

CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

61

Setor: Licitação

Modalidade: Chamada pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em geral.

Objeto: Cadastramento de marcas de materiais para Ostomia em geral

Emissão em ____/____/____

Conclusão em ____/____/____

Observações:

VOLUME I

PROTOCOLO Nº

DIA 13/05/19

ATO DE CONSÓRCIO
Resolução nº 034/2019

Indicar Comissão Permanente de Licitações do
CONIMS.

O Presidente do Consórcio Intermunicipal de Saúde - CONIMS, Senhor Altair José Gasparetto, no uso das atribuições que lhe são conferidas pelo Estatuto Social e pelo Contrato de Consórcio Público e...

CONSIDERANDO que a investidura dos membros da Comissão Permanente de Licitação não deve exceder um ano, conforme art. 51 §4º, da Lei n.º 8.666/93;

Resolve:

Art. 1º Indicar a Comissão Permanente de Licitação do CONIMS, constituindo-a das pessoas abaixo relacionadas:

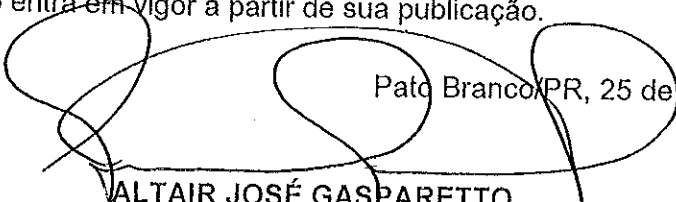
NOME	CPF	CARGO
Cacilda Aparecida Santos	033.437.559 (...)	Presidente
Sandra Fim	903.809.559 (...)	Vice-Presidente
Lhuanna Gabriela Vardânega Périgo	079.734.929 (...)	Secretária
Samir Rodrigo Kalinoski	840.003.849 (...)	Membro

Art. 2º A Comissão designada poderá convocar a qualquer momento outros profissionais para compor a Comissão ou servirem de apoio/auxiliar a esta, em qualquer processo licitatório, desde que o objeto licitado exija.

Art. 3º Revoga a Resolução nº 013 de 09 de fevereiro de 2018.

Art. 4º Esta resolução entra em vigor a partir de sua publicação.

Pato Branco/PR, 25 de fevereiro de 2019.


ALTAIR JOSÉ GASPARETTO
PRESIDENTE

ATO DE CONSÓRCIO
Resolução n.º 057/2019

Dispõe sobre a indicação da Comissão de Avaliação Técnica para o Processo de Chamada Pública que tem por objeto e pré-qualificação de materiais de ostomia em geral.

O Presidente do Consórcio Intermunicipal de Saúde - CONIMS, Senhor Altair José Gasparetto, no uso das atribuições que lhe são conferidas pelo Protocolo de Intenções, Estatuto Social e Contrato de Consórcio Público:

CONSIDERANDO a necessidade de análise técnica do processo de Chamada Pública para pré-qualificar os materiais de ostomia em geral.

RESOLVE:

Art. 1.º Indicar a Comissão de Avaliação Técnica para o processo de pré-qualificação de materiais de ostomia em geral do CONIMS, constituindo-a das pessoas abaixo relacionadas:

MEMBRO	CPF	CARGO
Cleidiane Lopes dos Santos	086.139.149 (...)	Presidente
Graciele Aparecida Colussi de Chaves	047.772.059 (...)	Vice-Presidente
Denise Padilha Rodrigues	037.461.169 (...)	Membro

Art. 2.º. A Comissão designada poderá convocar a qualquer momento outros empregados para compor a comissão ou servirem de apoio/auxílio a esta.

Art. 3.º. Os membros da comissão poderão atuar em conjunto ou separadamente.

Art. 4.º. Esta resolução entra em vigor a partir de sua publicação.

Pato Branco/PR, 08 de abril de 2019.



ALTAIR JOSÉ GASPARETTO
PRESIDENTE

000005



Resoluções

Onde Estou : Início > Resoluções

ANO: 2019 2018 2017 2016 2015 2014

RESOLUÇÃO Nº 060

15/04/2019

Concede diária pela prestação de serviço fora do domicílio.



RESOLUÇÃO Nº 059

11/04/2019

Conceder férias à empregada do quadro funcional do Consórcio Intermunicipal de Saúde – CONIMS.



RESOLUÇÃO Nº 058

10/04/2019

Dispõe sobre a Comissão Permanente de Processos Administrativos para apuração de responsabilidades relacionadas aos contratos administrativos.



RESOLUÇÃO Nº 057

08/04/2019

Dispõe sobre a indicação da Comissão de Avaliação Técnica para o Processo de Chamada Pública que tem por objeto e pré-qualificação de materiais de ostomia em geral.



RESOLUÇÃO Nº 056

08/04/2019

Dispõe sobre a inclusão de procedimentos oftalmológicos na Tabela de Credenciamento n.º 003/2017.



RESOLUÇÃO Nº 055

05/04/2019

Concede diária pela prestação de serviço fora do domicílio.



RESOLUÇÃO Nº 054

01/04/2019

Conceder férias ao empregado do quadro funcional do Consórcio Intermunicipal de Saúde – CONIMS.



RESOLUÇÃO Nº 053

29/03/2019

Concede diária pela prestação de serviço fora do domicílio.



← Voltar

Home

Institucional

História

Municípios

Informações

Gerais

Galeria de

Prefeitos

Missão

Visão

Atos Legais

Leis de Ratificação

Documentos

Institucionais

Editais e Atas dos

Conselhos

Processos Adm.

Disciplinares

Resoluções

Eliminação de

Documentos

Licitações

Contato

Contato

Ouvidoria

Certidões do CONIMS

Seleção Pública

Acesso Restrito

IDS Saúde

Passagens e

Diárias

Agenda de

Reuniões

Contas Públicas

Orçamento

Contrato de

Rateio e Aditivos

Relatórios Lei

Responsabilidade

Fiscal

Demonstrações

Contábeis

Programas

Convênios

Rua Afonso Pena nº 1902 | Anchieta,
Pato Branco - PR | 85.501-530

conims@conims.com.br

(46) 3313-3550

Ambulatório: Segunda à Sexta das 07:00
às 11:30 e 13:00 às 16:30 ;
Administrativo: Segunda à Sexta das
07:30 às 11:30 e 13:00 às 17:00.

Última atualização: 17/04/2019 14:48:04

SOLICITAÇÃO DE COMPRA DE MATERIAIS E/OU SERVIÇOS

Local de Entrega: Consórcio Intermunicipal de Saúde

Rua: Afonso Pena, 1902

Bairro: Anchieta

Destinação: Atender as necessidades dos usuários oriundos dos municípios consorciados ao CONIMS.

ITENS PARA PRÉ - QUALIFICAÇÃO

ITEM	DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADES AMOSTRAS
001	Anéis convexos de hidrocolóide, sem álcool. Tamanho 20/ 30/ 40 mm flexíveis e ajustáveis. Promove ajuste perfeito do equipamento para estomia, promovendo proteção da pele periestomal. Caixa com 10 unidades.	CX.	1
002	Adesivo flexível, elástico e macio, em forma de arco, para reforço à fixação e aderência do adesivo da bolsa de estomia e aumento da sensação de segurança. Possui 5 mm de bordas biseladas para maior conformidade aos contornos do corpo e desníveis da pele e ponto de remoção do filme protetor sinalizado, evitando o contato dos dedos com o adesivo. Composto de estireno-isopreno-estireno (SIS), poliestireno (PS), resina de hidrocarboneto hidrogenado, adipato de dioctilo (DOA), dióxido de titânio, carboximetilcelulose (CMC) e amido de batata. Protege a pele e absorve umidade, mantendo a pele seca. Acondicionado em embalagem autosselante com 20 unidades por caixa.	CX.	1
003	Barreira de resina sintética protetora de pele em pó composta por hidrocolóides, acondicionado em franco transparente que permite visualização dos produtos. Frasco com apresentação de 28 a 30 gramas	UN.	2
004	Bolsa para colostomia / ileostomia infantil drenável, recortável 8 a 50 mm, com barreira protetora de pele Flexível Stomahesive contendo os hidrocolóides gelatina, pectina e carboximetilcelulose sódica. Confeccionada com 3 películas plásticas (a externa é uma tela protetora perfurada e não aderente), contendo EVA (acetato de vinil etileno) e PVDC (cloreto de polivinilideno).	UN.	10
005	Bolsa para colostomia / ileostomia. Sistema 1 peça, drenável de cor opaca, constituída por 3 películas plásticas sendo a externa uma tela protetora e não aderente. Deve apresentar placa recortável de 19 mm até 64 mm com guia de recorte impresso, apresentando barreira protetora de pele constituída por gelatina, pectina e carboximetilcelulose e suporte de adesivo hipoalergênico. Deve	UN.	10

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000008

4

	conter sistema de fechamento seguro.		
006	Bolsa para colostomia 1 peça infantil transparente drenável sem orifício inicial. Bolsa de Estomia Intestinal Pediátrica sistema 1 peça, drenável, recortável até 38mm, transparente, com barreira de resina sintética composta por PIB, pectina, gelatina e fibras de algodão, plana sem orifício inicial para recorte que permite melhor ajuste ao estoma de 1 ou 2 bocas, filme plástico com 4 camadas e fechamento por conectores plásticos. Comprimento da bolsa de 16 cm.	UN.	10
007	Bolsa para colostomia 1 peça oval transparente ou opaca drenável, com filtro de carvão ativado acoplado. Bolsa com barreira de resina sintética composta por copolímero acetato de vinil etileno, filme copolímero, cloreto devinilideno, cloreto de vinil e poliolefina modificada, com tecnologia de espaçamento de ar, formato oval 75X65 mm, com bordas arredondadas que oferece melhor aderência à pele e conforto ao paciente, confeccionada com 4 camadas plásticas e uma tela protetora de pele na face posterior da bolsa, não aderente a pele, fechamento com conectores plásticos, com filtro de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.	UN.	10
008	Bolsa para colostomia adulto 1 peça sistema drenável transparente ou opaca com adesivo hipoalergênico. Bolsa de 1 peça, confeccionada com 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente, barreira de resina sintética plana recortável de 13 até 64mm, com adesivo hipoalergêncio, sistema de fechamento por conectores plásticos- lock' roll.	UN.	10
009	Bolsa para colostomia e ileostomia sistema 1 peça, recortável até 76 mm, transparente, drenável, com filtro de carvão ativado acoplado. Sistema de 1 peça, composta por bolsa transparente, drenável, confeccionada em películas plásticas de Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro. Com barreira de resina sintética de dupla camada com formato oval, flexível, composta por pectina, gelatina, carboximetilcelulose sódica, óxido de ferro sintético, goma guar, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação e recortável de 10 a 76 mm na posição horizontal. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade.	UN.	10
010	Bolsa para colostomia, uma peça, sistema fechado, cor opaca, constituída por três películas plásticas não aderentes. Placa recortável, de 19 mm até 64 mm com guia de recorte impresso, apresentando barreira protetora de pele constituída no mínimo por gelatina, pectina, carboximetilcelulose e suporte de adesivo hipoalergênico. Deve conter filtro de carvão ativado para controle de odor.	UN.	10
011	Bolsa para colostomia/ ileostomia infantil 1 peça sistema drenável transparente sem adesivo hipoalergênico com filtro de carvão acoplado. Bolsa de 1 peça, confeccionada com 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente, barreira de resina sintética plana, composta por: PIB, pectina, gelatina e fibras	UN.	10

	de algodão, TEA-Tecnologia de espaçamento de Ar, altamente flexível e suave, adesividade e proteção periestoma. Recortável até 51 mm, fechamento integrado por conectores plásticos, com filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.		
012	Bolsa para colostomia/ileostomia drenável, sistema uma peça sendo a base convexa com flange de 60 mm, recortável de 15-43 mm, composta por hidrocolóide contendo carboximetilcelulose sódica, pectina e elatina, transparente ou opaca com adesivo em espiral e bordas biseladas, Bolsa revestida por uma tela macia e maleável, com clamp para fechamento.	UN.	10
013	Bolsa para colostomia/ileostomia pediátrica, sistema 1 peça, drenável, transparente, recortável de 10-35mm. Placa constituída por resina com bordas biseladas, composta de carboximetilcelulose sódica, gelatina, pectina, agente suavizante anti-oxidante. Bolsa com face posterior em poliéster não tecido, feita em material silencioso e à prova de odor formado por dicloreto de polivinila, etil vinil acetato e polietileno celulósico.	UN.	10
014	Bolsa para urostomia sistema 1 peça, recortável até 76 mm, transparente, drenável. Sistema de 1 peça, composto por bolsa transparente, drenável, confeccionada em películas plásticas de Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster na face de contato com a pele, válvula anti-refluxo, multicâmaras e abertura de drenagem com válvula confeccionada de Etil-Vinil-Acetato. Com barreira de resina sintética de dupla camada com formato oval, flexível, composta por pectina, gelatina, carboximetilcelulose sódica, óxido de ferro sintético, goma guar, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação e recortável de 10 a 76 mm na posição horizontal. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade.	UN.	10
015	Cinto ajustável para bolsa de estomia. Cinto: Elástico bege (67% poliéster, 28% Spandex e 5% Nylon) Conector do Cinto: Resina moldada de acetal; Ajuste deslizante: Resina moldada de acetal Comprimento: 58 a 110 cm.	UN.	5
016	Cinto para suporte de bolsa de ostomia, uso adulto, confeccionado em material elástico, ajustável e lavável, deve possuir ganchos para prender na bolsa.	UN.	5
017	Clip para fechamento de bolsa de ostomia. Caixa c/ 10 unidades.	CX.	1
018	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 7,5 x 7,5 cm.	UN.	5
019	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional,	UN.	5

	macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluído + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 10 x 10 cm.		
020	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluído + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 12,5 x 12,5 cm	UN.	5
021	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluído + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 15 x 15 cm	UN.	5
022	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluído + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 17,5 x 17,5 cm	UN.	5
023	Cobertura de ação antimicrobiana composta por três camadas: uma camada central interna absorvente de rayon e poliéster entre camadas externas de malha de polietileno de baixa aderência revestida de prata nanocristalina. As camadas são unidas por soldas ultra-sônicas. Mantém o ambiente úmido para cicatrização. Indicado para prevenção e tratamento de feridas infectadas. Curativo pode ser cortado e permanecer até três dias no leito da ferida. Embalado individualmente em tyvek. Esterilizado em Raio Gama. Tamanho: 10x10cms.	UN.	5
024	Cobertura de ação antimicrobiana composta por três camadas: uma camada central interna absorvente de rayon e poliéster entre camadas externas de malha de polietileno de baixa aderência revestida de prata nanocristalina. As camadas são unidas por soldas ultra-sônicas. Mantém o ambiente úmido para cicatrização. Indicado para prevenção e tratamento de feridas infectadas.	UN.	5

4

	Curativo pode ser cortado e permanecer até sete dias no leito da ferida. Embalado individualmente em tyvek. Esterilizado em Raio Gama. Tamanho: 10x12,5cms.		
025	Cobertura de ação antimicrobiana composta por uma camada de poliéster flexível, de baixa aderência revestida de prata nanocristalina. Altamente maleável, mantém o ambiente úmido para cicatrização. Indicado como barreira antimicrobiana em feridas de espessura parcial e total, e tratamento de feridas infectadas. Disponível na concentração de prata nanocristalina para a utilização por 3 dias. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho 10 x20.cms.	UN.	5
026	Conjunto de Bolsa de colostomia e ileostomia drenável, transparente / opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 60mm, convexa.Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 60 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
027	Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 40mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 40 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 a 35 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.	CONJ.	10
028	Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 50mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 50 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 45 mm Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de	CONJ.	10

	cinto.		
029	<p>Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 60mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 60 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra-flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.</p>	CONJ.	10
030	<p>Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 70mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 70 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 65 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra-flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.</p>	CONJ.	10
031	<p>Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia / ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 57 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.</p>	CONJ.	10
032	<p>Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia /ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 45 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada</p>	CONJ.	10

	com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.		
033	Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia /Ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 70 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.	CONJ.	10
034	Conjunto de placa e bolsa para urostomia. Sistema duas peças, constituída de placa flexível, quadrada, recortável até 45 mm, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro com mínimo de oito pontos de fixação. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa transparente para urostomia, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele. Deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto, válvula anti-refluxo e torneira para drenagem de urina.	CONJ.	10
035	Conjunto de urostomia sistema 2 peças, drenável, transparente, com flange de 60mm. Sistema de 2 peças para Urostomia, composta por: Bolsa para estoma urinário, transparente, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster na face de contato com a pele, válvula anti-refluxo, multicâmaras e abertura de drenagem com válvula confeccionada de Etil-Vinil-Acetato, flange de 60 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. CBase adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.	CONJ.	10
036	Conjunto placa e bolsa com filtro para ostomias. Sistema duas peças constituído por: placa com flange de 57 mm, base plana, composta por resina sintética de pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estirenoisopreno-estireno e petrolato. Com ou sem adesivo hipoalergênico. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Bolsa para colostomia/ileostomia, opaca, drenável composta de no mínimo 3 camadas plásticas, tela protetora não aderente, flange com abas para encaixe do cinto, fechamento integrado por conectores	CONJ.	10

	plásticos, com filtro de carvão ativado incorporado. A empresa vencedora deverá apresentar certificado de enfermeiro estomaterapeuta para treinamento.		
037	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 60 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
038	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 a 65 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 70 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
039	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 a 55 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 60 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
040	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 à 65 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 70 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança. camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 à 65 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas	CONJ.	10

	sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 70 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.		
041	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva convexa, com duas camadas translúcidas, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte aprox. de 15 à 43 mm Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti odor, abertura de drenagem com fecho em velcro, flange de 60 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
042	Creme barreira durável, hidrofóbico, com formulação concentrada, composto por dimeticona, terpolimero de acrilato, agentes emolientes e umectantes. Tubo de aprox. 30g.	UN.	2
043	Creme barreira, creme hidrofóbico composto de água, parafina líquida, petrolato, cera, microcristalina, oleato de glicerol, álcool de lanolina, ácido cítrico, citrato de magnésio, ciclometicone, glicerina, metilparabeno, propilparabeno e propilenoglicol. Embalagem 60 grs.	UN.	2
044	Curativo de espuma hidrocélular/ hidrofílico composto por três camadas diferenciadas de poliuretano: sendo a primeira camada de contato com a ferida revestida de uma camada adesiva macia de silicone que minimiza trauma e dor no momento da retirada e permite a passagem do exsudato, a segunda camada é impregnada com poli-etileno-glicol (PEG), altamente absorvente, realiza absorção vertical e a terceira camada possui película de alta permeabilidade a vapores úmidos, que permite troca gasosa de até 3000grs/m ² /24hs e é impermeável à água e bactérias. Mantém úmido o leito da ferida, minimiza a dor e o trauma na troca do curativo devido ao adesivo de silicone suave. Fácil de aplicar e remover. É indicado para tratamento de feridas de pacientes de qualquer etiologia, com pele frágil, idosos, crianças e lesões por fricção. O curativo pode permanecer aplicado até sete dias. Embalado individualmente. Esterilizado sob Radiação Gama. Tamanho: 10 x 10 cm.	UN.	5
045	Curativo Aliviador de Pressão, constituído de hidrocoloide composta de Carboximetilcelulose e alginato de cálcio com anéis de espuma removíveis na parte posterior, que aliviam a pressão de áreas vulneráveis às úlceras de pressão, a fixação do curativo é ajudada por uma camada externa adesivo microporoso antialérgico. Tamanho aproximado 15cm formato arredondado.	UN.	5

