penas da lei, que não está sujeita a qualquer impedimento legal para licitar ou contratar com a Administração, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

São Paulo, 26 de Abril de 2019

INSTRUTHERM Instrumentos de Medição Ltda
Evair Menezes Caetano

EVAIR MENEZES CAETANO
CPF: 052.510.748-75
REPRESENTANTE LEGAL

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA
C.N.P.J. 53.775.862/0001-52 - I.E. 111.093.664.118 - CCM 9.155.648-1

DECLARAÇÃO DE REGULARIDADE NO MINISTÉRIO DO TRABALHO
EM ATENDIMENTO AO DISPOSTO NO ARTIGO 7º DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL

Pelo presente a empresa **INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA**, CNPJ **53.775.862/0001-52**, com sede na **Rua Jorge de Freitas, nº 264, Vila Santa Delfina (Freguesia do Ó), São Paulo/ SP, CEP: 02.911-030**, DECLARA, sob penas da Lei, para fins do disposto no inciso V do artigo 27 da Lei Federal n.º 8.666/93, de 21 de junho de 1.993, acrescido pela Lei n.º 9.854, de 27 de outubro de 1999, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e que não emprega menor de dezesseis anos.

São Paulo, 26 de Abril de 2019

INSTRUTHERM Instrumentos de Medição Ltda
Evaír Menezes Caetano

EVAIR MENEZES CAETANO
CPF: 052.510.748-75
REPRESENTANTE LEGAL

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA
C.N.P.J. 53.775.862/0001-52 – I.E. 111.093.664.118 – CCM 9.155.648-1

DECLARAÇÃO DE CONTA CORRENTE PESSOA JURÍDICA

Nome da Empresa: **INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA**

CNPJ: 53.775.862/0001-52

Endereço (completo e atualizado) : RUA JORGE DE FREITAS 264 – VILA SANTA DELFINA – SÃO PAULO – SP

CEP: 02911-030

Telefone (atualizado) : (11)2144-2849 E-mail p/ Licitações (atualizado) :

licitacao@instrutherm.com.br

Nome do Representante Legal* : EVAIR MENEZES CAETANO

CPF: 052.510.748-75 RG: 14.262.402

* Nome da pessoa responsável pela assinatura de eventuais Atas de Registro de Preço e/ou Contratos.

* Evair Menezes Caetano

DADOS BANCÁRIOS DA EMPRESA

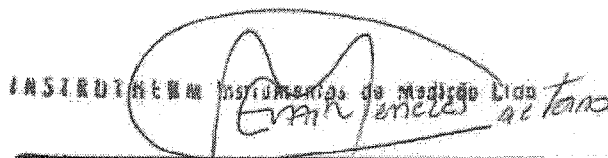
N o. Código do Banco: 001 Nome do Banco: BANCO DO BRASIL

N o. Agência Bancária: 0687-4 Nome da Agência Bancária: Banco do Brasil

Cidade / Estado da Agência Bancária: SÃO PAULO / SP

N o. Conta Corrente: 3296-4

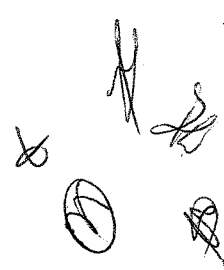
São Paulo, 26 de Abril de 2019

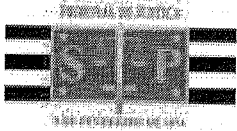


EVAIR MENEZES CAETANO

CPF: 052.510.748-75

REPRESENTANTE LEGAL





12/03/2019

1085030

PODER JUDICIÁRIO
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO ESTADO DE SÃO PAULO
CERTIDÃO ESTADUAL DE DISTRIBUIÇÕES CÍVEIS

008480

10

CERTIDÃO Nº: 2067564**FOLHA: 1/1**

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada pela internet no site do Tribunal de Justiça.