046	Curativo anti-séptico composto por tela de malha de algodão impregnada com parafina (petrolatum) e solução de acetato de clorexidina BP a 0,5%. Não aderente, impede a desidratação do tecido de granulação e protege a lesão contra microorganismos oportunistas. Indicado para o tratamento de queimaduras, escaldaduras, lacerações, abrasões, áreas e receptoras de enxertos, feridas cirúrgicas e feridas infectadas. Embalado individualmente e acondicionado entre duas folhas de papel siliconizado. Esterilizado sob Radiação Gama. Tamanho 10cmx10cm	UN.	5
047	Curativo de Alginato de Cálcio Fita, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto; promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida. Tamanho aproximado fita de 40cm.	UN.	5
048	Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida. Tamanho: aproximado 05x05cm.	UN.	5
049	Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida. Tamanho aproximado 10x10cm.	UN.	5
050	Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixam resíduos na ferida. Tamanho: aproximado 15x15cm.	UN.	5
051	Curativo de Espuma de Poliuretano Antibacteriano com Prata (Adesiva). Composto por espuma de poliuretano impregnada com íons de prata. Filme de poliuretano de permeabilidade seletiva com grade demarcadora da ferida na parte posterior, e indicativo de troca; auto-adesiva com partículas absorventes de carboximetilcelulose sódica; A prata é dispensada continuamente enquanto mantiver contato com a exsudação, Tamanho aproximado 18x18cm x 04mm	UN.	5
052	Curativo de Espuma de Poliuretano Antibacteriano com Prata (Adesiva). Composto por espuma de poliuretano impregnada com íons de prata. Filme de poliuretano de permeabilidade seletiva com grade demarcadora da ferida na parte posterior, e indicativo de troca; autoadesiva com partículas absorventes de carboximetilcelulose sódica; A prata é dispensada continuamente enquanto mantiver contato com a exsudação, Tamanho aproximado 12,5x12,5cm x 04mm	UN.	5
053	Curativo de Espuma de Poliuretano Antibacteriano com Prata (Não-Adesivo). Composto por espuma de poliuretano impregnada com íons de prata, filme de poliuretano de permeabilidade seletiva com indicativo de troca; com espessura mínima 4 mm A prata é dispensada continuamente enquanto mantiver com a exsudação; não adesivo. Tamanho aproximado 10x10cm.	UN.	5
054	Curativo de Espuma de Poliuretano Antibacteriano com Prata (Não-Adesivo). Composto por espuma de poliuretano impregnada com	UN.	5

	íons de prata, filme de poliuretano de permeabilidade seletiva com indicativo de troca; com espessura mínima 4 mm A prata é dispensada continuamente enquanto mantiver com a exsudação; não adesivo. Tamanho aproximado 15x15cm		
055	Curativo de espuma hidrocélular, hidrofílico, com bordas largas e biseladas, composto por cinco camadas, sendo a primeira, em contato com a pele/ferida em silicione suave adesivo, a segunda camada composta de espuma hidrocélular, a terceira camada possui um núcleo super absorvente composto de fibras de celulose com poliacrilato, a quarta camada protetora de camuflagem composta por duas camadas de malha ligadas por filamentos e quinta camada composta de filme de poliuretano impermeável a água e bactérias, mas com alta permeabilidade a vapores úmidos. Indicado no tratamento de feridas de qualquer etiologia, exsudativas. Pode ser utilizado para alívio da pressão em regiões em risco de UP. Produto adequado para pele frágil. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho: 15,4 x 15,4 cms.	UN.	5
056	Curativo de espuma hidrocélular, hidrofílico, com bordas largas e biseladas, composto por cinco camadas, sendo a primeira, em contato com a pele/ferida em silicione suave adesivo, a segunda camada composta de espuma hidrocélular, a terceira camada possui um núcleo super absorvente composto de fibras de celulose com poliacrilato, a quarta camada protetora de camuflagem composta por duas camadas de malha ligadas por filamentos e quinta camada composta de filme de poliuretano impermeável a água e bactérias, mas com alta permeabilidade a vapores úmidos. Indicado no tratamento de feridas de qualquer etiologia, exsudativas. Pode ser utilizado para alívio da pressão em regiões em risco de UP. Produto adequado para pele frágil. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho: 17,2 x 17,5 formato Sacral	UN.	5
057	Curativo de fibras geleificante antimicrobiano, composto de 80% de Fibras de Etilsulfonato de Celulose, 20% de fibras de Celulose, com prata iônica, onde oferece atividade antimicrobiana com amplo espectro de agentes patogênicos. De alta absorção de forma vertical, minimiza o risco de maceração da margem da ferida. Em contato com o fluido forma rapidamente um gel suave e coeso, e se adapta intimamente ao leito da ferida, assegura um ambiente úmido que favorece o desbridamento autolítico, permite a fácil remoção em uma peça única, não deixa resíduos, minimizando o traumatismo e a dor ao paciente, pode permanecer até 7 dias. Embalado individualmente e estéril. Tamanho: 15 x 15 cms.	UN.	5
058	Curativo de hidrocolóide semitransparente, fino, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliiobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico no tamanho 10x10 cm, registrado na ANVISA como correlato classe de risco III. Certificado BPF&C.	UN.	5
059	Curativo estéril 10X10 cm de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira viral e	UN.	5

	bacteriana que controla a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo e uma almofada central com várias camadas absorventes. A almofada central absorvente é composta por uma camada de espuma de poliuretano e uma camada em contato com o leito da ferida de Tecnologia Hydrofiber® (100% de Carboximetilcelulose sódica). Indicado como curativo primário ou secundário que absorve até grandes quantidades de exsudato.		
060	Curativo estéril 10X10 de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira viral e bacteriana que controla a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo e uma almofada central com várias camadas absorventes. A almofada central absorvente é composta por uma camada de espuma de poliuretano e uma camada em contato com o leito da ferida de Tecnologia Hydrofiber® (100% de Carboximetilcelulose sódica) com 1,2% de prata iônica. Indicado como curativo primário ou secundário que absorve até grandes quantidades de exsudato.	UN.	5
061	Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulurônico e manurônico, com íons Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanhos fita 30 cm.	UN.	5
062	Curativo hidrocoloide com alginato de Cálcio, composto de carboximetilcelulose e alginato de cálcio; com membrana inteligente de permeabilidade seletiva que regula a evaporação de gases de acordo e com o volume de exsudato; grande demarcadora da ferida, bordas biseladas, e indicativo de troca. Tamanho aproximado 15x15cm.	UN.	5
063	Curativo hidrocoloide com alginato de Cálcio, composto de carboximetilcelulose e alginato de cálcio; com membrana inteligente de permeabilidade seletiva que regula a evaporação de gases de acordo e com o volume de exsudato; grande demarcadora da ferida, bordas biseladas, e indicativo de troca. Tamanho aproximado 10x10cm.	UN.	5
064	Curativo hidrocoloide com alginato de Cálcio, composto de carboximetilcelulose e alginato de cálcio; com membrana inteligente de permeabilidade seletiva que regula a evaporação de gases de acordo e com o volume de exsudato; grande demarcadora da ferida, bordas biseladas, e indicativo de troca. Tamanho aproximado 20x20cm.	UN.	5
065	Curativo hidrocoloide Transparente, fino, macio e flexível, composto de carboximetilcelulose, com membrana inteligente de permeabilidade seletiva, que regula a evaporação de gases de acordo com o volume de exsudato, grade demarcadora da ferida, permite a insepelção da ferida sem a necessidade de removê-lo. Tamanho aproximado 10x10cm.	UN.	5
066	Curativo hidrocoloide Transparente, fino, macio e flexível, composto de carboximetilcelulose, com membrana inteligente de permeabilidade seletiva, que regula a evaporação de gases de acordo com o volume de exsudato, grade demarcadora da ferida,	UN.	5

	permite a insepelção da ferida sem a necessidade de removê-lo. Tamanho aproximado 5x7cm.		
067	Curativo não aderente, estéril, à base de tecido de malha de acetato de celulose, uniforme e poroso, impregnado por emulsão de petrolatum, hidrossolúvel, que permita o fluxo e exsudatos através do curativo secundário. Especificações mínimas: curativos medindo aproximadamente 7,0 x 20 cm, espessura 1,2 mm Acondicionado em embalagem unitária.	UN.	5
068	Curativo não adesivo, estéril composto por espuma de poliuretano impregnado por prata, revestido na face externa por um filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, impermeável a líquidos e microrganismos. 10x10	UN.	5
069	Curativo não adesivo, estéril composto por espuma de poliuretano impregnado por prata, revestido na face externa por um filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, impermeável a líquidos e microrganismos. 15x15	UN.	5
070	Curativo para controle de odor, composto de carvão ativado, alginato de hidrocolóide, tamanho aproximado 10 x 10 cm	UN.	5
071	Filme transparente de poliuretano semipermeável recoberto por adesivo acrílico, não estéril, livre de látex. Rolo com aprox. 10 cm x10m.	UN.	5
072	Hidrogel amorfo, transparente, composto por um polímero modificado de 2,3 % de carboxi-metil-celulose (CMC), 20% de propileno glicol e 77,7% de água. Não adere no leito da ferida, de simples e direcionada aplicação, de fácil remoção. Permite avaliação segura da colocação do exsudato. É indicado para o desbridamento autolítico de áreas necrosadas e/ou com esfacelo e na estimulação do crescimento do tecido de granulação, lesões superficiais ou profundas, incisões cirúrgicas e queimaduras. Embalado individualmente em bisnagas de modelo exclusivo "Applipak". Esterilizado a Vapor Úmido sob Pressão. Tubo de 25 grs.	TUB.	2
073	Hidrogel amorfo, transparente, sem alginato, composto por água deionizada, glicerina, carboximetil-celulose sódica, alantoína, álcool benzílico, metilparabeno, propilparabeno e preservativos antimicrobianos. É indicado para o desbridamento autolítico de áreas necrosadas e/ou com esfacelo e na estimulação do crescimento do de tecido de granulação, lesões superficiais ou profundas, incisões cirúrgicas e queimaduras. Tubos de 85g	TUB.	2
074	Hidrogel com alginato - Gel hidratante e absorvente para feridas, não estéril, aquoso, transparente e viscoso, composto de água purificada alginato de cálcio e sódio, carboximetilcelulose sódica, ácido bórico, propilenoglicol, hidantoina, sorbato de potássio e trietanolamina. Com tampa flip top. Tubo com mínimo 85g. O produto deve manter as propriedades por, pelo menos 28 dias após aberto.	TUB.	2
075	Hidrogel estéril. Gel hidratante e absorvente para feridas, transparente, amorfo, de consistência coesa, composto de carboximetilcelulose sódica e alginato de cálcio e água purificada. Sem aditivos. Embalagem com aproximadamente 8 gramas e aplicador com bico longo.	UN.	2
076	Kit de irrigação de colostomia completo, sistema 2 peças, contendo bolsa irrigadora, com capacidade de 2 litros, com regulador de fluxo, com termômetro incorporado, com um cone e 02 mangas	Kit.	5

	para irrigação com aro 60mm, um suporte para o cinto e um cinto. Embalado conforme o fabricante, de forma a garantir a integridade do produto, contendo externamente dados de identificação, procedência, data fabricação/validade, lote e registro no MS.		
077	Kit placa e bolsa para colo/ileostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 57 mm. Placa para ostomia, base plana, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 44 mm. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.	KIT	10
078	Kit placa e bolsa para colo/ileostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 70 mm. Placa para ostomia, base plana, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 57 mm. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor, com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.	KIT	10
079	Kit placa e bolsa para colo/ileostomia convexa recortável com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 70 mm - Placa para ostomia, base convexa, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 51 mm Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor, com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado	KIT	10
080	Lenço barreira protetora, descartável, confeccionado de material de não tecido saturado em solução de resina alcoólica. Filme permeável ao oxigênio e ao vapor úmido que permite a transpiração da pele. Embalado individualmente em sache.	UN.	10
081	Lenço não estéril, descartável, embalado individualmente em sache, capazes de remover, com a mínima fricção da pele, resíduos de adesivos das barreiras, placas com hidrocolóides e de curativos adesivos, deverá conter emolientes que previnam o ressecamento da pele.	UN.	10

082	Limpador de pele, solução composta de cocoanfodiacetato dissódico, lauril sulfato de sódio, laureth sulfato de sódio, propilenoglicol, alantoina, álcool isopropílico, parabenos, fragrância e água. Remove resíduos de adesivos. Estimula a recuperação da pele irritada. Embalagem 180 ml.	UN.	3
083	Massa composta de estireno - etileno - butileno, polibuteno, etileno-propileno, cera, óxido de zinco, pectina, goma guar e arboximetilcelulose sódica (CMC). Não contém álcool, pode ser aplicada sobre a pele irritada. Embalagem 6 grs.	UN.	3
084	Mini cap, dispositivo que protege o estoma após a irrigação da colostomia, com barreira protetora de pele, base adesiva plana, constituída por hidrocoloides, recortável de 20 até 55 mm, com filtro de carvão ativado integrado. Embalagem unitária de forma a garantir a integridade do produto, contendo externamente dados de identificação, procedência, data fabricação/validade, lote e registro no MS.	UN.	10
085	Óleo dermoprotetor a base de AGE (Ácidos Graxos Essenciais). Óleo viscoso, inodoro, de origem em vegetal, composto por ácidos graxos essenciais insaturados, ácido linoleico, triglicérides de cadeia média, ácido caprílico, ácido cáprico, palmitato de vitamina A e palmitato de Vitamina E. Embalagem de 100 ml. Registro no Ministério da Saúde.	UN.	3
086	Pasta para ostomia composta de hidrocarbonetos alifáticos, mistura de carboidratos, gelatina, dióxido de titânio, dióxido de silício, conservantes, sem álcool na composição. Embalagem 60 grs.	UN.	3
087	Pasta protetora da pele constituída por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno) em veículo alcoólico. Tubo de aprox. 60g.	TUB.	3
088	Pasta protetora de pele para ostomias em pasta, constituídas de hidrocoloide moldável, usado para correção e nivelamento de pregas e irregularidades cutâneas, apresentação em tubos entre 57 a 60 gramas.	UN.	3
089	Película protetora de pele. Spray de solução polimérica não alcoólica, difundida em solvente não citotóxico livre de gordura, composta de emoliente, recondicionante de pele e acrilato. Frasco com no mínimo 20 ml.	UN.	3
090	Placa para urostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 44 mm a 70 mm. Placa para urostomia, base plana, composta por resina sintética de hidrocarboneto alifático, pectina, carboximetilecelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno, e petrolato. Com adesivo acrílico hipoalergênico, flexível e gás permeável. Adaptável de 13 à 57 mm. Flange flotante de baixoperfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Flange de 44 mm à 70mm. Bolsa para urostomia, drenável com flange de 44 mm a 70 mm com sistema antirrefluxo com multicâmaras. Bolsa para urostomia, transparente, confeccionada por 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente de não-tecido com flange para encaixe da base e cinto. Bolsa com sistema antirefluxo com multicâmaras que distribuem uniformemente o conteúdo da bolsa, proporcionando um perfil mais discreto, formato anatômico e válvula de drenagem com regulação do jato.	KIT	10

091	Placa protetora de pele, adesivo flexível, elástico e macio composto de dióxido de titânio, carboximetilcelulose sódica (CMC), estireno isopreno - estireno (SIS) e filme de poliuretano. Tamanho 10x10 cm	UN.	5
092	Pó para estomia, composto por: sódio carboximetilcelulose (CMC) para absorção de água e umidade, goma guar e goma xanthan para adesão e coerência. Indicado para o tratamento de complicações da pele periestomal, possui excelente capacidade de absorção de umidade, secreções e exsudatos, mantendo a pele seca e reduzindo a sua irritação. Frasco com 25gr	FR.	3
093	Pó protetor da pele constituído por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno). Frasco com aprox. 30gr.	FR.	3
094	Pomada estéril com ação desbridante e antimicrobiana. Composta por microgrânulos de amido modificado, iodo e polietilenoglicol. Embalagem com aproximadamente 10g.	UN.	2
095	Pomada que consiste de um cadexômero (microgrânulos de amido modificado) com iodo (0,9% p/p) em uma pomada base de polietilenoglicol /poloxâmero. Ele remove barreiras, possuindo uma ação dupla: antimicrobiana e de remoção do esfacelo do local da ferida. É indicado para feridas exsudativas e infectadas. Embalado individualmente em tubos de alumínio contendo 20g. Estéril.	TUB.	2
096	Sachês para controle de odor e formação de gel das fezes líquidas em pacientes ileostomizados. Composto por grânulos absorventes de poliacrilato sódico e carvão ativado, envoltos por um sachê de papel hidrossolúvel e carboximetilcelulose sódica. Reduz ou elimina o excesso de gás e odor, permitindo ao usuário obter uma bolsa mais discreta. Evita fugas, eliminando a necessidade de esvaziar a bolsa ou liberar o gás, propicia maior controle quanto a possíveis vazamentos e conseqüentemente evita o aparecimento de dermatites de contato ocasionadas pelo vazamento dos efluentes. Embalagem individual, segura, contém 100 sachês, prazo de validade, número do lote e procedência.	UN.	10

Pato Branco/PR, 13 de maio de 2019.