A Diretoria de Serviço Técnico de Informações Cíveis do(a) Comarca de São Paulo - Capital, no uso de suas atribuições legais,

CERTIFICA E DÁ FÉ que, pesquisando os registros de distribuições de **PEDIDOS DE FALÊNCIA, CONCORDATAS, RECUPERAÇÕES JUDICIAIS E EXTRAJUDICIAIS**, anteriores a 11/03/2019, verificou **NADA CONSTAR** como réu/requerido/interessado em nome de: *****

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA, CNPJ: 53.775.862/0001-52, conforme indicação constante do pedido de certidão.*****

TRIBUNAL DE JUSTIÇA

Esta certidão não aponta ordinariamente os processos em que a pessoa cujo nome foi pesquisado figura como autor (a). São apontados os feitos com situação em tramitação já cadastrados no sistema informatizado referentes a todas as Comarcas/Foros Regionais e Distritais do Estado de São Paulo.

A data de informatização de cada Comarca/Foro pode ser verificada no Comunicado nº 53/2015.

Esta certidão considera os feitos distribuídos na 1ª Instância, mesmo que estejam em Grau de Recurso.

Não existe conexão com qualquer outra base de dados de instituição pública ou com a Receita Federal que verifique a identidade do NOME/RAZÃO SOCIAL com o CPF/CNPJ. A conferência dos dados pessoais fornecidos pelo pesquisado é de responsabilidade exclusiva do destinatário da certidão.

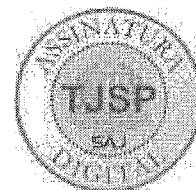
1 DE FEVEREIRO DE 1874

A certidão em nome de pessoa jurídica considera os processos referentes à matriz e às filiais e poderá apontar feitos de homônimos não qualificados com tipos empresariais diferentes do nome indicado na certidão (EIRELI, S/C, S/S, EPP, ME, MEI, LTDA).

Esta certidão só tem validade mediante assinatura digital.

Esta certidão é sem custas.

São Paulo, 12 de março de 2019.

PEDIDO Nº:**1085030**

Handwritten signatures and initials.



PROCURADORIA GERAL DO ESTADO

008481
lo

Procuradoria da Dívida Ativa

Certidão Negativa de Débitos Tributários da Dívida Ativa do Estado de São Paulo

CNPJ Base: 53.775.862

Ressalvado o direito de a Fazenda do Estado de São Paulo cobrar ou inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade da pessoa jurídica/física acima identificada que vierem a ser apuradas, é certificado que:

não constam débitos inscritos em Dívida Ativa de responsabilidade do Interessado(a).

Tratando-se de CRDA emitida para pessoa jurídica, a pesquisa na base de dados é feita por meio do CNPJ Base, de modo que a certidão negativa abrange todos os estabelecimentos do contribuinte, cuja raiz do CNPJ seja aquela acima informada.



Certidão nº 22013093 Folha 1 de 1
Data e hora da emissão 12/04/2019 08:21:49 (hora de Brasília)
Validade 30 (TRINTA) dias, contados da emissão.

Certidão emitida nos termos da Resolução Conjunta SF-PGE nº 2, de 9 de maio de 2013.

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade no sítio
<http://www.dividaativa.pge.sp.gov.br>

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.