SAMR Kalinoski
 Samir Rodrigo Kalinoski
 Coordenador Setor de Compras

SOLICITAÇÃO DE ABERTURA

Senhor Presidente,

Tendo em vista que o CONIMS realiza licitações compartilhadas de grande vulto o que amplia ganhos por meio de economia de escala reduzindo os custos da contratação com a desburocratização do procedimento.

Em vários dispositivos, a Lei n.º 8.666/93 aponta como vetores da atuação administrativa a possibilidade de indicar a qualidade do produto. A administração tem o dever de indicar o objeto pretendido na licitação inclusive com as características necessárias à qualidade satisfatória.

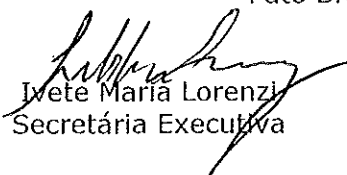
Portanto a utilização do procedimento da pré-qualificação busca por um padrão mínimo de qualidade e adequação dos bens a serem adquiridos para o pleno atendimento da necessidade pública (princípio da eficiência) além de proporcionar uma maior precisão na caracterização do bem, celeridade na tramitação dos procedimentos licitatórios e redução de custo (princípio da economicidade), o que, ao final, resultará na seleção da melhor proposta (princípio da economicidade) e na seleção da proposta mais vantajosa.

Ressalta-se que com procedimento da pré-qualificação a efetiva otimização da aplicação de recursos públicos, na medida em que o ente público estará concentrado suas forças na aquisição de bens, cuja qualidade já fora anteriormente testada, atendendo plenamente suas necessidades. A pré-qualificação conseqüentemente faz com que a administração se esquive de procedimentos licitatórios que levam a aquisição de bens de baixa qualidade e inaptos à satisfação da necessidade pública.

O processo de pré-qualificação, adequa a caracterização do bem, que se impõe, por força do Art. 14, caput, da Lei n.º 8.666/93, a qualquer compra feita pela Administração, haja vista que será identificado, em procedimento prévio, com maior nível de clareza, as características do bem pretendido e como ele atenderá a entidade promotora da licitação.

A adoção da pré-qualificação diminui as falhas de interpretação entre a Administração Pública e os fornecedores, identificando materiais similares de fabricantes diferentes e garantindo o tratamento isonômico dos futuros participantes de uma licitação, pois irá distinguir os bens que são diferentes dos iguais.

Pato Branco/PR, 13 de maio de 2019.

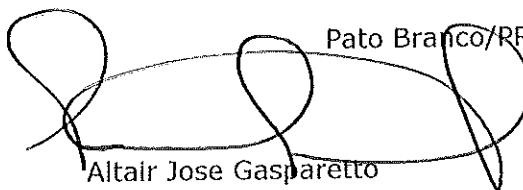


Ivete Maria Lorenzi
Secretária Executiva

AUTORIZAÇÃO DE ABERTURA

Autorizo a abertura da Chamada Pública para pré-qualificação na forma solicitada, observada na legislação pertinente.

Pato Branco/RR, 13 de maio de 2019.



Altair Jose Gasparetto
Presidente

**CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO
DE PRODUTOS DE OSTOMIA EM GERAL**

EDITAL N.º 001/2019

O **CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS** torna público, através da Comissão Permanente de Licitação, designada pela Resolução n.º 034/2019 e Comissão de Avaliação Técnica nomeada pela Resolução n.º 057/2019, que realizará processo de Chamada Pública para cadastro de marcas de materiais de ostomia em geral, destinado à pré-qualificação dos mesmos para futuro registro de preços, regendo-se o processo ora aberto pela Lei Federal n.º 8.666/93, Lei Estadual n.º 15.608/07 e suas alterações e demais legislações pertinentes e, ainda pelas condições e exigências constantes no presente edital e seus anexos.

1. OBJETO

1.1. CADASTRAMENTO DE MARCAS DE MATERIAIS PARA OSTOMIA EM GERAL, destinado a pré-qualificação para futuros Registros de Preços a serem promovidos pelo CONIMS.

1.2. Somente serão aceitos nas licitações futuras de compra dos materiais para ostomia, os produtos cujas marcas se encontrem pré-qualificadas até a publicação do Edital.

2. OBTENÇÃO DO EDITAL

2.1. Qualquer fabricante, fornecedor ou representante comercial poderá participar desta chamada pública para pré-qualificação de produtos de ostomia em geral.

2.2. O edital poder ser obtido pelo interessado através da página eletrônica do CONIMS, sem custos, (www.conims.com.br), ou solicitado pelo e-mail licitacao@conims.com.br.

3. IMPUGNAÇÃO DO EDITAL

3.1. Até às 16:00 (dezesseis) horas do 2º (segundo) dia útil anterior à data fixada para início do recebimento das propostas e amostras referentes à pré-qualificação de materiais de ostomia em geral, qualquer cidadão ou licitante poderá impugnar o ato convocatório do Pregão na forma Presencial.

3.2. A impugnação deverá ser apresentada por escrito, dirigida ao pregoeiro, e conter o nome completo do responsável, indicação da chamada pública nº 001/2019, a razão social da empresa, número do CNPJ, telefone e endereço eletrônico para contato, devendo ser protocolada no Setor de Protocolo do CONIMS, no endereço indicado no preâmbulo, no horário das 08h00 às 11h00 e das 14h00 às 16h00, ou encaminhada através de e-mail no endereço eletrônico: licitacao@conims.com.br

3.2.1. A Impugnação será julgada em até 01 (um) dia útil, a contar da data do seu recebimento e a resposta será publicada no sitio oficial do CONIMS, e disponibilizada no site www.conims.com.br, no link Licitações, adotando-se, se necessário, as providências fixadas nos §§ 3º e 4º, do art. 72, da Lei Estadual Paranaense n.º 15.608/2007.

3.2.2. Não serão reconhecidas as impugnações interpostas por fax e/ou após vencidos os respectivos prazos legais.

3.3. Procedentes as razões da petição de impugnação contra o ato convocatório, será designada nova data para a realização do certame.

4. PROPOSTAS E AMOSTRAS

4.1. A entrega das propostas com a indicação das especificações técnicas (sem indicação de preços) e as respectivas amostras dos produtos a serem submetidos a análise técnica poderá ser feita a partir do dia **30/05/2019**, no **horário das 08h00min às 11h30min e das 14h00min às 16h00min horas**, na sede do CONIMS, localizado na Afonso Pena, 1902, Bairro Anchieta na cidade de Pato Branco/PR, mediante o cumprimento dos requisitos relacionados neste edital.

4.2. As propostas deverão ser endereçadas ao Setor de Licitações e Contratos do CONIMS, as quais posteriormente serão encaminhadas a Comissão de Avaliação Técnica e deverão ser entregues em envelope fechado contendo as seguintes informações:

CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019

PRÉ – QUALIFICAÇÃO DE PRODUTOS DE OSTOMIA EM GERAL

PROPONENTE (nome da empresa):

ENDEREÇO:

FONE/FAX:

E-MAIL:

CNPJ:

4.3. A análise técnica dos produtos será realizada pela Comissão de profissionais técnicos da área, designada para este fim, conforme resolução nº 057/2019, no prazo de até 60 (sessenta) dias a partir da entrega das propostas e das amostras, podendo ser suspenso ou prorrogado, se necessário, a critério do CONIMS.

4.4. **Todas as amostras deverão estar acondicionadas em sua embalagem original, acompanhadas de sua ficha técnica e registro do produto, devidamente numerados de acordo com o item ao qual correspondem, sob pena de desclassificação.**

4.5. As amostras deverão estar acompanhadas do Certificado de Registro do Produto emitido pela ANVISA, ou indicação de que o produto é isento de registro.

4.6. À Comissão Especial de Avaliação Técnica reserva-se o direito de requisitar documentos complementares que julgar necessários para melhor análise dos produtos e suas especificações.

4.7. As amostras apresentadas não serão devolvidas, ficando retidas para futuras comparações com os produtos a serem adquiridos em futuros processos licitatórios.

4.8. Esta chamada pública ficará permanentemente aberta aos interessados para apresentação de seus produtos, havendo previsão de reunião semestral da Comissão de Avaliação Técnica para análise de amostras.

4.9. As marcas aprovadas e homologadas serão cadastradas por prazo indeterminado e divulgadas na página eletrônica do CONIMS, não se excluindo a possibilidade de serem

reprovadas futuramente em virtude da entrega de produtos incompatíveis com as amostras apresentadas, sendo assegurado ao fornecedor o direito ao contraditório e ampla defesa.

4.10. Os produtos cujas marcas forem inadequadas para uso poderão ser submetidos a nova análise, desde que o interessado comprove alteração em sua formulação compatível com as causas que ensejaram sua reprovação.

4.11. Os produtos cuja fabricação se torne comprovadamente descontinuada, serão cancelados desta pré-qualificação.

4.12. É de responsabilidade do fornecedor a obrigação de informar quaisquer alterações que ocorram com o produto cadastrado, tais como mudança de marca, de formulação, descontinuidade de produção, etc.

5. VIGÊNCIA DO EDITAL

5.1. O registro cadastral será amplamente divulgado e estará permanentemente aberto aos interessados, conforme estabelecido no parágrafo primeiro do Art. 10 da Lei Estadual n.º 15.608/2007.

5.2. A vigência da Chamada Pública com a aprovação e pré-qualificação das marcas terá validade de 02 (dois) anos, conforme Lei 15.608/2007, art. 10, §11, II.

6. RECURSOS

6.1. Das decisões da Comissão de Avaliação Técnica, caberá interposição de recurso, no prazo de 10 (dez) dias úteis, a partir da publicação do processo (Lei 15.608, art. 10, §11, I; para apresentação das razões do expediente, ficando os demais proponentes desde logo intimados para apresentarem contrarrazões, em igual número de dias, que começarão a correr do término do prazo do recorrente, sendo-lhe assegurada vistas imediatas dos autos.

6.2. O acolhimento do recurso invalidará apenas os atos insuscetíveis de aproveitamento.

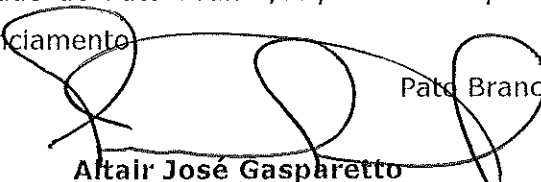
7. DISPOSIÇÕES GERAIS

7.1. Esclarecimentos relativos ao presente edital e às condições para atendimento das obrigações necessárias ao cumprimento do seu objeto, serão prestados pelo Setor de Licitações e Contratos, na Sede do CONIMS, localizada na Rua Afonso Pena n.º 1902, CEP 85.501-530, Fone (46) 3313-3550 ou e-mail licitacao@conims.com.br.

7.2. A participação no presente credenciamento implica no conhecimento e na aceitação plena deste Edital e suas condições.

7.3. Fica eleito o foro da cidade de Pato Branco/PR, como competente para dirimir todas as questões decorrentes do credenciamento.

Pato Branco/PR, 09 de abril de 2019.



Altair José Gasparetto
Presidente

ANEXO I
TERMO DE REFERÊNCIA

1. OBJETO

1.1. CADASTRAMENTO DE MARCAS DE MATERIAIS PARA OSTOMIA EM GERAL, destinado a pré-qualificação para futuros Registros de Preços a serem promovidos pelo CONIMS.

2. JUSTIFICATIVA

2.2. O Consórcio Intermunicipal de Saúde – CONIMS, priorizando a excelência quanto ao atendimento à saúde pública dispõe esta chamada pública para cadastramento de marcas de material de ostomia em geral, intuindo a garantia de futuras aquisições de produtos com elevada qualidade, bem como dar agilidade quando do lançamento de futuros processos licitatórios para tal objeto.

3. PROPOSTAS E AMOSTRAS

3.1. A entrega das propostas com a indicação das especificações técnicas (sem indicação de preços) e as respectivas amostras dos produtos a serem submetidos a análise técnica, poderá ser feita a partir do dia **30/05/2019**, no **horário das 08h00min às 11h30min e das 14h00min às 16h00min horas**, na sede do CONIMS, localizado na Afonso Pena, 1902, Bairro Anchieta na cidade de Pato Branco/PR, mediante o cumprimento dos requisitos relacionados neste edital.

3.2. As propostas deverão ser endereçadas ao Setor de Licitações e Contratos do CONIMS, as quais posteriormente serão encaminhadas a Comissão de Avaliação Técnica e deverão ser entregues em envelope fechado contendo as seguintes informações:

CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019

PRÉ – QUALIFICAÇÃO DE PRODUTOS DE OSTOMIA EM GERAL

PROPONENTE (nome da empresa):

ENDEREÇO:

FONE/FAX:

E-MAIL:

CNPJ:

3.3. A análise técnica dos produtos será realizada pela Comissão de profissionais técnicos da área, designada para este fim, conforme resolução nº 057/2019, no prazo de até 60 (sessenta) dias a partir da entrega das propostas e das amostras, podendo ser suspenso ou prorrogado, se necessário, a critério do CONIMS.

4.4. **Todas as amostras deverão estar acondicionadas em sua embalagem original, acompanhadas de sua ficha técnica e registro do produto, devidamente numerados de acordo com o item ao qual correspondem, sob pena de desclassificação.**

3.5. As amostras deverão estar acompanhadas do Certificado de Registro do Produto emitido pela ANVISA, ou indicação de que o produto é isento de registro.

- 3.6.** À Comissão de Avaliação Técnica reserva-se o direito de requisitar documentos complementares que julgar necessários para melhor análise dos produtos e suas especificações.
- 3.7.** As amostras apresentadas **não** serão devolvidas, ficando retidas para futuras comparações com os produtos a serem adquiridos em futuros processos licitatórios.
- 3.8.** Esta chamada pública ficará permanentemente aberta aos interessados para apresentação de seus produtos, havendo previsão de reunião semestral da Comissão de Avaliação Técnica para análise de amostras.
- 3.9.** As marcas aprovadas e homologadas serão cadastradas por prazo indeterminado e divulgadas na página eletrônica do CONIMS, não se excluindo a possibilidade de serem reprovadas futuramente em virtude da entrega de produtos incompatíveis com as amostras apresentadas, sendo assegurado ao fornecedor o direito ao contraditório e ampla defesa.
- 3.10.** Os produtos cujas marcas forem inadequadas para uso poderão ser submetidos a nova análise, desde que o interessado comprove alteração em sua formulação compatível com as causas que ensejaram sua reprovação.
- 3.11.** Os produtos cuja fabricação se torne comprovadamente descontinuada, serão cancelados desta pré-qualificação.
- 3.12.** É de responsabilidade do fornecedor a obrigação de informar quaisquer alterações que ocorram com o produto cadastrado, tais como mudança de marca, de formulação, descontinuidade de produção, etc.

4. VIGÊNCIA DO EDITAL

- 4.1.** O registro cadastral será amplamente divulgado e estará permanentemente aberto aos interessados, conforme estabelecido no parágrafo primeiro do Art. 10 da Lei Estadual n.º 15.608/2007.
- 4.2.** A vigência das marcas pré-qualificadas será de 02 (dois) anos, conforme Lei 15.608/2007, art. 10, §11, II.