Secretaria da Fazenda do Estado de São Paulo

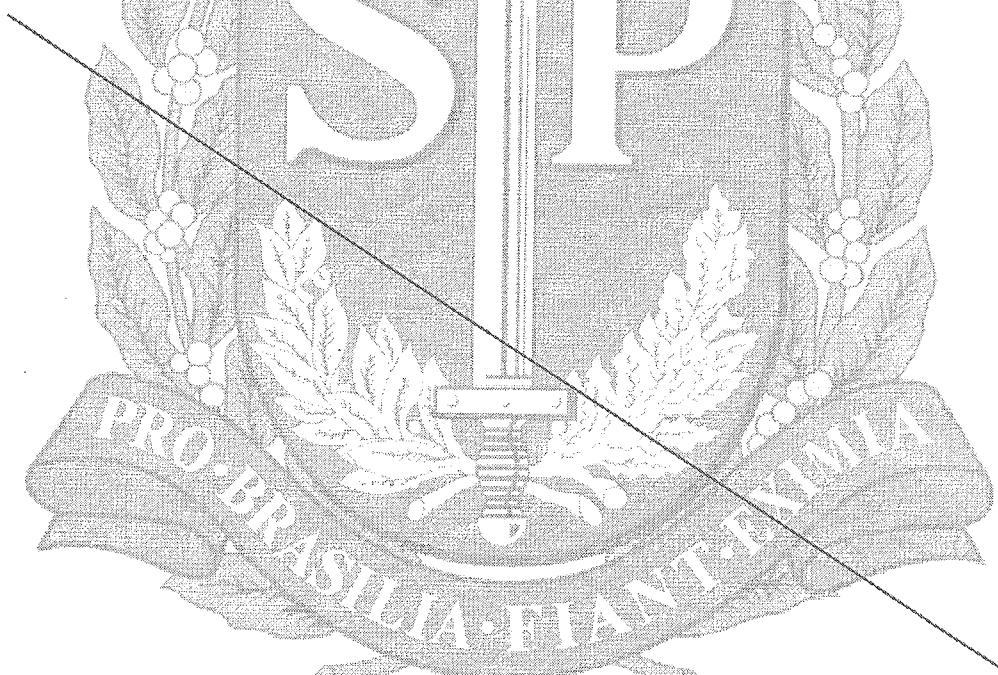
008482

lo

Débitos Tributários Não Inscritos na Dívida Ativa do Estado de São Paulo

CNPJ / IE: 53.775.862/0001-52

Ressalvado o direito da Secretaria da Fazenda do Estado de São Paulo de apurar débitos de responsabilidade da pessoa jurídica acima identificada, é certificado que **não constam débitos** declarados ou apurados pendentes de inscrição na Dívida Ativa de responsabilidade do estabelecimento matriz/filial acima identificado.



Certidão nº 18120083657-95

Data e hora da emissão 18/12/2018 14:08:58

Validade 6 (seis) meses, contados da data de sua expedição.

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade no sítio www.pfe.fazenda.sp.gov.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

008483
b.**PREFEITURA DE
SÃO PAULO**

Secretaria Municipal da Fazenda

Certidão Conjunta de Débitos de Tributos Imobiliários

Certidão Número: 0000216838-2019
Número do Contribuinte: 104.171.0050-6
Nome do Contribuinte: INFORMAÇÃO PROTEGIDA POR SIGILO FISCAL
Local do Imóvel: R JORGE DE FREITAS, 00264, - CEP: 02911-030
Cep: 02911-030
Liberação: 04/04/2019
Validade: 01/10/2019

Ressalvado o direito de a Fazenda Municipal cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo que vierem a ser apuradas ou que se verifiquem a qualquer tempo, inclusive em relação ao período contido neste documento, relativas a tributos administrados pela Secretaria Municipal da Fazenda e a inscrições em Dívida Ativa Municipal, junto à Procuradoria-Geral do Município é certificado que a Situação Fiscal do Contribuinte supra, referente ao Imposto Predial e Territorial Urbano, Taxa de Limpeza Pública, Taxa de Conservação de Vias e Logradouros Públicos, Taxa de Combate e Sinistros e Contribuição de Melhoria incidentes sobre o imóvel acima identificado inscritos e não inscritos na Dívida Ativa até a presente data é: **REGULAR.**

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <http://www.prefeitura.sp.gov.br/cidade/secretarias/fazenda/>. Qualquer rasura invalidará este documento.

Certidão expedida com base na Portaria Conjunta SF/PGM nº 4, de 12 de abril de 2017, Decreto 50.691, de 29 de junho de 2009, Decreto 51.714, de 13 de agosto de 2010 e Portaria SF nº 4, de 05 de janeiro de 2012.

Certidão emitida às 16:39:48 horas do dia 04/04/2019 (hora e data de Brasília)

Código de autenticidade: 79BF75E4

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada na página da Secretaria Municipal da Fazenda <http://www.prefeitura.sp.gov.br/sf>



**PREFEITURA DE
SÃO PAULO
FAZENDA**

SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

Certidão Conjunta de Débitos de Tributos Mobiliários

Certidão Número: 0582808 - 2018

CPF/CNPJ Raiz: 53.775.862/

Contribuinte: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA

Liberação: 12/11/2018

Validade: 11/05/2019

Tributos Abrangidos: Imposto Sobre Serviços - ISS
Taxa de Fiscalização de Localização Instalação e Funcionamento
Taxa de Fiscalização de Anúncio - TFA
Taxa de Fiscalização de Estabelecimento - TFE
Taxa de Resíduos Sólidos de Serviços de Saúde - TRSS (incidência a partir de Jan/2011)
Imposto Sobre Transmissão de Bens Imóveis - ITBI

Unidades Tributárias:

CCM 9.155.648-1- Início atv :01/10/1984 (R JORGE DE FREITAS, 00264 - CEP: 02911-030)

CCM 2.516.024-9- Início atv :16/09/1996 (R CAR JOSE INACIO DO ROSARIO, 00133 - CEP: 05038-070 - Cancelado em: 09/03/1998)

Ressalvado o direito de a Fazenda Municipal cobrar e inscrever quaisquer débitos de responsabilidade do sujeito passivo que vierem a ser apurados ou que se verifiquem a qualquer tempo, inclusive em relação ao período contido neste documento, relativas a tributos administrados pela Secretaria Municipal da Fazenda e a inscrições em Dívida Ativa Municipal, junto à Procuradoria Geral do Município é certificado que a Situação Fiscal do Contribuinte supra, referente aos créditos tributários inscritos e não inscritos na Dívida Ativa abrangidos por esta certidão, até a presente data é: **REGULAR.**

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <http://www.prefeitura.sp.gov.br/cidade/secretarias/fazenda/>.
Qualquer rasura invalidará este documento.

Certidão expedida com base na Portaria Conjunta SF/PGM nº 4, de 12 de abril de 2017, Instrução Normativa SF/SUREM nº 3, de 6 de abril de 2015, Decreto 50.691, de 29 de junho de 2009, Decreto 51.714, de 13 de agosto de 2010.

Certidão emitida às 11:42:03 horas do dia 29/11/2018 (hora e data de Brasília).

Código de Autenticidade: 2E5001CA

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada na página da Secretaria Municipal da Fazenda <http://www.prefeitura.sp.gov.br/sf>

X
S
S



CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO

Nome: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
CNPJ: 53.775.862/0001-52

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.
Emitida às 10:35:08 do dia 07/03/2019 <hora e data de Brasília>.

Válida até 03/09/2019.

Código de controle da certidão: **9CA5.367F.01D6.3DFB**

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

Handwritten marks and signatures in the bottom right corner, including a circular stamp and several illegible signatures.



Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 53775862/0001-52
Razão Social: INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA
Endereço: R JORGE DE FREITAS 264 / VILA SANTA DELFINA / SAO PAULO / SP / 2911-030

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 14/04/2019 a 13/05/2019

Certificação Número: 2019041401071376408014

Informação obtida em 15/04/2019, às 08:15:14.

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei está condicionada à verificação de autenticidade no site da Caixa: www.caixa.gov.br

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

Análise das Demonstrações Contábeis

008487

Folha: 1

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA

Período: 01/2017 a 12/2017

CNPJ: 53.775.862/0001-52

I - Índices de estrutura de capitais

Solvência geral

$$\text{SG} = \frac{\text{Ativo Total}}{\text{Capital de terceiros}} = \frac{19.675.053,89}{555.330,65} = 35,43$$

II - Índices de liquidez

Liquidez geral

$$\text{LG} = \frac{\text{Ativo Circulante + Realizável a longo prazo}}{\text{Passivo circulante + Exigível a longo prazo}} = \frac{18.193.510,17}{555.330,65} = 32,76$$

Liquidez Corrente

$$\text{LC} = \frac{\text{Ativo Circulante}}{\text{Passivo Circulante}} = \frac{9.409.968,66}{555.330,65} = 16,94$$