**ANEXO II
ESPECIFICAÇÕES**

ITEM	DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADES AMOSTRAS
001	Anéis convexos de hidrocolóide, sem álcool. Tamanho 20/ 30/ 40 mm flexíveis e ajustáveis. Promove ajuste perfeito do equipamento para estomia, promovendo proteção da pele periestomal. Caixa com 10 unidades.	CX.	1
002	Adesivo flexível, elástico e macio, em forma de arco, para reforço à fixação e aderência do adesivo da bolsa de estomia e aumento da sensação de segurança. Possui 5 mm de bordas biseladas para maior conformidade aos contornos do corpo e desníveis da pele e ponto de remoção do filme protetor sinalizado, evitando o contato dos dedos com o adesivo. Composto de estireno-isopreno-estireno (SIS), poliestireno (PS), resina de hidrocarboneto hidrogenado, adipato de dioctilo (DOA), dióxido de titânio, carboximetilcelulose (CMC) e amido de batata. Protege a pele e absorve umidade, mantendo a pele seca. Acondicionado em embalagem autosselante com 20 unidades por caixa.	CX.	1
003	Barreira de resina sintética protetora de pele em pó composta por hidrocolóides, acondicionado em franco transparente que permite visualização dos produtos. Frasco com apresentação de 28 a 30 gramas	UN.	2
004	Bolsa para colostomia / ileostomia infantil drenável, recortável 8 a 50 mm, com barreira protetora de pele Flexível Stomahesive contendo os hidrocolóides gelatina, pectina e carboximetilcelulose sódica. Confeccionada com 3 películas plásticas (a externa é uma tela protetora perfurada e não aderente), contendo EVA (acetato de vinil etileno) e PVDC (cloreto de polivinilideno).	UN.	10
005	Bolsa para colostomia / ileostomia. Sistema 1 peça, drenável de cor opaca, constituída por 3 películas plásticas sendo a externa uma tela protetora e não aderente. Deve apresentar placa recortável de 19 mm até 64 mm com guia de recorte impresso, apresentando barreira protetora de pele constituída por gelatina, pectina e carboximetilcelulose e suporte de adesivo hipoalergênico. Deve conter sistema de fechamento seguro.	UN.	10
006	Bolsa para colostomia 1 peça infantil transparente drenável sem orifício inicial. Bolsa de Estomia Intestinal Pediátrica sistema 1 peça, drenável, recortável até 38mm, transparente, com barreira de resina sintética composta por PIB, pectina, gelatina e fibras de algodão, plana sem orifício inicial para recorte que permite melhor ajuste ao estoma de 1 ou 2 bocas, filme plástico com 4 camadas e fechamento por conectores plásticos. Comprimento da bolsa de 16 cm.	UN.	10

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000031

*

007	Bolsa para colostomia 1 peça oval transparente ou opaca drenável, com filtro de carvão ativado acoplado. Bolsa com barreira de resina sintética composta por copolímero acetato de vinil etileno, filme copolímero, cloreto devinilideno, cloreto de vinil e poliolefina modificada, com tecnologia de espaçamento de ar, formato oval 75X65 mm, com bordas arredondadas que oferece melhor aderência à pele e conforto ao paciente, confeccionada com 4 camadas plásticas e uma tela protetora de pele na face posterior da bolsa, não aderente a pele, fechamento com conectores plásticos, com filtro de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.	UN.	10
008	Bolsa para colostomia adulto 1 peça sistema drenável transparente ou opaca com adesivo hipoalergênico. Bolsa de 1 peça, confeccionada com 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente, barreira de resina sintética plana recortável de 13 até 64mm, com adesivo hipoalergêncio, sistema de fechamento por conectores plásticos- lock' roll.	UN.	10
009	Bolsa para colostomia e ileostomia sistema 1 peça, recortável até 76 mm, transparente, drenável, com filtro de carvão ativado acoplado. Sistema de 1 peça, composta por bolsa transparente, drenável, confeccionada em películas plásticas de Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro. Com barreira de resina sintética de dupla camada com formato oval, flexível, composta por pectina, gelatina, carboximetilcelulose sódica, óxido de ferro sintético, goma guar, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação e recortável de 10 a 76 mm na posição horizontal. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade.	UN.	10
010	Bolsa para colostomia, uma peça, sistema fechado, cor opaca, constituída por três películas plásticas não aderentes. Placa recortável, de 19 mm até 64 mm com guia de recorte impresso, apresentando barreira protetora de pele constituída no mínimo por gelatina, pectina, carboximetilcelulose e suporte de adesivo hipoalergênico. Deve conter filtro de carvão ativado para controle de odor.	UN.	10
011	Bolsa para colostomia/ ileostomia infantil 1 peça sistema drenável transparente sem adesivo hipoalergênico com filtro de carvão acoplado. Bolsa de 1 peça, confeccionada com 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente, barreira de resina sintética plana, composta por: PIB, pectina, gelatina e fibras de algodão, TEA-Tecnologia de espaçamento de Ar, altamente flexível e suave, adesividade e proteção periestoma. Recortável até 51 mm, fechamento integrado por conectores plásticos, com filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.	UN.	10
012	Bolsa para colostomia/ileostomia drenável, sistema uma peça sendo a base convexa com flange de 60 mm, recortável de 15-43 mm, composta por hidrocolóide contendo carboximetilcelulose sódica, pectina e elatina, transparente ou opaca com adesivo em espiral e bordas biseladas, Bolsa revestida por uma tela macia e maleável, com clamp para fechamento.	UN.	10
013	Bolsa para colostomia/ileostomia pediátrica, sistema 1 peça, drenavel, transparente, recortável de 10-35mm. Placa constituída	UN.	10

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000032

/

	por resina com bordas biseladas, composta de carboximetilcelulose sódica, gelatina, pectina, agente suavizante anti-oxidante. Bolsa com face posterior em poliéster não tecido, feita em material silencioso e à prova de odor formado por dicloreto de polivinila, etil vinil acetato e polietileno celulósico.		
014	Bolsa para urostomia sistema 1 peça, recortável até 76 mm, transparente, drenável. Sistema de 1 peça, composto por bolsa transparente, drenável, confeccionada em películas plásticas de Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster na face de contato com a pele, válvula anti-refluxo, multicâmaras e abertura de drenagem com válvula confeccionada de Etil-Vinil-Acetato. Com barreira de resina sintética de dupla camada com formato oval, flexível, composta por pectina, gelatina, carboximetilcelulose sódica, óxido de ferro sintético, goma guar, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação e recortável de 10 a 76 mm na posição horizontal. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade.	UN.	10
015	Cinto ajustável para bolsa de estomia. Cinto: Elástico bege (67% poliéster, 28% Spandex e 5% Nylon) Conector do Cinto: Resina moldada de acetal; Ajuste deslizante: Resina moldada de acetal Comprimento: 58 a 110 cm.	UN.	5
016	Cinto para suporte de bolsa de ostomia, uso adulto, confeccionado em material elástico, ajustável e lavável, deve possuir ganchos para prender na bolsa.	UN.	5
017	Clip para fechamento de bolsa de ostomia. Caixa c/ 10 unidades.	CX.	1
018	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 7,5 x 7,5 cm.	UN.	5
019	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 10 x 10 cm.	UN.	5
020	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluido + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 12,5 x 12,5 cm	UN.	5

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000033

021	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluído + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 15 x 15 cm	UN.	5
022	Cobertura composta de camada autoadesiva perfurada de silicone para um ajuste suave e espuma de poliuretano tridimensional, macia, estéril, com capacidade de absorção superior e vertical, sistema tranca fluído + camada de retenção do exsudato e que proporcionam o meio úmido ideal para o processo de cicatrização. Face superior apresenta filme de poliuretano com impressão impermeável à água e bactérias, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. Aplicação sem toque em 3 peças para melhor posicionamento da cobertura na ferida. Tamanho 17,5 x 17,5 cm	UN.	5
023	Cobertura de ação antimicrobiana composta por três camadas: uma camada central interna absorvente de rayon e poliéster entre camadas externas de malha de polietileno de baixa aderência revestida de prata nanocristalina. As camadas são unidas por soldas ultra-sônicas. Mantém o ambiente úmido para cicatrização. Indicado para prevenção e tratamento de feridas infectadas. Curativo pode ser cortado e permanecer até três dias no leito da ferida. Embalado individualmente em tyvek. Esterilizado em Raio Gama. Tamanho: 10x10cms.	UN.	5
024	Cobertura de ação antimicrobiana composta por três camadas: uma camada central interna absorvente de rayon e poliéster entre camadas externas de malha de polietileno de baixa aderência revestida de prata nanocristalina. As camadas são unidas por soldas ultra-sônicas. Mantém o ambiente úmido para cicatrização. Indicado para prevenção e tratamento de feridas infectadas. Curativo pode ser cortado e permanecer até sete dias no leito da ferida. Embalado individualmente em tyvek. Esterilizado em Raio Gama. Tamanho: 10x12,5cms.	UN.	5
025	Cobertura de ação antimicrobiana composta por uma camada de poliéster flexível, de baixa aderência revestida de prata nanocristalina. Altamente maleável, mantém o ambiente úmido para cicatrização. Indicado como barreira antimicrobiana em feridas de espessura parcial e total, e tratamento de feridas infectadas. Disponível na concentração de prata nanocristalina para a utilização por 3 dias. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho 10 x20.cms.	UN.	5
026	Conjunto de Bolsa de colostomia e ileostomia drenável, transparente / opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 60mm, convexa. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 60 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
027	Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 40mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por:	CONJ.	10

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000034

	Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 40 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 a 35 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.		
028	Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 50mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 50 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 45 mm Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.	CONJ.	10
029	Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 60mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 60 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.	CONJ.	10
030	Conjunto de colostomia e ileostomia sistema 2 peças, drenável, opaca, com filtro de carvão ativado acoplado, flange de 70mm. Sistema de 2 peças para Colostomia e Ileostomia, composta por: Bolsa opaca, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fechamento tipo envelope e fecho em velcro e, flange de 70 mm com sistema de encaixe com dupla trava de segurança. Base adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de	CONJ.	10

	ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 65 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra-flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.		
031	Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia / ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 57 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.	CONJ.	10
032	Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia /ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 45 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.	CONJ.	10
033	Conjunto de Placa e Bolsa para colostomia /ileostomia. Sistema 2 peças, drenável, com flange recortável até 70 mm, constituída de placa flexível, quadrada, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa opaca, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele, deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto.	CONJ.	10
034	Conjunto de placa e bolsa para urostomia. Sistema duas peças, constituída de placa flexível, quadrada, recortável até 45 mm, com flange de baixo perfil possuindo sistema de travamento fácil e seguro com mínimo de oito pontos de fixação. Deve conter barreira de resina sintética composta por no mínimo gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno, com suporte adesivo hipoalergênico externamente à flange. Bolsa transparente para urostomia, confeccionada com no mínimo três películas plásticas e tela protetora que permita a respiração da pele. Deve possuir sistema de acoplamento na placa com no mínimo de oito pontos de fixação e três suportes para cinto, válvula anti-refluxo e torneira para drenagem de urina.	CONJ.	10
035	Conjunto de urostomia sistema 2 peças, drenável, transparente, com flange de 60mm. Sistema de 2 peças para Urostomia, composta por: Bolsa para estoma urinário, transparente, confeccionada por Etil-Vinil-Acetato, Dicloreto de Polivinila, Polietileno Celulósico e revestimento externo macio e sem tramas de poliéster na face de contato com a pele, válvula anti-refluxo, multicâmaras e abertura de drenagem com válvula confeccionada de Etil-Vinil-Acetato, flange de 60 mm com sistema de encaixe com	CONJ.	10

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000036

✱

	dupla trava de segurança. CBase adesiva para estomia, com dupla camada, translúcida, com formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, óxido de ferro sintético, borracha de butila, SIS e PIB, com película protetora de polipropileno siliconado com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Com bordas externas adesivas de resina sintética, delgadas, flexíveis e possuindo 05 (cinco) pontos de extra flexibilidade. Flange fixa de baixo perfil e suporte de fixação de cinto.		
036	Conjunto placa e bolsa com filtro para ostomias. Sistema duas peças constituído por: placa com flange de 57 mm, base plana, composta por resina sintética de pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estirenoisopreno-estireno e petrolato. Com ou sem adesivo hipoalergênico. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Bolsa para colostomia/ileostomia, opaca, drenável composta de no mínimo 3 camadas plásticas, tela protetora não aderente, flange com abas para encaixe do cinto, fechamento integrado por conectores plásticos, com filtro de carvão ativado incorporado. A empresa vencedora deverá apresentar certificado de enfermeiro estomaterapeuta para treinamento.	CONJ.	10
037	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 à 55 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 60 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
038	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 a 65 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 70 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
039	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 a 55 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 60 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
040	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva com duas camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 à 65	CONJ.	10

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000037

A

	mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 70 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.camadas translúcidas, de formato oval, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte de 10 à 65 mm. Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra-flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti-odor incorporado e abertura de drenagem com fecho em velcro, e flange de 70 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.		
041	Conjunto placa e bolsa para colostomia/ileostomia. Sistema 2 peças constituída por: placa adesiva convexa, com duas camadas translúcidas, composta por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica, amido de batata, goma guar, com película protetora de polipropileno siliconado e com demarcação de recorte aprox. de 15 à 43 mm Deve apresentar bordas externas flexíveis com mínimo cinco pontos de extra flexibilidade e com suporte de fixação de cinto. Bolsa opaca, confeccionada por três películas sendo o revestimento externo macio, com filtro anti odor, abertura de drenagem com fecho em velcro, flange de 60 mm, com sistema de encaixe para bolsa com dupla trava de segurança.	CONJ.	10
042	Creme barreira durável, hidrofóbico, com formulação concentrada, composto por dimeticona, terpolimero de acrilato, agentes emolientes e umectantes. Tubo de aprox. 30g.	UN.	2
043	Creme barreira, creme hidrófóbico composto de água, parafina líquida, petrolato, cera, microcristalina, oleato de glicerol, álcool de lanolina, ácido cítrico, critrato de magnéδιο, ciclometicone, glicerina, metilparabeno, propilparabeno e propilenoglicol. Embalagem 60 grs.	UN.	2
044	Curativo de espuma hidrocélular/ hidrófillico composto por três camadas diferenciadas de poliuretano: sendo a primeira camada de contato com a ferida revestida de uma camada adesiva macia de silicone que minimiza trauma e dor no momento da retirada e permite a passagem do exsudato, a segunda camada é impregnada com poli-etileno-glicol (PEG), altamente absorvente, realiza absorção vertical e a terceira camada possui película de alta permeabilidade a vapores úmidos, que permite troca gasosa de até 3000grs/m ² /24hs e é impermeável à água e bactérias. Mantém úmido o leito da ferida, minimiza a dor e o trauma na troca do curativo devido ao adesivo de silicone suave. Fácil de aplicar e remover. É indicado para tratamento de feridas de pacientes de qualquer etiologia, com pele frágil, idosos, crianças e lesões por fricção. O curativo pode permanecer aplicado até sete dias. Embalado individualmente. Esterilizado sob Radiação Gama. Tamanho: 10 x 10 cm.	UN.	5
045	Curativo Aliviador de Pressão, constituído de hidrocoloide composta de Carboximetilcelulose e alginato de cálcio com anéis de espuma removíveis na parte posterior, que aliviam a pressão de áreas vulneráveis às úlceras de pressão, a fixação do curativo é ajudada por uma camada externa adesivo microporoso antialérgico. Tamanho aproximado 15cm formato arredondado.	UN.	5

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000038

A

046	Curativo anti-séptico composto por tela de malha de algodão impregnada com parafina (petrolatum) e solução de acetato de clorexidina BP a 0,5%. Não aderente, impede a desidratação do tecido de granulação e protege a lesão contra microorganismos oportunistas. Indicado para o tratamento de queimaduras, escaldaduras, lacerações, abrasões, áreas e receptoras de enxertos, feridas cirúrgicas e feridas infectadas. Embalado individualmente e acondicionado entre duas folhas de papel siliconizado. Esterilizado sob Radiação Gama. Tamanho 10cmx10cm	UN.	5
047	Curativo de Alginato de Cálcio Fita, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto; promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida. Tamanho aproximado fita de 40cm.	UN.	5
048	Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida. Tamanho: aproximado 05x05cm.	UN.	5
049	Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida. Tamanho aproximado 10x10cm.	UN.	5
050	Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixam resíduos na ferida. Tamanho: aproximado 15x15cm.	UN.	5
051	Curativo de Espuma de Poliuretano Antibacteriano com Prata (Adesiva). Composto por espuma de poliuretano impregnada com íons de prata. Filme de poliuretano de permeabilidade seletiva com grade demarcadora da ferida na parte posterior, e indicativo de troca; auto-adesiva com partículas absorventes de carboximetilcelulose sódica; A prata é dispensada continuamente enquanto mantiver contato com a exsudação, Tamanho aproximado 18x18cm x 04mm	UN.	5
052	Curativo de Espuma de Poliuretano Antibacteriano com Prata (Adesiva). Composto por espuma de poliuretano impregnada com íons de prata. Filme de poliuretano de permeabilidade seletiva com grade demarcadora da ferida na parte posterior, e indicativo de troca; autoadesiva com partículas absorventes de carboximetilcelulose sódica; A prata é dispensada continuamente enquanto mantiver contato com a exsudação, Tamanho aproximado 12,5x12,5cm x 04mm	UN.	5
053	Curativo de Espuma de Poliuretano Antibacteriano com Prata (Não-Adesivo). Composto por espuma de poliuretano impregnada com íons de prata, filme de poliuretano de permeabilidade seletiva com indicativo de troca; com espessura mínima 4 mm A prata é dispensada continuamente enquanto mantiver com a exsudação; não adesivo. Tamanho aproximado 10x10cm.	UN.	5
054	Curativo de Espuma de Poliuretano Antibacteriano com Prata (Não-Adesivo). Composto por espuma de poliuretano impregnada com íons de prata, filme de poliuretano de permeabilidade seletiva com indicativo de troca; com espessura mínima 4 mm A prata é dispensada continuamente enquanto mantiver com a exsudação; não adesivo. Tamanho aproximado 15x15cm	UN.	5
055	Curativo de espuma hidrocélular, hidrofílico, com bordas largas e	UN.	5

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000039

✱

	biseladas, composto por cinco camadas, sendo a primeira, em contato com a pele/ferida em silicione suave adesivo, a segunda camada composta de espuma hidrocélular, a terceira camada possui um núcleo super absorvente composto de fibras de celulose com poliacrilato, a quarta camada protetora de camuflagem composta por duas camadas de malha ligadas por filamentos e quinta camada composta de filme de poliuretano impermeável a água e bactérias, mas com alta permeabilidade a vapores úmidos. Indicado no tratamento de feridas de qualquer etiologia, exsudativas. Pode ser utilizado para alívio da pressão em regiões em risco de UP. Produto adequado para pele frágil. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho: 15,4 x 15,4 cms.		
056	Curativo de espuma hidrocélular, hidrofílico, com bordas largas e biseladas, composto por cinco camadas, sendo a primeira, em contato com a pele/ferida em silicione suave adesivo, a segunda camada composta de espuma hidrocélular, a terceira camada possui um núcleo super absorvente composto de fibras de celulose com poliacrilato, a quarta camada protetora de camuflagem composta por duas camadas de malha ligadas por filamentos e quinta camada composta de filme de poliuretano impermeável a água e bactérias, mas com alta permeabilidade a vapores úmidos. Indicado no tratamento de feridas de qualquer etiologia, exsudativas. Pode ser utilizado para alívio da pressão em regiões em risco de UP. Produto adequado para pele frágil. Embalado individualmente. Produto Estéril. Tamanho: 17,2 x 17,5 formato Sacral	UN.	5
057	Curativo de fibras geleificante antimicrobiano, composto de 80% de Fibras de Etilsulfonato de Celulose, 20% de fibras de Celulose, com prata iônica, onde oferece atividade antimicrobiana com amplo espectro de agentes patogênicos. De alta absorção de forma vertical, minimiza o risco de maceração da margem da ferida. Em contato com o fluido forma rapidamente um gel suave e coeso, e se adapta intimamente ao leito da ferida, assegura um ambiente úmido que favorece o desbridamento autolítico, permite a fácil remoção em uma peça única, não deixa resíduos, minimizando o traumatismo e a dor ao paciente, pode permanecer até 7 dias. Embalado individualmente e estéril. Tamanho: 15 x 15 cms.	UN.	5
058	Curativo de hidrocolóide semitransparente, fino, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico no tamanho 10x10 cm, registrado na ANVISA como correlato classe de risco III. Certificado BPF&C.	UN.	5
059	Curativo estéril 10X10 cm de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira viral e bacteriana que controla a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo e uma almofada central com várias camadas absorventes. A almofada central absorvente é composta por uma camada de espuma de poliuretano e uma camada em contato com o leito da ferida de Tecnologia Hydrofiber® (100% de Carboximetilcelulose sódica). Indicado como curativo primário ou secundário que absorve até grandes quantidades de exsudato.	UN.	5

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000040

A

060	Curativo estéril 10X10 de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira viral e bacteriana que controla a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo e uma almofada central com várias camadas absorventes. A almofada central absorvente é composta por uma camada de espuma de poliuretano e uma camada em contato com o leito da ferida de Tecnologia Hydrofiber® (100% de Carboximetilcelulose sódica) com 1,2% de prata iônica. Indicado como curativo primário ou secundário que absorve até grandes quantidades de exsudato.	UN.	5
061	Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulurônico e manurônico, com íons Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanhos fita 30 cm.	UN.	5
062	Curativo hidrocoloide com alginato de Cálcio, composto de carboximetilcelulose e alginato de cálcio; com membrana inteligente de permeabilidade seletiva que regula a evaporação de gases de acordo e com o volume de exsudato; grande demarcadora da ferida, bordas biseladas, e indicativo de troca. Tamanho aproximado 15x15cm.	UN.	5
063	Curativo hidrocoloide com alginato de Cálcio, composto de carboximetilcelulose e alginato de cálcio; com membrana inteligente de permeabilidade seletiva que regula a evaporação de gases de acordo e com o volume de exsudato; grande demarcadora da ferida, bordas biseladas, e indicativo de troca. Tamanho aproximado 10x10cm.	UN.	5
064	Curativo hidrocoloide com alginato de Cálcio, composto de carboximetilcelulose e alginato de cálcio; com membrana inteligente de permeabilidade seletiva que regula a evaporação de gases de acordo e com o volume de exsudato; grande demarcadora da ferida, bordas biseladas, e indicativo de troca. Tamanho aproximado 20x20cm.	UN.	5
065	Curativo hidrocoloide Transparente, fino, macio e flexível, composto de carboximetilcelulose, com membrana inteligente de permeabilidade seletiva, que regula a evaporação de gases de acordo com o volume de exsudato, grade demarcadora da ferida, permite a insepelção da ferida sem a necessidade de removê-lo. Tamanho aproximado 10x10cm.	UN.	5
066	Curativo hidrocoloide Transparente, fino, macio e flexível, composto de carboximetilcelulose, com membrana inteligente de permeabilidade seletiva, que regula a evaporação de gases de acordo com o volume de exsudato, grade demarcadora da ferida, permite a insepelção da ferida sem a necessidade de removê-lo. Tamanho aproximado 5x7cm.	UN.	5
067	Curativo não aderente, estéril, à base de tecido de malha de acetato de celulose, uniforme e poroso, impregnado por emulsão de petrolatum, hidrossolúvel, que permita o fluxo e exsudatos através do curativo secundário. Especificações mínimas: curativos medindo aproximadamente 7,0 x 20 cm, espessura 1,2 mm Acondicionado em embalagem unitária.	UN.	5
068	Curativo não adesivo, estéril composto por espuma de poliuretano impregnado por prata, revestido na face externa por um filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, impermeável a líquidos e microrganismos. 10x10	UN.	5

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000041

A

069	Curativo não adesivo, estéril composto por espuma de poliuretano impregnado por prata, revestido na face externa por um filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, impermeável a líquidos e microrganismos. 15x15	UN.	5
070	Curativo para controle de odor, composto de carvão ativado, alginato de hidrocolóide, tamanho aproximado 10 x 10 cm	UN.	5
071	Filme transparente de poliuretano semipermeável recoberto por adesivo acrílico, não estéril, livre de látex. Rolo com aprox. 10 cm x10m.	UN.	5
072	Hidrogel amorfo, transparente, composto por um polímero modificado de 2,3 % de carboxi-metil-celulose (CMC), 20% de propileno glicol e 77,7% de água. Não adere no leito da ferida, de simples e direcionada aplicação, de fácil remoção. Permite avaliação segura da colocação do exsudato. É indicado para o desbridamento autolítico de áreas necrosadas e/ou com esfacelo e na estimulação do crescimento do tecido de granulação, lesões superficiais ou profundas, incisões cirúrgicas e queimaduras. Embalado individualmente em bisnagas de modelo exclusivo "Applipak". Esterilizado a Vapor Úmido sob Pressão. Tubo de 25 grs.	TUB.	2
073	Hidrogel amorfo, transparente, sem alginato, composto por água deionizada, glicerina, carboximetil-celulose sódica, alantoína, álcool benzílico, metilparabeno, propilparabeno e preservativos antimicrobianos. É indicado para o desbridamento autolítico de áreas necrosadas e/ou com esfacelo e na estimulação do crescimento do de tecido de granulação, lesões superficiais ou profundas, incisões cirúrgicas e queimaduras. Tubos de 85g	TUB.	2
074	Hidrogel com alginato - Gel hidratante e absorvente para feridas, não estéril, aquoso, transparente e viscoso, composto de água purificada alginato de cálcio e sódio, carboximetilcelulose sódica, ácido bórico, propilenoglicol, hidantoina, sorbato de potássio e trietanolamina. Com tampa flip top. Tubo com mínimo 85g. O produto deve manter as propriedades por, pelo menos 28 dias após aberto.	TUB.	2
075	Hidrogel estéril. Gel hidratante e absorvente para feridas, transparente, amorfo, de consistência coesa, composto de carboximetilcelulose sódica e alginato de cálcio e água purificada. Sem aditivos. Embalagem com aproximadamente 8 gramas e aplicador com bico longo.	UN.	2
076	Kit de irrigação de colostomia completo, sistema 2 peças, contendo bolsa irrigadora, com capacidade de 2 litros, com regulador de fluxo, com termômetro incorporado, com um cone e 02 mangas para irrigação com aro 60mm, um suporte para o cinto e um cinto. Embalado conforme o fabricante, de forma a garantir a integridade do produto, contendo externamente dados de identificação, procedência, data fabricação/validade, lote e registro no MS.	Kit.	5
077	Kit placa e bolsa para colo/ileostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 57 mm. Placa para ostomia, base plana, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 44 mm. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixo do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.	KIT	10

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000042

078	Kit placa e bolsa para colo/ileostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 70 mm. Placa para ostomia, base plana, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 57 mm. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor, com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.	KIT	10
079	Kit placa e bolsa para colo/ileostomia convexa recortável com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 70 mm - Placa para ostomia, base convexa, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 51 mm Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor, com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado	KIT	10
080	Lenço barreira protetora, descartável, confeccionado de material de não tecido saturado em solução de resina alcoólica. Filme permeável ao oxigênio e ao vapor úmido que permite a transpiração da pele. Embalado individualmente em sache.	UN.	10
081	Lenço não estéril, descartável, embalado individualmente em sache, capazes de remover, com a mínima fricção da pele, resíduos de adesivos das barreiras, placas com hidrocolóides e de curativos adesivos, deverá conter emolientes que previnam o ressecamento da pele.	UN.	10
082	Limpador de pele, solução composta de cocoanfodiacetato dissódico, lauril sulfato de sódio, laureth sulfato de sódio, propilenoglicol, alantoína, álcool isopropílico, parabenos, fragrância e água. Remove resíduos de adesivos. Estimula a recuperação da pele irritada. Embalagem 180 ml.	UN.	3
083	Massa composta de estireno - etileno - butileno, polibuteno, etileno-propileno, cera, óxido de zinco, pectina, goma guar e arboximetilcelulose sódica (CMC). Não contém álcool, pode ser aplicada sobre a pele irritada. Embalagem 6 grs.	UN.	3
084	Mini cap, dispositivo que protege o estoma após a irrigação da colostomia, com barreira protetora de pele, base adesiva plana, constituída por hidrocolóides, recortável de 20 até 55 mm, com filtro de carvão ativado integrado. Embalagem unitária de forma a garantir a integridade do produto, contendo externamente dados de identificação, procedência, data fabricação/validade, lote e registro no MS.	UN.	10
085	Óleo dermatoprotetor a base de AGE (Ácidos Graxos Essenciais). Óleo viscoso, inodoro, de origem em vegetal, composto por ácidos graxos essenciais insaturados, ácido linoleico, triglicérides de cadeia média, ácido caprílico, ácido cáprico, palmitato de vitamina A e palmitato de Vitamina E. Embalagem de 100 ml. Registro no Ministério da Saúde.	UN.	3

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000043

f

086	Pasta para ostomia composta de hidrocarbonetos alifáticos, mistura de carboidratos, gelatina, dióxido de titânio, dióxido de silício, conservantes, sem álcool na composição. Embalagem 60 grs.	UN.	3
087	Pasta protetora da pele constituída por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno) em veículo alcoólico. Tubo de aprox. 60g.	TUB.	3
088	Pasta protetora de pele para ostomias em pasta, constituídas de hidrocoloide moldável, usado para correção e nivelamento de pregas e irregularidades cutâneas, apresentação em tubos entre 57 a 60 gramas.	UN.	3
089	Película protetora de pele. Spray de solução polimérica não alcoólica, difundida em solvente não citotóxico livre de gordura, composta de emoliente, recondicionante de pele e acrilato. Frasco com no mínimo 20 ml.	UN.	3
090	Placa para urostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 44 mm a 70 mm. Placa para urostomia, base plana, composta por resina sintética de hidrocarboneto alifático, pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno, e petrolato. Com adesivo acrílico hipoalergênico, flexível e gás permeável. Adaptável de 13 à 57 mm. Flange flotante de baixoperfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Flange de 44 mm à 70mm. Bolsa para urostomia, drenável com flange de 44 mm a 70 mm com sistema antirrefluxo com multicâmaras. Bolsa para urostomia, transparente, confeccionada por 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente de não-tecido com flange para encaixe da base e cinto. Bolsa com sistema antirefluxo com multicâmaras que distribuem uniformemente o conteúdo da bolsa, proporcionando um perfil mais discreto, formato anatômico e válvula de drenagem com regulagem do jato.	KIT	10
091	Placa protetora de pele, adesivo flexível, elástico e macio composto de dióxido de titânio, carboximetilcelulose sódica (CMC), estireno isopreno - estireno (SIS) e filme de poliuretano. Tamanho 10x10 cm	UN.	5
092	Pó para estomia, composto por: sódio carboximetilcelulose (CMC) para absorção de água e umidade, goma guar e goma xanthan para adesão e coerência. Indicado para o tratamento de complicações da pele periestomal, possui excelente capacidade de absorção de umidade, secreções e exsudatos, mantendo a pele seca e reduzindo a sua irritação. Frasco com 25gr	FR.	3
093	Pó protetor da pele constituído por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno). Frasco com aprox. 30gr.	FR.	3
094	Pomada estéril com ação desbridante e antimicrobiana. Composta por microgrânulos de amido modificado, iodo e polietilenoglicol. Embalagem com aproximadamente 10g.	UN.	2
095	Pomada que consiste de um cadexômero (microgrânulos de amido modificado) com iodo (0,9% p/p) em uma pomada base de polietilenoglicol /poloxâmero. Ele remove barreiras, possuindo uma ação dupla: antimicrobiana e de remoção do esfacelo do local da ferida. É indicado para feridas exsudativas e infectadas. Embalado individualmente em tubos de alumínio contendo 20g. Estéril.	TUB.	2
096	Sachês para controle de odor e formação de gel das fezes líquidas em pacientes ileostomizados. Composto por grânulos absorventes de poliacrilato sódico e carvão ativado, envoltos por um sachê de papel hidrossolúvel e carboximetilcelulose sódica. Reduz ou elimina o excesso de gás e odor, permitindo ao usuário obter uma bolsa	UN.	10



CONIMS

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000044

f

	<p>mais discreta. Evita fugas, eliminando a necessidade de esvaziar a bolsa ou liberar o gás, propicia maior controle quanto a possíveis vazamentos e conseqüentemente evita o aparecimento de dermatites de contato ocasionadas pelo vazamento dos efluentes. Embalagem individual, segura, contém 100 sachês, prazo de validade, número do lote e procedência.</p>		
--	--	--	--

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
RUA AFONSO PENA N° 1902, ANCHIETA, CEP 85.501.530.
PATO BRANCO – PARANÁ

PARECER JURÍDICO nº 76/2019
CHAMADA PÚBLICA 001/2019

I - EMENTA

Direito administrativo. Chamada Pública – Pré-qualificação, cadastramento de marcas dos materiais para ostomia em geral

II- DOS FATOS

Trata o presente de consulta elaborada pelo Setor de licitações, que requer a elaboração de parecer jurídico relativo à regularidade do edital de chamamento público.

III- RELATÓRIO

Versam os presentes autos sobre o edital de chamada pública 001/2017, cujo objeto é o cadastramento de marcas dos materiais para ostomia, destinados à sua pré-qualificação para futuros registros de preços a serem promovidos pelo CONIMS.

Constam desse processo administrativo, dentre outros, os seguintes documentos:

- 01) Ato Gestor – fls. 02/03.
 - 02) Publicação legal – fls. 04/06
 - 03) Solicitação de compra de materiais e/ou serviços – fls. 07/22
 - 04) Solicitação de abertura – fls. 23.
 - 05) Autorização de Abertura – fls. 24.
 - 06) Edital de Chamada Pública para pré-qualificação de produtos nº 01/2019 – fls. 25/44
- É o relatório.

IV- DO PARECER

Os autos vieram a análise dessa parecerista com vistas ao exame da possibilidade de efetuar a chamada pública para o cadastramento de marcas dos materiais para ostomia, destinados a pré-qualificação dos mesmos para futuros registros de preços a serem promovidos pelo CONIMS.

Oportuno ressaltar, inicialmente, que o presente exame tem natureza estritamente jurídica, sem imiscuir-se na conveniência e na oportunidade dos atos administrativos praticados pelo CONIMS.

O instituto do chamamento público possui sua regulamentação na lei 15.6085/2007, que em seus artigos prescreve que:

Art. 10. As compras, sempre que possível, devem:

I – atender ao princípio da padronização, considerando a compatibilidade de especificações técnicas e de desempenho;

§ 1º. A indicação de marcas é permitida quando:

I – decorrente de pré-qualificação de objeto;

§ 2º. A exclusão de marcas ou produto, a critério da Administração, é permitida quando:

I – decorrente de pré-qualificação de objeto;

(...)

§ 7º. A Administração pode manter cadastro permanentemente aberto visando à pré-qualificação de produtos, com vistas a futuras licitações.

§ 8º. A padronização referida no inciso I do caput será precedida de processo administrativo iniciado após a constatação da sua necessidade e cabimento, para o qual será constituída comissão especial para avaliação e encaminhamento à autoridade competente para decisão.

§ 9º. o processo administrativo de padronização deverá ser instruído com pareceres técnicos que justifiquem a sua utilidade e economicidade.

§ 10. A padronização será decidida pela autoridade máxima do órgão ou entidade, e deverá ser publicada na imprensa oficial com a síntese da justificativa e a descrição sucinta do padrão definido.

§ 11. A decisão sobre padronização:

I – pode ser impugnada, no prazo de 10 (dez) dias da publicação, mediante a apresentação de laudo técnico de instituição oficial ou credenciada por órgãos oficiais que demonstre a existência de outros produtos com as mesmas condições que justificaram a padronização;

II – deve ser revista a cada 2 (dois) anos para aferir as novas condições do mercado.


Sendo assim, observa-se que a legislação expressamente autoriza a utilização do instituto do chamamento público e que no presente processo foram cumpridas as formalidades

legais, com indicação de comissão específica para tal fim (fl. 03), sugerindo-se que a indicação de marcas seja acompanhada de pareceres técnicos.

V – CONCLUSÃO

Diante do exposto, com base nas razões de fato e de direito narradas, esta parecerista se manifesta pela possibilidade da realização do chamamento público, observadas as disposições constantes nos §11 do art. 10 e art. 11 da lei 15.608/2007.

Pato Branco, 15 de maio de 2019.


Maria Cecília Soares Vannucchi
OAB/PR 35.313

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS
AVISO DE CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019
PRÉ - QUALIFICAÇÃO DE PRODUTOS

000048

*

O CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS, através da Comissão Permanente de Licitação, designada pela Resolução n.º 034/2018 do Presidente do CONIMS, através da Resolução n.º 057/2019 de indicação de Comissão de Avaliação Técnica do CONIMS e de conformidade com a Lei Federal n.º 8.666/93, Lei Estadual n.º 15.608/07 suas alterações, torna pública a realização de CHAMADA PÚBLICA para cadastro de marcas dos materiais de ostomia em geral, destinados à pré-qualificação para futuros processos licitatórios com objetivo de FORMAÇÃO DE REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO PARCELADA DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL, nos termos das condições estabelecidas no presente Edital.

O Edital na íntegra poderá ser obtido junto ao sítio oficial do CONIMS www.conims.com.br e na sede do CONIMS, situado na Rua Afonso Pena, n.º 1902, Bairro Anchieta, na cidade de Pato Branco, PR, no horário das 07h30min às 11h30min e das 13h00min às 17h00min, de segunda à sexta-feira. Esclarecimentos adicionais relativos ao presente Edital serão prestados pelo Setor de Licitações e Contratos do CONIMS, fone/fax (46)3313-3550 e/ou por e-mail: licitacao@conims.com.br. As propostas e amostras serão recebidas a partir do dia 30/05/2019, no endereço supramencionado.

Pato Branco, 15 de maio de 2019.

Altair José Gasparetto
Presidente

inscrito nº CPF/PR 036.420.589-06, residente e domiciliado nesta cidade.