ESCRITORIO CONTABIL AVENIDA

Av. Itaberaba 281 - São Paulo - SP - 02734-000 - Fone: (11)39265228

PROCURAÇÃO

A empresa INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA., cadastrada sob o CNPJ nº 53.775.862/0001-52, com sede à R Jorge de Freitas nº 264, Bairro Vila Santa Delfina (Freguesia do Ó), São Paulo/ SP – 02.911-030, neste ato representada pelo s Representante Legal o Sr. SÉRGIO PREZZOTI, brasileiro, casado, portador da Cédula de Identidade Nº 9.026.456-3 SSP/SP e do C 942.031.058-20, nomeia o SR. EVAIR MENEZES CAETANO, portador da Cédula de Identidade Nº 14.262.402 SSP/SP e C 052.510.748-75, seu bastante PROCURADOR, para representar a outorgante junto as repartições MUNICIPAIS, ESTADUAIS FEDERAIS, inclusive autarquias e demais empresas, para representá-la a respeito de CONCORRÊNCIAS/ LICITAÇÕES PÚBLICA podendo SOLICITAR INSCRIÇÃO OU RENOVAÇÃO E REGISTRO CADASTRAL de FORNECEDOR, APRESENTAR RECURSOS, ASSIN/ PROPOSTA DE FORNECIMENTO E CONTRATOS, ASSISTIR ABERTURA DE PROPOSTA, FORMULAR LANCES, NEGOCIAR PREÇO PRATICAR TODOS OS DEMAIS ATOS PERTINENTES AO CERTAME.

Esta PROCURAÇÃO, não dá direito o representante para receber pagamento de duplicatas e outras faturas em nome INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA., e tem validade de 12 (Doze) meses, contados a partir desta data, podeni ser revogada a qualquer momento.

São Paulo, 14 de Junho de 2018

INSTRUTHERM Instrumentos de Medição Ltda

Sérgio Prezzoti
P. SUBSTITUIÇÃO
N. SR. !

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA
53.775.862/0001-52
SÉRGIO PREZZOTI
SÓCIO PROPRIETÁRIO

4. Registro Civil Tabelionato de Notas - 4. Subd. Bimbo Nossa Senhora do Ó
AV. Miguel Couto, 153/172 - CEP 02271-000 - Fone: (11) 3043-2400 Fax: (11) 3043-2100 - São Paulo - SP
Rua Poliana Rodrigues da Costa Denton

Valido somente com o selo Selo Único 1 Ator nº 0563275
Reconhec. por Semelhança, a firma de: SÉRGIO PREZZOTI, com valor econômico
São Paulo, 14 de Junho de 2018. Em testemunho da verdade.

OPER. CESAR - Por Firma R\$ 7,25 Total R\$ 7,25

3. Colegio Notarial do Brasil

123450
FIRMA
VALOR ECONÓMICO 1

1037AA0563275

AS PESSOAS NATURAIS E JURÍDICAS
INSTRUMENTOS PÚBLICOS

Alexandre
Cornaliani Lopez
Procurador Autuado

INSTRUTHERM INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO LTDA.

Rua Jorge de Freitas, 274 – Freguesia do Ó – São Paulo – SP – CEP 02911-030

Tel: (11) 2144-2849 Fax: (11) 2144-2801

E-mail: licitacao@instrutherm.com.br SAC: sac@instrutherm.com.br Site: www.instrutherm.com.br

INSCRIÇÃO NO CNPJ Nº 53.775.862/0001-52

INSCRIÇÃO ESTADUAL Nº 111.093.664.118

INSCRIÇÃO NO CCM Nº 9.155.648-1

[Handwritten signatures and initials]

MINISTÉRIO DA SAÚDE

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 2, DE 31 DE MAIO DE 2011

DOU de 06/06/2011

[Página 34]

Estabelece a relação de equipamentos médicos e materiais de uso em saúde que não se enquadram na situação de cadastro, permanecendo na obrigatoriedade de registro na ANVISA.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto No-3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto nos §§ 1º e 3º do art. 54 e no inciso II do art. 55 do Regimento Interno aprovados nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 26 de maio de 2011,

Adota a seguinte Instrução Normativa e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Fica aprovada a presente Instrução Normativa que estabelece a relação dos equipamentos médicos e materiais de uso em saúde que são exceção ao regime de cadastramento junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, permanecendo a obrigatoriedade de seu registro, nos termos de seu Anexo.

Parágrafo único. A relação de exceção indicada no anexo será atualizada sempre que justificada por informações técnicas e científicas sobre os riscos à saúde associados às tecnologias ou ao seu uso.