CONTRATADA: CEINEE- CENTRO DE INTEGRAÇÃO NACIONAL DE ESTÁGIOS PARA ESTUDANTES, empresa privada, com sede a rua Ararigboia, 255, andar 1, Centro, CEP 85.501-260, Pato Branco/PR, inscrito no CNPJ sob nº 07.136.551/0001-26, neste ato representada por seu Representante Legal Barbara maria Moraes, inscrito no CPF sob o nº 035.967.319-84, procurador legal constituída por meio de Procuração Pública, outorgada pelo representante legal da empresa Diretor Presidente Gelcionita Aparecida Leiria Witt de Lima Moraes, inscrito no CPF nº 026.477.869-33, registrada no 2º Tabelionato de Notas (Pedro Ervino Paracena) da Comarca de Pato Branco/PR, pelo presente instrumento e na melhor forma de direito, acham-se justos e contratados, mediante as cláusulas e condições seguintes:

CLÁUSULA PRIMEIRA - OBJETO DO CONTRATO

Constitui objeto deste termo aditivo a prorrogação do prazo e valor de acréscimo (25%) do Contrato nº 074/2018 que versa sobre a prestação de serviços de empresa especializada em administração de estágios de estudantes.

CLÁUSULA SEGUNDA - DA VIGÊNCIA DO TERMO ADITIVO

O prazo de vigência fica prorrogado pelo período de 60 (sessenta) dias, iniciando em 03 de maio de 2019 e encerrando em 03 de julho de 2019.

CLÁUSULA TERCEIRA - DO VALOR DO CONTRATO

O valor de acréscimo do contrato sera de 65.886,72(sessenta e cinco mil oitocentos e oitenta e seis reais e setenta e dois centavos).

CLÁUSULA QUARTA - DA FUNDAMENTAÇÃO LEGAL

A alteração contratual de que trata este instrumento está fundamentado no artigo 65, I, "b" e parágrafo 1º da Lei 8.666/93, somente produzirá efeitos depois de publicado seu extrato em Diário Oficial, conforme dispõe o parágrafo único, do artigo 61, da supracitada Lei.

CLÁUSULA QUINTA - DA RATIFICAÇÃO

As demais cláusulas e condições ajustadas no instrumento original do contrato ora aditado permanecem inalteradas, sendo ratificadas neste ato pelas partes contratantes. E, por estarem justas e contratadas, as partes assinam o presente Termo Aditivo, depois de o terem lido e achado conforme, em duas vias de igual teor e forma, por seus representantes legais, rubricadas para todos os fins de direito, na presença das testemunhas abaixo.

Cerro Azul/PR, 03 de maio de 2019.

PREFEITURA MUNICIPAL DE CERRO AZUL

Contratante

CEINEE- CENTRO DE INTEGRAÇÃO NACIONAL DE DE ESTÁGIOS PARA ESTUDANTES

Contratada

Testemunhas:

1)Gisele Ribeiro de Souza

RG: 8.340.574-0 PR

Assinatura: _____

2)Adamares da Silva

RG: 10.598.701-0 PR

Assinatura: _____

Publicado por:
Regina Céli Lopes Golinelli
Código Identificador:0B8AA35F

SECRETARIA GOVERNO DECRETO Nº 81/2019. NOMEIA COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO PARA O ANO DE 2019.

O PREFEITO MUNICIPAL DE CERRO AZUL, ESTADO DO PARANÁ, no uso de suas atribuições Legais e tendo em vista o disposto no § 4º, do art. 51 da Lei Federal nº 8.666, de 21 de junho de 1993,

DECRETA:

Art. 1º - Fica nomeada a nova Comissão Permanente de Licitação, encarregada de processar as licitações a serem realizadas na Prefeitura Municipal de Cerro Azul durante o exercício financeiro de 2.019.

A Comissão será composta por 04 (quatro) funcionários da estrutura administrativa da Prefeitura Municipal de Cerro Azul, abaixo relacionados sob a presidência do primeiro designado.

Presidente: Gisele Ribeiro de Souza – RG nº 8.340. 574-0 e CPF nº 044.334.349-73;

Membros:

Anne Isabele Vieira Barbosa RG nº 12791866- 0 e CPF nº 087.202.279-06;

Fabiana de Moura e Costa - RG nº 5.990.769-7 e CPF nº 018.937.529-92;

Adamares da Silva - RG 10.598.711-0 e CPF nº 077.841.439-66;

Art. 2º - Compete à Comissão Permanente de Licitação:

I – Proceder à inscrição em registro cadastral, a sua alteração ou cancelamento;

II - Elaborar os instrumentos convocatórios;

III - Providenciar a publicação dos atos em tempo hábil;

IV - Instruir o procedimento licitatório, anexando documentos pertinentes;

V - Prestar informações aos interessados e responder às eventuais impugnações apresentadas;

VI - Receber, abrir, analisar e julgar os documentos e propostas apresentadas, procedendo, respectivamente, à habilitação ou inabilitação dos licitantes e classificação ou desclassificação das propostas;

VII - realizar as diligências que se fizerem necessárias;

VIII - Usar da faculdade prevista no § 3º do art. 48 da Lei nº 8.666/93, diante da inabilitação de todos os licitantes ou desclassificação de todas as propostas;

IX- Rever suas decisões, de ofício ou mediante provocação (recurso), informando, quando for o caso, à autoridade superior os recursos interpostos;

X - Conduzir as sessões e os trabalhos realizados.

Art. 3º- Este Decreto entra em vigor na data de publicação, revogando o Decreto 01/2019.

Prefeitura Municipal de Cerro Azul, gabinete do senhor Prefeito em 15 de maio de 2.019.

PATRIK MAGARI

Prefeito Municipal

Publicado por:
Regina Céli Lopes Golinelli
Código Identificador:60990CD3

ESTADO DO PARANÁ PREFEITURA MUNICIPAL DE CHOPINZINHO

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE
AVISO DE CHAMADA PÚBLICA N.º 001//2019

PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE PRODUTOS

O CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS, através da Comissão Permanente de Licitação, designada pela Resolução n.º 034/2018 do Presidente do CONIMS, através da Resolução n.º 057/2019 de indicação de Comissão de Avaliação Técnica do CONIMS e de conformidade com a Lei Federal n.º 8.666/93, Lei Estadual n.º 15.608/07 suas alterações, torna pública a realização de CHAMADA PÚBLICA para cadastro de marcas dos materiais de ostomia em geral, destinados à pré-qualificação para futuros processos licitatórios com objetivo de FORMAÇÃO DE REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO PARCELADA DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL, nos termos das condições estabelecidas no presente Edital.

O Edital na íntegra poderá ser obtido junto ao sítio oficial do CONIMS www.conims.com.br e na sede do CONIMS, situado na Rua Afonso Pena, n.º 1902, Bairro Anchieta, na cidade de Pato Branco, PR, no horário das 07h30min às 11h30min e das 13h00min às 17h00min, de segunda à sexta-feira. Esclarecimentos adicionais relativos ao presente Edital serão prestados pelo Setor de Licitações e Contratos do CONIMS, fone/fax (46)3313-3550 e/ou por e-mail: licitacao@conims.com.br. As propostas e amostras serão recebidas a partir do dia 30/05/2019, no endereço supramencionado.

Pato Branco, 15 de maio de 2019.

ALTAIR JOSÉ GASPARETTO
Presidente

Publicado por:
Ivete Maria Lorenzi
Código Identificador:6FA9C687

SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO
HOMOLOGAÇÃO - PREGÃO 44-2019

HOMOLOGAÇÃO

REF.: LICITAÇÃO NA MODALIDADE Pregão Nº 44/2019

Tendo em vista o Parecer da Comissão de Julgamento, que apuraram o resultado do processo licitatório, na modalidade Pregão, tipo Menor Preço Item - Compras nº 44/2019, de 22/04/19, para Registro de Preços e após expirado o prazo recursal, eu Álvaro Dênis Ceni Scolaro, Prefeito, torno público o RESULTADO e a HOMOLOGAÇÃO do procedimento licitatório em epígrafe, inclusive o Ato de ADJUDICAÇÃO do objeto à(s) empresa(s):

Empresa(s)	Valor Total Estimado da Contratação – R\$
ANTONIALE MATERIAIS ELÉTRICOS LTDA - EPP	8.398,00
EDIVAN CANDIAGO 02910796957	101.782,80
JAIR A. ZANELLA - VIDRAÇARIA - ME	29.990,00
GENESIO JOSE ROEGELIN E CIA LTDA	7.484,00
VIDRAÇARIA SCA EIRELI	4.864,00
TOTAL HOMOLOGADO	152.518,80

Que apresentaram os Menores Preços por Item para Registro. Após constatada a regularidade dos atos procedimentais, autorizo a elaboração da Ata de Registro de Preços.
É A DECISÃO.

GABINETE DO PREFEITO DE CHOPINZINHO, PR, 08/05/19.

ÁLVARO DÊNIS CENI SCOLARO
Prefeito

Publicado por:
Roberto Alencar Przendziuk
Código Identificador:B0734BAA

SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO
EXTRATO ARP - PREGÃO 44-2019

Extrato das Atas de Registros de Preços do Pregão Presencial nº 44/2019. OBJETO: Registro de Preços Para Aquisição Futura de Materiais Diversos de Estruturas Metálicas e Vidros, Para Manutenção de Próprios Municipais. VIGÊNCIA: 12 meses. DOS PRAZOS, LOCAL E CONDIÇÕES DE EXECUÇÃO: Os produtos uma vez solicitados deverão ser entregues no local indicado na Ordem de Compra/Fornecimento ou Nota de Empenho de acordo com o

Plano de Aplicação, no prazo máximo de 05 (cinco) dias após a solicitação e conforme a necessidade da Administração, sendo que ao contratado desta licitação cabe a total responsabilidade quanto ao correto atendimento, no tocante as especificações, condições e obrigações previstas no Termo de Referência. Os pagamentos decorrentes da presente licitação correrão por conta dos recursos das Dotações Orçamentárias, Elementos de despesas (759/F504), (765/F504), (1249/F103), (1162/F303), (1343/F000), (1515/F504), (778/F504). por setor de Registro de Preços, a reserva orçamentária deverá ser efetuada no ato da contratação, devendo a Secretaria de Solicitante verificar a existência de saldo. GESTORES: Edvaldo Correa de Andrade, Idevaldo Pereti; Fernando Roberto Colla, Édina Accorsi, Gislaine Tânia Galeazzi, Vilmarize Buffon Fraron, Geraldo Olivo. ARP nº 205/2019, Partes: Município de Chopinzinho e Antoniale Materiais Elétricos Ltda Epp, Valor Total estimado R\$ 8.398,00. ARP nº 206/2019, Partes: Município de Chopinzinho e EDIVAN CANDIAGO - ME, Valor Total estimado R\$ 101.782,80. ARP nº 207/2019, Partes: Município de Chopinzinho e Jair A. Zanella - Vidraçaria - ME, Valor Total estimado R\$ 29.990,00. ARP nº 208/2019, Partes: Município de Chopinzinho e Genesio Jose Roegelin & Cia Ltda, Valor Total estimado R\$ 7.484,00. ARP nº 209/2019, Partes: Município de Chopinzinho e Vidraçaria SCA Eireli, Valor Total estimado R\$ 4.864,00.

Chopinzinho-PR, 08 de maio de 2019.

ÁLVARO DÊNIS CENI SCOLARO
Prefeito.

Publicado por:
Roberto Alencar Przendziuk
Código Identificador:F4EF64E9

SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO
EXTRATO DE CONTRATO - PREGÃO 31-2019

Espécie: Extrato de Contrato Pregão 31/2019. Objeto: Aquisição de Instrumentos e Acessórios Musicais. Fundamento Legal: Lei 8.666/93. Elemento de despesa 1171/1237. Data da assinatura: 09/05/2019. Vigência: 12 meses. Contratante: Município de Chopinzinho. Contrato 211/2019. Contratada: ISMAEL HENZ - ME. Valor: 4.030,00. Contrato 212/2019. Contratada: JHONAS DA SILVA E CIA LTDA - ME. Valor: 12.693,50.

ÁLVARO DÊNIS CENI SCOLARO
Prefeito.

Publicado por:
Roberto Alencar Przendziuk
Código Identificador:FC4D25D0

SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO
HOMOLOGAÇÃO - PREGÃO 31-2019

HOMOLOGAÇÃO

REF.: LICITAÇÃO NA MODALIDADE Pregão Nº 31/2019

Tendo em vista o Parecer da Comissão de Julgamento, que apuraram o resultado do processo licitatório, na modalidade Pregão, tipo Menor Preço por Item - Compras nº 31/2019, de 07/03/19, e após expirado o prazo recursal, eu Álvaro Dênis Ceni Scolaro, Prefeito, torno público o RESULTADO e a HOMOLOGAÇÃO do procedimento licitatório em epígrafe, inclusive o Ato de ADJUDICAÇÃO do objeto à(s) empresa(s):

Empresa(s)	Valor Total – R\$
JHONAS DA SILVA E CIA LTDA - ME	12.693,50
ISMAEL HENZ - ME	4.030,00
TOTAL HOMOLOGADO	16.723,50

Que apresentaram os Menores Preços para os Itens. Após constatada a regularidade dos atos procedimentais, autorizo a elaboração do Contrato.
É A DECISÃO.

GABINETE DO PREFEITO DE CHOPINZINHO, PR, 09/05/19.



Licitações

Onde Estou : Início > Licitações

ANO: 2019 2018 2017 2016 2015 2014 2013

Modalidade:

Credenciamento/Chamamento Público Pregão Dispensa Inexigibilidades

Processos Administrativos Resultados de Licitação Inexigibilidades Dispensa Contratos

Tomada de Preços

CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019

20/05/2019

CADASTRAMENTO DE MARCAS DE MATERIAIS PARA OSTOMIA EM GERAL, destinado a pré-qualificação para futuros Registros de Preços a serem promovidos pelo CONIMS.



📎 Anexo 1 - EDITAL CHAMADA PÚBLICA 001-2019

PREGÃO PRESENCIAL N.º 022/2019

16/05/2019

CONTRATAÇÃO DE EMPRESA ESPECIALIZADA PARA ATENDIMENTO MÉDICO A PACIENTES DEPENDENTES DE ÁLCOOL, DROGAS E SAÚDE MENTAL - 16 HORAS SEMANAIS - PARA ATENDIMENTO AS NECESSIDADES DO CAPS AD III CORONEL VIVIDA/PR; conforme condições constantes no Anexo I, Termo de Referência.



📎 Anexo 1 - EDITAL DE LICITAÇÃO PR 22

INEXIGIBILIDADE DE LICITAÇÃO N.º 008/2019

15/05/2019

CREDENCIAMENTO DE PESSOAS JURÍDICAS DA ÁREA DE SAÚDE PARA PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS DE APOIO A DIAGNOSE E TERAPIA (SADT), destinado ao atendimento aos usuários oriundos dos municípios consorciados ao CONIMS.



📎 Anexo 1 - TERMO DE HOMOLOGAÇÃO E ADJUDICAÇÃO INEX 008-2019

INEXIGIBILIDADE DE LICITAÇÃO N.º 007/2019

CREDENCIAMENTO DE PESSOAS JURÍDICAS DA ÁREA DE SAÚDE PARA PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS MÉDICOS EM CONSULTAS ESPECIALIZADAS, destinado ao atendimento aos usuários oriundos dos municípios consorciados ao CONIMS.



[Anexo 1 - TERMO DE HOMOLOGAÇÃO E ADJUDICAÇÃO INEX 007-2019](#)

PROCESSO ADMINISTRATIVO DE APURAÇÃO DE RESPONSABILIDADE Nº 015/2019

14/05/2019

NOTIFICAÇÃO DE ABERTURA DE PROCESSO ADMINISTRATIVO DE APURAÇÃO DE RESPONSABILIDADE Nº 015/2019



PREGÃO PRESENCIAL N.º 021/2019

11/05/2019

CONTRATAÇÃO DE EMPRESA ESPECIALIZADA PARA O FORNECIMENTO PARCELADO DE ÓRTESES OCULARES, ENVOLVENDO LENTES E ARMAÇÕES com a finalidade de atender aos usuários oriundos dos municípios consorciados ao CONIMS, conforme condições constantes no Anexo I - Termo de Referência.



[Anexo 1 - EDITAL DE LICITAÇÃO PR 21](#)

AVISO DE CREDENCIAMENTO 001-2019

09/05/2019

O presente processo tem por objeto o CREDENCIAMENTO DE PESSOAS JURÍDICAS DA ÁREA DE SAÚDE PARA PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS MÉDICOS EM CONSULTAS ESPECIALIZADAS, conforme tabela do Anexo I - Termo de Referência.



[Anexo 1 - EDITAL CREDENCIAMENTO 001-2019 COMSUS](#)

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 014/2019

06/05/2019

TERMO DE ENCERRAMENTO DO PROCESSO ADMINISTRATIVO DE APURAÇÃO DE RESPONSABILIDADE Nº 014/2019



anterior | **1** | 2 | 3 | 4 | 5 | ... | 61 | 62 | próxima »

Página 1 de 62

[Voltar](#)

Home
Institucional
História
Municípios
Informações Gerais

Certidões do CONIMS
Seleção Pública
Acesso Restrito
IDS Saúde
Passagens e Diárias

000054
K

Galeria de Prefeitos
Missão
Visão
Atos Legais
Leis de Ratificação
Documentos
Institucionais
Editais e Atas dos
Conselhos
Processos Adm.
Disciplinares
Resoluções
Eliminação de
Documentos

Licitações

Contato

Contato
Ouvidoria

Agenda de
Reuniões
Contas Públicas
Orçamento
Contrato de Rateio
e Aditivos
Relatórios Lei
Responsabilidade
Fiscal
Demonstrações
Contábeis
Programas
Convênios

📍 Rua Afonso Pena nº 1902 | Anchieta, Pato Branco - PR | 85.501-530

✉️ conims@conims.com.br

☎️ (46) 3313-3550

Ambulatório: Segunda à Sexta das 07:00 às 11:30 e 13:00 às 16:30 ; Administrativo: Segunda à Sexta das 07:30 às 11:30 e 13:00 às 17:00.

Última atualização: 20/05/2019 08:41:06

000055
f**Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: fabricio@duframed.com.br ,lilliane@duframed.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.

Enviada em: 20/05/2019 | 09:07

Recebida em: 20/05/2019 | 09:07

EDITAL CHAM... .pdf 386.24
KBAVISO CHAMA... .pdf 126.33
KB

Prezados Senhores, bom dia,

Segue em anexo Edital para o Chamamento Público nº 001/2019: **PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL**, os quais serão objetos de futuros processos licitatórios.

Para vosso conhecimento e providências caso haja interesse em participar.

Colocamo-nos à disposição para esclarecimentos de eventuais dúvidas.

Atenciosamente,

Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

000056

**Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: licitacao@clurgicacuritiba.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.

Enviada em: 20/05/2019 | 09:07

Recebida em: 20/05/2019 | 09:07

EDITAL CHAM... .pdf 386.24
KBAVISO CHAMA... .pdf 126.33
KB

Prezados Senhores, bom dia,

Segue em anexo Edital para o Chamamento Público nº 001/2019: **PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL**, os quais serão objetos de futuros processos licitatórios.

Para vosso conhecimento e providências caso haja interesse em participar.

Colocamo-nos à disposição para esclarecimentos de eventuais dúvidas.

Atenciosamente,

Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br



000057

A

Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.

De: LICITACAO | CONIMS

Para: licitacao.impletech@gmail.com

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.

Enviada em: 20/05/2019 | 09:08

Recebida em: 20/05/2019 | 09:08

EDITAL CHAM... .pdf 386.24
KBAVISO CHAMA... .pdf 126.33
KB

Prezados Senhores, bom dia,

Segue em anexo Edital para o Chamamento Público nº 001/2019: **PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL**, os quais serão objetos de futuros processos licitatórios.

Para vosso conhecimento e providências caso haja Interesse em participar.

Colocamo-nos à disposição para esclarecimentos de eventuais dúvidas.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

000058
4**Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: fibra@fibrabolsas.com.br ,licitacao@fibrabolsas.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.

Enviada em: 20/05/2019 | 09:08

Recebida em: 20/05/2019 | 09:08

EDITAL CHAM... .pdf 386.24
KBAVISO CHAMA... .pdf 126.33
KB

Prezados Senhores, bom dia,

Segue em anexo Edital para o Chamamento Público nº 001/2019: **PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL**, os quais serão objetos de futuros processos licitatórios.

Para vosso conhecimento e providências caso haja interesse em participar.

Colocamo-nos à disposição para esclarecimentos de eventuais dúvidas.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

000059
K**Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: colinter@colinter.com.br , vendas1@colinter.com.br , cotacao_01@colinter.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Aviso e Edital da Chamada Pública nº 001/2019 - PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL.

Enviada em: 20/05/2019 | 09:10

Recebida em: 20/05/2019 | 09:10

EDITAL CHAM... .pdf 386,24
KBAVISO CHAMA... .pdf 126,33
KB

Prezados Senhores, bom dia,

Segue em anexo Edital para o Chamamento Público nº 001/2019: **PRÉ QUALIFICAÇÃO DE MATERIAIS DE OSTOMIA EM GERAL**, os quais serão objetos de futuros processos licitatórios.

Para vosso conhecimento e providências caso haja interesse em participar.

Colocamo-nos à disposição para esclarecimentos de eventuais dúvidas.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br



000060

A

RE: Solicitação de Edital

De: LICITACAO | CONIMS
 Para: contratos@dime.med.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: RE: Solicitação de Edital
 Enviada em: 25/06/2019 | 15:13
 Recebida em: 25/06/2019 | 15:13
 EDITAL CHAM... .pdf 386.24
 KB

Boa tarde,

Conforme solicitado segue edital em anexo.

--

Atenciosamente,

Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: "Gullherme - DIME Contratos" <contratos@dime.med.br>
 Enviada: 2019/06/25 15:04:14
 Para: licitacao@conims.com.br
 Assunto: Solicitação de Edital

Boa tarde, venho por meio deste solicitar o edital de chamamento público de número 01/2019.

Desde já agradeço.

--

Atenciosamente

DIME
 medicamentos

Rua Calábria, 1902 - Anchieta, 1902 - Pato Branco - PR | CEP: 85501-530 | Fone: (46) 3313 3550 | Fax: (46) 3313 3550
 99 625-0000 | Entre Rios Do Sul - RS



Gullherme P. Alexandre
 Assistente Administrativo

contratos@dime.med.br

www.dime.med.br | [f/DIME Medicamentos](#) | [@DIME Medicamentos](#)

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE
ADENDO AO EDITAL
CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019

000061
A

O CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE (CONIMS), inscrito no CNPJ nº 00.136.858/0001-88, situado na Rua Afonso Pena, 1902, bairro Anchieta, na cidade de Pato Branco, PR, por intermédio da Comissão Permanente de Licitação, designada pela Resolução n.º 034/2019, devidamente autorizado por seu Presidente Sr. Altair José Gasparetto, torna público o ADENDO ao presente Edital, conforme segue:

A publicação na íntegra do ato acima encontra-se disponível nos seguintes endereços eletrônicos:
www.conims.com.br/www.diarjomunicipal.com.br/amp

Pato Branco, PR, 06 de novembro de 2019.

Altair José Gasparetto
Presidente

**ADENDO AO EDITAL
CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019**

O CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE (CONIMS), inscrito no CNPJ nº 00.136.858/0001-88, situado na Rua Afonso Pena, 1902, bairro Anchieta, na cidade de Pato Branco, PR, por intermédio da Comissão Permanente de Licitação, designada pela Resolução n.º 034/2019, devidamente autorizado por seu Presidente Sr. Altair José Gasparetto, torna público o ADENDO ao presente Edital, conforme segue:

1.) INCLUSÕES DE ITENS

**ANEXO II
ESPECIFICAÇÕES**

DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADES AMOSTRAS
Apósito macio, estéril, na forma de placa de não-tecido composto 100% por carboximetilcelulose sódica. Possui dupla camada de carboximetilcelulose sódica, costurado com fibra celulósica da polpa de madeira, extraída através de uma série de processos químicos a partir da degeneração da celulose, altamente resistente tanto seca quanto úmida, a fibra celulósica é um produto biológico e biodegradável. Deve ser resistente à tração e altamente absorvente, absorve e retém grandes quantidades de exsudato e bactérias presentes no leito da ferida, com absorção vertical evita a maceração e dermatites das bordas da lesão, forma um gel macio e coeso, que se adapta à superfície da ferida formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos necróticos (desbridamento autolítico) e favorece a cicatrização. Este apósito deve ser utilizado juntamente com um curativo secundário de cobertura. Apresentação em forma de fita ou compressa. Medindo: 10cmx10cm.	UN.	5
Apósito macio, estéril, na forma de placa de não-tecido composto 100% por carboximetilcelulose sódica. Possui dupla camada de carboximetilcelulose sódica, costurado com fibra celulósica da polpa de madeira, extraída através de uma série de processos químicos a partir da degeneração da celulose, altamente resistente tanto seca quanto úmida, a fibra celulósica é um produto biológico e biodegradável. Deve ser resistente à tração e altamente absorvente, absorve e retém grandes quantidades de exsudato e bactérias presentes no leito da ferida, com absorção vertical evita a maceração e dermatites das bordas da lesão, forma um gel macio e coeso, que se adapta à superfície da ferida formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos necróticos (desbridamento autolítico) e favorece a cicatrização. Este apósito deve ser utilizado juntamente com um curativo secundário de cobertura. Apresentação em forma de fita ou compressa. Medindo: 15cmx15cm.	UN.	5
Bolsa de uma peça drenável com resina adesiva protetora de pele composto por uma camada superior laminada com filme de polietileno fino e transparente e camada inferior composto de poliisobutileno, óleo mineral e 3 hidrocolóides carboximetilcelulose sódica, pectina e gelatina. Bolsa com sistema de fechamento envelope embutido e tela funcional como bolsa para esconder o sistema de fechamento integrado por conectores plásticos. Com filtro embutido para redução ou eliminação de odores e gases, impedindo o estufamento da bolsa. Com válvula anti refluxo interna que libera apenas a passagem dos gases para o filtro, impedindo o contato do efluente com a parte interna do filtro de carvão. Para estomas com orifício inicial de 20 mm que pode ser ampliado para acomodar estomas de qualquer tamanho e formato, até um diâmetro máximo de 70 mm circular e 80 mm oval.	UN.	10
Bolsa de uma peça drenável com resina adesiva protetora de pele. Composto por CMC, pectina, gelatina, óleos minerais e polímeros elastoméricos, com disco de resina trilaminada moldável para estomas de 30 a 40mm. Plástico anti-odor opaco, com janela de visualização, filtro de carvão ativado embutido para controle de odor e gases, com uma película interna de proteção,	UN.	10

acompanhado de adesivos para proteção do mesmo quando do contato com efluente. Bolsa com sistema de fechamento envelope embutido e tela funcional como bolsa para guardar o sistema de fechamento. Possui fecho de intertravamento integrado por conectores plásticos. Tela de proteção de polietileno e politereftalato de etileno.		
Bolsa de uma peça drenável com resina adesiva protetora de pele. Composto por CMC, pectina, gelatina, óleos minerais e polímeros elastoméricos, com disco de resina trilaminada moldável para para estomas de 20 a 30mm. Plástico antiodor opaco, com janela de visualização, filtro de carvão ativado embutido para controle de odor e gases, com uma película interna de proteção, acompanhado de adesivos para proteção do mesmo quando do contato com efluente. Bolsa com sistema de fechamento envelope embutido e tela funcional como bolsa para guardar o sistema de fechamento. Possui fecho de intertravamento integrado por conectores plásticos. Tela de proteção de polietileno e politereftalato de etileno.	UN.	10
Bolsa de uma peça para estoma intestinal convexa, recortável, com barreira protetora de pele flexível composta por dois hidrocolóides (carboximetilcelulose sódica e pectina) e poliisobutileno, borda de apoio delgada (1cm) e flexível com a mesma composição da barreira, recortável de 20 - 43mm. Convexidade com 7mm de profundidade e diâmetro de pressão de 50mm. Dupla camada de filme plástico interno com fenda em "S" e Filtro com sistema de proteção contra a umidade na parte superior da bolsa. Painel de conforto bilateral composto por polietileno linear de baixa densidade (LLDPE) e janela de visualização para inspeção do estoma. Fechamento por intertravamento de estruturas plásticas em formato de cogumelos de baixo perfil, de fácil higienização, canal de drenagem com tiras de polipropileno e aba para fechamento e auxílio para drenagem.	UN.	10
Bolsa de uma peça para estoma urinário convexa, recortável, Com Barreira Protetora de Pele Flexível. Composta por dois hidrocolóides (carboximetilcelulose sódica e pectina) e poliisobutileno e borda de apoio delgada (1cm) e flexível com a mesma composição da barreira, recortável de 10 - 35mm. Convexidade com 7mm de profundidade e diâmetro de pressão de 40mm. Painel de conforto bilateral composto por polietileno linear de baixa densidade (LLDPE) e janela de visualização para inspeção do estoma. Válvula anti-refluxo e torneira dobrável confeccionada por copolímero de acetato de vinil-etileno para eliminação da urina. Caixa com dois adaptadores de drenagem compostos por elastômeros termoplásticos poliestirênicos.	UN.	10
Bolsa de uma peça, com placa protetora de pele recortável, composta por pectina, carboximetilcelulose sódica (hidrocolóides absorventes e protetores da pele), polímero SIS e conjunto de elastômeros. A superfície da placa é laminada com um filme de polietileno fino e transparente e bordas adesivas de acrílico. Bolsa coletora protegida por uma tela de poliéster e silicone com guia de recorte impresso. Com filtro de carvão ativado. Com alta resistência a erosão de efluentes agressivos. Recortável de 19 a 64mm.	UN.	10
Bolsa Infantil drenável, para urostomia, recortável de 8mm a 25mm, confeccionada com duas películas plásticas constituídas por EVA (acetato de vinil etileno) e PVDC (cloreto de polivinilideno) com válvula anti-refluxo e torneira para drenagem. Com barreira protetora periestomal constituída por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno e suporte adesivo hipoalergênico de 3º geração.	UN.	10
Bolsa sistema fechado 1peça, para colostomia ou ileostomia, recortável de 19mm a 64mm, transparente ou opaca, placa de resina constituída por três películas plásticas compostas de EVA (acetato de vinil etileno) e PVDC (cloreto de polivinilideno), sendo a externa uma tela plástica protetora e não aderente. Possui filtro de carvão ativado para desodorização e evazão dos gases. Com barreira protetora periestomal constituída por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno e suporte adesivo hipoalergênico de 3º geração.	UN.	10
Cobertura absorvente de viscosa e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Desbrida de forma eficaz as necroses úmidas e promove a limpeza de feridas exsudativas não infectadas ou infectadas, tais feridas superficiais ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 2 x 100cm.	UN.	5
Cobertura absorvente de viscosa e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Desbrida de forma eficaz as necroses úmidas e promove a limpeza de feridas exsudativas não infectadas ou infectadas, tais feridas superficiais ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 5 x 5cm.	UN.	5
Cobertura absorvente de viscosa e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Desbrida de forma eficaz as necroses úmidas e promove a limpeza de feridas exsudativas não infectadas ou infectadas, tais feridas superficiais ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão	UN.	5

por até 24 horas. Tamanho 7,5 x 7,5cm.		
Cobertura absorvente de viscosa e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Desbrida de forma eficaz as necroses úmidas e promove a limpeza de feridas exsudativas não infectadas ou infectadas, tais feridas superficiais ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 10x 10cm.	UN.	5
Cobertura estéril, não aderente, em placa, composta carboximetilcelulose, 1,2 % de prata iônica, cloreto de benzetônio e EDTA (ácido etilenodiamino tetra-acético). Com a capacidade de absorver grandes quantidades de exsudato, forma um gel macio e coeso que se adapta à superfície da ferida preenchendo os microcontornos e formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos desvitalizados (desbridamento autolítico) e na evolução da cicatrização. A absorção é realizada verticalmente e a cobertura faz retenção. Tem indicação para feridas agudas e crônicas, infectadas ou com risco de infecção, com ou sem presença de biofilme. Medindo: 15cmx15cm.	UN.	5
Cobertura estéril, não aderente, em placa, composta carboximetilcelulose, 1,2 % de prata iônica, cloreto de benzetônio e EDTA (ácido etilenodiamino tetra-acético). Com a capacidade de absorver grandes quantidades de exsudato, forma um gel macio e coeso que se adapta à superfície da ferida preenchendo os microcontornos e formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos desvitalizados (desbridamento autolítico) e na evolução da cicatrização. A absorção é realizada verticalmente e a cobertura faz retenção. Tem indicação para feridas agudas e crônicas, infectadas ou com risco de infecção, com ou sem presença de biofilme. Medindo: 10cmx10cm.	UN.	5
Creme barreira concentrado, à base de umectante e emolientes, com termopolímero de acrilato, pH balanceado, livre de parabenos, sem fragrância e hipolargênico. Embalagem em frasco com aproximadamente 30 g. Produto seguro para uso em pele intacta ou danificada, em bebês e crianças.	UN.	2
Creme barreira concentrado, à base de umectante e emolientes, com termopolímero de acrilato, pH balanceado, livre de parabenos, sem fragrância e hipolargênico. Embalagem em frasco com aproximadamente 90 g. Produto seguro para uso em pele intacta ou danificada, em bebês e crianças.	UN.	2
Creme branco, viscoso, não estéril, composto por Água, 10% Ureia (Carbamida), Palmitato de Isopropilo, Palmitato de Octila, Estearato de Glicerila, 4% de Alfa Hidroxiácido (Ácido Láctico), Álcool, Estearílico, Sorbitol, Lactato de Amônio, Ácido Esteárico, Cetearete-25 e Cetearete-6. Indicado para hidratação ideal da pele e esfoliação de pés ressecados em pacientes diabéticos, oferece hidratação superior para as mãos e calcanhares que apresentam ressecamento, escamação ou rachaduras. Sem conservantes, corantes ou perfume, reduz o risco de reações alérgicas na pele sensível do diabético. Contém 75ml.	UN.	2
Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho 10 x 12,5cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho 7,5 x 10cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho 10 x 18cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho 20 x 30cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscosa e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	UN.	5

Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscosse e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscosse e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscosse e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 20cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscosse e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscosse e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 30cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm ² de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscosse e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 25cm.	UN.	5
Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	5
Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 20 x 20cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosse e poliéster, seguida de camada de algodão e poliacrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosse e poliéster, seguida de camada de algodão e poliacrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosse e poliéster, seguida de camada de algodão e poliacrilato de alta	UN.	5

4

absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 15 x 20cm.		
Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, seguida de camada de algodão e poliacrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 12,5 x 12,5cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 20cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 30cm.	UN.	5
Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida, impregnada com prata iônica, com liberação sustentada. Tamanho 10x10 cm.	UN.	5
Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida, impregnada com prata iônica, com liberação sustentada. Tamanho 15x15 cm.	UN.	5
Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida, impregnada com prata iônica, com liberação sustentada. Tamanho 20x30 cm.	UN.	5
Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida, impregnada com prata iônica, com liberação sustentada. Tamanho 3x44 cm (fita).	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 5 x 5cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos,	UN.	5

resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 15 x 15cm.		
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 2 x 45cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 20 x 30cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm ² , composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 12cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 5 x 5cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluídos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 2 x 45cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliiisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanhos 6x6 cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliiisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 10x10 cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliiisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x15 cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliiisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x20 cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), poliiisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x18 cm (sacral, no formato triangular).	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose	UN.	5