Art. 2º Os produtos com uso relacionado à saúde, mas que não são passíveis de registro ou cadastro junto à ANVISA encontram-se indicados em uma relação exemplificativa de produtos não considerados produtos para saúde, disponibilizada no portal da ANVISA - www.anvisa.gov.br.

Art. 3º Os produtos médicos que devido às suas características sejam enquadrados nas Classes I ou II e não se encontrem no Anexo desta Instrução Normativa, porém possuam indicação/finalidade de uso inovadora ou possuam tecnologia nova ou de inovação, apesar de cadastrados, deverão apresentar documentação exigida para registro no que diz respeito às informações de segurança e eficácia.

Parágrafo único O disposto no caput deste artigo também se aplica aos equipamentos e aparelhos com função de medição, que mesmo cadastrados, devem apresentar comprovação com relação a questões metrológicas.

Art. 4º Fica Revogada a Instrução Normativa Nº 7, de 07 de junho de 2010.

Art. 5º Esta Instrução Normativa entra em vigor na data de sua publicação.

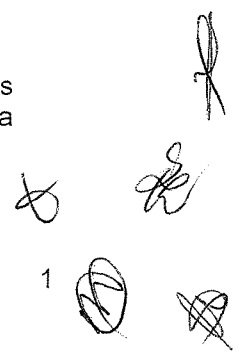
DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

RELAÇÃO DOS EQUIPAMENTOS MÉDICOS E MATERIAIS DE USO EM SAÚDE QUE PERMANECEM NA EXIGÊNCIA DE REGISTRO NA ANVISA

1. Lista de equipamentos médicos e materiais de uso em saúde, enquadrados nas classes de risco I e II, que não estão sujeitos ao regime de cadastramento, permanecendo a exigência de seu registro.

1.1 Equipamentos de uso em saúde:



- 1.1.1 Equipamento para desinfecção e esterilização de produtos médicos;
- 1.1.2 Equipamento para processamento de componentes sanguíneos, que sejam destinados a infusão no corpo humano;
- 1.1.3 Software médico, não embarcado em equipamento de uso em saúde, que realize processamento de imagens médicas, ou sugira resultado de diagnóstico, ou destine-se ao uso em procedimentos cirúrgicos ou em ambientes de unidade de terapia intensiva (UTI), ou ainda o que influencie diretamente no funcionamento de equipamentos de uso em saúde sujeitos a registro;
- 1.1.4 Equipamento para diagnóstico in vitro que apresente resultados de determinação qualitativa, quantitativa ou semi-quantitativa de uma amostra proveniente do corpo humano, como, por exemplo, analisador bioquímico, analisador imunológico, medidor de glicose etc.;
- 1.1.5 Reprocessador de hemodialisador;
- 1.1.6 Equipamento para processamento de imagens médicas;
- 1.1.7 Equipamento de ressonância magnética;
- 1.1.8 Equipamento que se destine a produzir imagens in-vivo da distribuição de radiofármacos;
- 1.1.9 Equipamento de imagem por ultra-som; e
- 1.1.10 Sistema de endoscopia com aplicação cirúrgica.
- 1.2 Materiais de uso em saúde:
 - 1.2.1 Produtos constituídos por líquidos, géis, pastas, cremes ou pós que entrem em contato direto com o organismo;
 - 1.2.2 Componentes para ortodontia que são fixados nos dentes;
 - 1.2.3 Filtros para diálise hepática;
 - 1.2.4 Filtros para hemodiálise;
 - 1.2.5 Filtros para remoção de derivados do sangue;
 - 1.2.6 Fios de sutura;
 - 1.2.7 Lentes de contato;
 - 1.2.8 Materiais implantáveis nos dentes (ex: resinas, amálgama, cimentos e núcleos);
 - 1.2.9 Sistemas para aférese sem bolsas plásticas;
 - 1.2.10 Circuitos para circulação extra-corpórea; e
 - 1.2.11 Componentes de implantes dentários.

INSTRUTHERM

008491
b.

TERMÔMETRO DIGITAL PORTÁTIL Modelo TH-200 - MARCA INSTRUTHERM – Procedência IMPORTADA



Características

Descrição	Termômetro digital Mod. TH-200, indicação de temperatura interna e externa, grava leitura de medição máxima e mínima, botão para limpar a gravação de máxima e mínima, sensor externo com 3 metros de cabo, botão de máxima e mínima, ponta do sensor de aço inox, alarme de temperatura configurável.
Destaques	Sensor externa com cabo de 3 metros Gravação das leituras máxima e mínima Alarme de temperatura interna e externa configurável Suporte para mesa ou parede Ponta do sensor de aço inoxidável Ímã traseiro Função reset
Aplicações	Equipamento utilizado para medições de temperatura em geladeiras, freezers, câmaras frigoríficas, sistemas de resfriamentos, entre outros

Display: LCD de 3 dígitos duplo
Dimensões do display: 30 x 40 mm
Dimensões do dígito do display: 12 mm
Faixa de temperatura externa: -50 a 70°C (-58 a 158°F)
Faixa de temperatura interna: -20 a 70°C (-4 a 158°F)
Resolução interna e externa: 0,1°C
Exatidão interna e externa: ±1°C
Memória de máxima e mínima
Alarme sonoro configurável
Suporte para mesa e parede
Construído em plástico ABS
Botão reset
Dimensões do cabo do sensor: 3 metros
Temperatura de Operação: -50 a 70°C
Umidade de Operação: 10 a 90%U.R.
Alimentação: 1 pilha "AAA" de 1,5V
Peso: Aprox. 50g
Dimensões (C x L x A): 110 x 70 x 20 mm

Acessórios fornecidos:

Manual de instruções, Sensor e pilha.

008493
6



PREFEITURA DO MUNICÍPIO DE SÃO PAULO

SECRETARIA MUN. DE COORDENACAO DAS SUBPREFEITURAS

CONTRIBUINTE
10611100-01

DOCUMENTO
017/0003 AUTO DE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

NÚMERO
2010/02481-00

NOME DO PROPRIETÁRIO
INSTRUMENTOS INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA

DATA DE PUBLICACAO
03/09/2010

ENDEREÇO DO IMÓVEL		NÚMERO
CÓDIGO	NOME	
10611100	INSTRUMENTOS DE MEDICAO LTDA	00000000
COMPLEMENTO/BAIRRO		GEP
VILA ARVIDA		00000000

ZONA DE USO

CATEGORIA DE USO

DESCRIÇÃO

MENTE A LEGISLACAO MUNICIPAL VICENTE.

01) PARÂMETROS DE INCOMODIDADE PREVISTOS NO ARTIGO 173, ITENS II, III, IV, V E PARÁGRAFO 7 E NO QUADRO 02/C ANEXO A PARTE III DA LEI 13.857/04:

EMISSÃO DE RUIDO: DIURNO(7:00 AS 22:00HS):"NCA"(MENOR OU IGUAL) 65 DECÍBELS E NOTURNO(22:00 AS 07:00HS):"NCA"(MENOR OU IGUAL) 55 DECÍBELS.

CONDIÇÕES DE INSTALAÇÃO:

HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO DA ATIVIDADE: SEM RESTRIÇÃO.

NÚMERO MÁXIMO DE FUNCIONÁRIOS POR TURNO: SEM RESTRIÇÃO.

PREVISÃO DE VAGAS PARA ESTACIONAMENTO DE VEÍCULOS: 03 VAGAS NO INTERIOR DO LOTE.

PREVISÃO DE ÁREA PARA EMBARQUE E DESEMBARQUE: SEM EXIGÊNCIA ESPECÍFICA.

PREVISÃO DE PATIO DE CASCA E DESCARGA: 01 VAGA NO INTERIOR DO LOTE.

ORR:

1) TIPO DA VIA: LOCAL.

CERTIFICADO DE REGULARIDADE Nº 01.01027355420-2010.

RESPONSÁVEL TÉCNICO: ARSONIO ROBERTO CAVALLEIRO-CREA 0601051044.

REQUERIMENTO
10611100-00-00001

PROCESSO: 2010-0227355-6 EMISSAO: 03/09/2010 02/02

SEQ

Handwritten signatures and marks at the bottom right of the page.