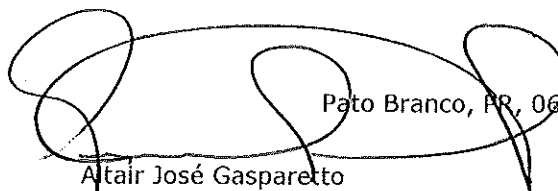
sódica), polliisobutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico.		
Curativo estéril de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira antibacteriana e antiviral e uma almofada central com camadas absorventes. A almofada central absorvente contém prata iônica que não é dispensada no leito e uma absorção de fluido que impede lateralização e previne maceração de bordas. Dimensões: 15cm x 15cm	UN.	5
Curativo estéril de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira antibacteriana e antiviral, e uma almofada central com camadas absorventes. A almofada central absorvente impede a lateralização do fluido, prevenindo maceração. Pode ser utilizado para prevenção de lesões e tem adesivo de silicone nas bordas do curativo. Dimensões: 17,5cm x 17,5cm	UN.	5
Curativo estéril não adesivo composto por espuma de poliuretano, impregnada com ibuprofeno, na proporção de 0,5mg/cm ² , com filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, para utilizar em feridas de média e alta exsudação para proporcionar efeito analgésico em lesões com grande sensibilidade a dor. Tamanho 10x10cm.	UN.	5
Curativo estéril não adesivo composto por espuma de poliuretano, impregnada com ibuprofeno, na proporção de 0,5mg/cm ² , com filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, para utilizar em feridas de média e alta exsudação para proporcionar efeito analgésico em lesões com grande sensibilidade a dor. Tamanho 15x15 cm.	UN.	5
Curativo estéril não adesivo composto por espuma de poliuretano, impregnada com ibuprofeno, na proporção de 0,5mg/cm ² , com filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, para utilizar em feridas de média e alta exsudação para proporcionar efeito analgésico em lesões com grande sensibilidade a dor. Tamanho 10x20 cm.	UN.	5
Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulurônico e manurônico, com ions Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 5x5 cm.	UN.	5
Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulurônico e manurônico, com ions Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 10x10 cm.	UN.	5
Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulurônico e manurônico, com ions Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 10x20 cm.	UN.	5
Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulurônico e manurônico, com ions Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 30cm (fita).	UN.	5
Curativo estéril, com uma camada protetora superior impermeável, uma camada de almofada de espuma absorvente, uma camada de hidrofibra com prata iônica e uma borda de adesivo de silicone. Pode ser usado como curativo primário ou secundário, sozinho ou em combinação com outros produtos para o cuidado de feridas e pode ser cortado. Filme de poliuretano e espuma de poliuretano grau médico; camada de ligação em poliamida; hidrofibra 100% carboximetilcelulose contendo 1,2% p/p de prata; silicone adesivo ligado ao filme de poliuretano. Tamanho: 17,5 cm X 17,5cm	UN.	5

<p>Curativo estéril, com uma camada protetora superior impermeável, uma camada de almofada de espuma absorvente, uma camada de hidrofibra com prata iônica e uma borda de adesivo de silicone. Pode ser usado como curativo primário ou secundário, sozinho ou em combinação com outros produtos para o cuidado de feridas e pode ser cortado. Filme de poliuretano e espuma de poliuretano grau médico; camada e ligação em poliamida; hidrofibra 100% carboximetilcelulose contendo 1,2% p/p de prata; silicone adesivo ligado ao filme de poliuretano. Tamanho: 12,5 cm X 12,5 cm</p>	UN.	5
<p>Curativo estéril, de espuma e fibras 100% carboximetilcelulose, constituído de cinco camadas, sendo: um filme externo impermeável de poliuretano com alta transmissão de vapor e umidade, uma camada de espuma de poliuretano absorvente, uma camada de ligação de poliuretano, uma camada de fibras de carboximetilcelulose sem adição de outras fibras e uma camada de silicone perfurado. Indicado para proteção da pele, dentro de um protocolo de prevenção de lesão por pressão. Mantém o microclima ideal na pele e diminui os fatores de risco extrínsecos para o desenvolvimento da lesão por pressão (fricção, pressão, cisalhamento e microclima). Tem baixo coeficiente de fricção e barreira bacteriana e viral. Em formato sacral. Tamanho: 20cm x 16.9 cm.</p>	UN.	5
<p>Curativo estéril, de espuma e fibras 100% carboximetilcelulose, constituído de cinco camadas, sendo: um filme externo impermeável de poliuretano com alta transmissão de vapor e umidade, uma camada de espuma de poliuretano absorvente, uma camada de ligação de poliuretano, uma camada de fibras de carboximetilcelulose sem adição de outras fibras e uma camada de silicone perfurado. Indicado para proteção da pele, dentro de um protocolo de prevenção de lesão por pressão. Mantém o microclima ideal na pele e diminui os fatores de risco extrínsecos para o desenvolvimento da lesão por pressão (fricção, pressão, cisalhamento e microclima). Tem baixo coeficiente de fricção e barreira bacteriana e viral. Em formato sacral. Tamanho: 24cm x 21.5 cm.</p>	UN.	5
<p>Curativo estéril, fino, adaptável, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano, uma espuma absorvente de poliuretano e uma camada de silicone perfurada. Indicado para feridas de pouco exsudato ou áreas sem exsudação, como incisões cirúrgicas. Pode ser utilizado como curativo primário ou secundário. Indicado também para peles fragilizadas. A camada externa de filme de poliuretano fornece uma barreira impermeável a vírus e bactéria que protege a ferida de contaminantes externos, reduzindo o risco de infecção. Este filme também ajuda a controlar a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo, mantendo a umidade ideal no leito da ferida. Pode ser recortado e reposicionado. Indicado por até 7 dias e impermeável a água.</p> <p>Tamanho: 10cmx10cm.</p>	UN.	5
<p>Curativo estéril, fino, adaptável, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano, uma espuma absorvente de poliuretano e uma camada de silicone perfurada. Indicado para feridas de pouco exsudato ou áreas sem exsudação, como incisões cirúrgicas. Pode ser utilizado como curativo primário ou secundário. Indicado também para peles fragilizadas. A camada externa de filme de poliuretano fornece uma barreira impermeável a vírus e bactéria que protege a ferida de contaminantes externos, reduzindo o risco de infecção. Este filme também ajuda a controlar a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo, mantendo a umidade ideal no leito da ferida. Pode ser recortado e reposicionado. Indicado por até 7 dias e impermeável a água.</p> <p>Tamanho: 15cmx15cm.</p>	UN.	5
<p>Curativo para região sacral, 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formato por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva composta de viscosse e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 22 x 25cm.</p>	UN.	5
<p>Curativo para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano, esterelizado a óxido de etileno. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho: 15 x 20cm.</p>	UN.	5
<p>Curativo para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano, esterelizado a óxido de etileno. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho: 20 x 50cm.</p>	UN.	5
<p>Curativo primário, estéril, absorvente, não aderente, não oclusivo, composto por Fibras</p>	UN.	5

Poliabsorventes, formadas por núcleo acrílico envolto por polímeros de poliacrilato de amônia e Matriz Cicatrizante TLC (tecnologia lipido coloide, composta por carboximetilcelulose e partículas lipofílicas) com sais de prata. Tamanho 6x6 cm.		
Curativo primário, estéril, absorvente, não aderente, não oclusivo, composto por Fibras Poliabsorventes, formadas por núcleo acrílico envolto por polímeros de poliacrilato de amônia e Matriz Cicatrizante TLC (tecnologia lipido coloide, composta por carboximetilcelulose e partículas lipofílicas) com sais de prata. Tamanho 10x10 cm.	UN.	5
Curativo primário, estéril, absorvente, não aderente, não oclusivo, composto por Fibras Poliabsorventes, formadas por núcleo acrílico envolto por polímeros de poliacrilato de amônia e Matriz Cicatrizante TLC (tecnologia lipido coloide, composta por carboximetilcelulose e partículas lipofílicas) com sais de prata. Tamanho 15x15 cm.	UN.	5
Curativo primário, estéril, absorvente, não aderente, não oclusivo, composto por Fibras Poliabsorventes, formadas por núcleo acrílico envolto por polímeros de poliacrilato de amônia e Matriz Cicatrizante TLC (tecnologia lipido coloide, composta por carboximetilcelulose e partículas lipofílicas) com sais de prata. Tamanho 15x20cm.	UN.	5
Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações antrações cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, enxertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 5 x 7,5 cm.	UN.	5
Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações antrações cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, enxertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 7,5 x 10 cm.	UN.	5
Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações antrações cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, enxertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 10 x 18 cm.	UN.	5
Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações antrações cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, enxertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 17 x 25 cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 20 x 20cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 20 x 50cm.	UN.	5
Gel viscoso composto por água purificada, carbômero 940, alginato de cálcio e sódio, propilenoglicol, trietanolamina, conservantes e carboximetilcelulose, não estéril, efetivo para uso até 28 dias após a abertura, registro na ANVISA como correlato classe de risco III. Embalado	UN.	2

Individualmente em bisnagas de alumínio 85 g (com tampa fliptop). Certificado BPF&C.		
Lenço Removedor de Adesivo é usado para ajudar a remover os adesivos usados em dispositivos para ostomia, como placas protetoras e bolsas, e em curativos hidrocolóides, que permanecem aderidos à pele ao redor de um estoma ou ferida. Composto de uma formulação a base de polímeros de silicone composta de: Disiloxano, Ciclopentasiloxano e Trisiloxano.	UN.	5
Protetor cutâneo em spray não citotóxico, não possui adição de álcool, composto por solução polimérica e plastificante que formam um filme uniforme e transparente sobre a pele. Indicado para ser utilizado em lesões de pele decorrentes de incontinências urinárias e/ou fecais, sucros digestivos (estomais), fricção e lesões por adesivos a trocas constantes de curativos. Usado em pacientes adultos, crianças e bebês com idade superior a 01, aproximadamente 28 ml.	UN.	2
Spray Barreira Protetora foi concebido para ser aplicado diretamente na pele sem a necessidade de tocar o paciente. O spray forma um filme que atua como uma barreira contra o excesso de umidade e agentes irritantes presentes nas fezes e urina. Composta de uma formulação a base de polímeros de silicone composta de: Disiloxano, Ciclopentasiloxano e Sílica Trimetilada e livre de álcool, conservantes, minimiza a irritação da pele em pacientes sensíveis. Embalagem individual, contém spray de 50 ml.	UN.	2
Spray Liberador de Adesivo em Aerossol usado para liberar qualquer tipo de adesivo, como equipamentos de ostomia (placas protetoras e bolsas), fitas adesivas, películas, hidrocolóides, e todos os curativos que permaneçam aderidos à pele. Apresentação de frasco com 150 ml estéril, com válvula para uso em qualquer posição, indolor, atraumático e não deixa resíduo. Composto por silicone 100% avançado (ciclopentasiloxano, disiloxano e trisiloxano), sem conservantes e álcool. Embalagem individual, segura, contém um spray de 150 ml estéril, prazo de validade, número do lote e procedência.	UN.	2

O presente ADENDO passa a fazer parte integrante do Edital da **CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019**, ficando ratificadas todas as demais Cláusulas e Condições e seus anexos, que não colidirem com as expressas na presente alteração.



Pato Branco, PR, 06 de novembro de 2019.

Altair José Gasparetto
Presidente

				COMPONENTES:PONTA DISTAL FECHADA, C/ ORIFÍCIOS LATERAIS, ESTERILIDADE:ESTÉRIL			
62	BR0267338	1500	UNIDADES	FRALDA DESCARTAVEL PARA ADULTO, TAMANHO PEQUENO, CINTURA DE ATE 70CM, PESO DE ATE 40KG, COM INDICADOR DE UNIDADE, BARREIRA MULTI PROTEÇÃO.	PROTECT FRALL	0,8600	1.290,00

MULTIHOSP COMERCIAL DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA					CNPJ: 32.421.431/0001-82		
ITEM	QTD	UNIDADE	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO CATMAT	MARCA	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
2	BR0269978	40.000	PACOTE COM 10 UNIDADES	COMPRESSA GAZE, MATERIAL:TECIDO 100% ALGODÃO, TIPO:13 FIOS/CM2, MODELO:COR BRANCA,SENTE DE IMPUREZAS, CAMADAS:8 CAMADAS, LARGURA:7,50 CM, COMPRIMENTO:7,50 CM, DOBRAS:5 DOBRAS, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: PACOTE COM 10 UNIDADES, ESTÉRIL,DESCARTÁVEL.	CURAMAX	0,3550	14.320,00
27	BR0269946	200	PAR	LUVA CIRÚRGICA, MATERIAL:LÁTEX NATURAL, TAMANHO:6,50, ESTERILIDADE:ESTÉRIL, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS:COMPRIMENTO MÍNIMO DE 28CM, APRESENTAÇÃO:LUBRIFICADA C/ PÓ BIOABSORVÍVEL,ATÓXICA, TIPO USO:DESCARTÁVEL, FORMATO:ANATÔMICO, EMBALAGEM:CONFORME NORMA	MAXITEX	0,9499	189,98
47	BR0276092	800	FRASCO 250,00 ML	GLICOSE, CONCENTRAÇÃO: 5%, INDICAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: SISTEMA FECHADO	EQUIPLEX	2,2990	1.839,20
48	BR0276092	860	FRASCO 500,00 ML	GLICOSE, CONCENTRAÇÃO: 5%, INDICAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: SISTEMA FECHADO	EQUIPLEX	2,8760	2.296,00
49	BR0276092	100	BOLSA 1000,00 ML	GLICOSE, CONCENTRAÇÃO: 5%, INDICAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: SISTEMA FECHADO	EQUIPLEX	4,8700	487,00

PHARMEC COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI					CNPJ: 20.138.626/0001-76		
EM	QTD	UNIDADE	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO CATMAT	MARCA	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
3	BR0419375	100	UNIDADES	COLETOR DE URINA, MATERIAL :PVC, TIPO :SISTEMA ABERTO, CAPACIDADE :CERCA DE 1200 ML, GRADUAÇÃO:GRADUAÇÃO DE 100 EM 100 ML, VÁLVULA:VÁLVULA ANTI-REFLUXO, PINÇA:CLAMP CORTA FLUXO.	MEDSONDA	3,1600	310,00

SOS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PARA SAUDE EIRELI					CNPJ: 28.289.799/0001-05		
ITEM	QTD	UNIDADE	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO CATMAT	MARCA	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
17	BR0386130	200	UNIDADE	EQUIPO, TIPO DE EQUIPO:PNUTRIÇÃO ENTERAL, MATERIAL:PVC CRISTAL, COMPRIMENTO:MÍN. 120 CM, TIPO CÂMARA:CÂMARA FLEXÍVEL C/FILTRO AR, TIPO GOTEJADOR:GOTA PADRÃO, TIPO PINÇA:REGULADOR DE FLUXO, TIPO CONECTOR:CONECTOR P/ SONDAS ESCALONADO C/ TAMP, ESTERIL	DESCARPACK	0,8640	172,80
34	BR0352012	250	UNIDADE	LENÇOL DESCARTÁVEL, MATERIAL:PAPEL, LARGURA:0,70 M, COMPRIMENTO:50 M, APRESENTAÇÃO:ROLO	DESCARBOX	5,7780	1.444,50
37	BR0279403	7.000	UNIDADE	SERINGA, POLIPROPILENO TRANSPARENTE (PLÁSTICO), 5 ML, BICO SIMPLES, ÊMBOLO COM PONTEIRA DE BORRACHA SILICONIZADA, GRADUAÇÃO FIRME E PERFEITAMENTE LEGÍVEL, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL	SR	0,1208	845,60
61	BR0452194	200	UNIDADES	TALA DE PAPELÃO PARA IMOBILIZAÇÃO PROVISÓRIA EM RESGATE; MEDINDO 60CM COMPRIMENTO X 20CM DE LARGURA.	MARDAN	1,3300	266,00
64	BR034192	150	CAIXA	MÁSCARA CIRÚRGICA, TIPO: NÃO TECIDO,3 CAMADAS,PREGAS HORIZONTAIS,ATÓXICA, TIPO FIXAÇÃO: COM ELÁSTICO, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: CLIP NASAL EMBUTIDO,IMPOALERGÊNICA, TIPO USO:DESCARTÁVEL, EMBALAGEM COM 50 UNIDADES.	EUROFARMA	3,1860	477,90

Homologo a presente licitação,

Catanduvas, 06 de novembro de 2019.

MOISES APARECIDO DE SOUZA
Prefeito Municipal

Publicado por:
Juliana Cristina da Silva (Depto de Licitações)
Código Identificador:384565FE

ESTADO DO PARANÁ
PREFEITURA MUNICIPAL DE CHOPINZINHO

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE
ADENDO AO EDITAL CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019

O CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE (CONIMS), inscrito no CNPJ nº 00.136.858/0001-88, situado na Rua Afonso Pena, 1902, bairro Anchieta, na cidade de Pato Branco, PR, por intermédio da Comissão Permanente de Licitação, designada pela Resolução n.º 034/2019, devidamente autorizado por seu Presidente Sr. Altair José Gasparetto, torna público o ADENDO ao presente Edital, conforme segue:

INCLUSÕES DE ITENS
ANEXO II
ESPECIFICAÇÕES

DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADES AMOSTRAS
Apósito macio, estéril, na forma de placa de não-tecido composto 100% por carboximetilcelulose sódica. Possui dupla camada de carboximetilcelulose sódica, costurado com fibra celulósica da polpa de madeira, extraída através de uma série de processos químicos a partir da degeneração da celulose, altamente resistente tanto seca quanto úmida, a fibra celulósica é um produto biológico e biodegradável. Deve ser resistente à tração e altamente absorvente, absorve e retém grandes quantidades de exsudato e bactérias presentes no leito da ferida, com absorção vertical evita a maceração e dermatites das bordas da lesão, forma um gel macio e coeso, que se adapta à superfície da ferida formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos necróticos (desbridamento autolítico) e favorece a cicatrização. Este apósito deve ser utilizado juntamente com um curativo secundário de cobertura. Apresentação em forma de fita ou compressa. Medindo: 10cmx10cm.	UN.	5
Apósito macio, estéril, na forma de placa de não-tecido composto 100% por carboximetilcelulose sódica. Possui dupla camada de carboximetilcelulose sódica, costurado com fibra celulósica da polpa de madeira, extraída através de uma série de processos químicos a partir da degeneração da celulose, altamente resistente tanto seca quanto úmida, a fibra celulósica é um produto biológico e biodegradável. Deve ser resistente à tração e altamente absorvente, absorve e retém grandes quantidades de exsudato e bactérias presentes no leito da ferida, com absorção vertical evita a maceração e dermatites das bordas da lesão, forma um gel macio e coeso, que se adapta à superfície da ferida formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos necróticos (desbridamento autolítico) e favorece a cicatrização. Este apósito deve ser utilizado juntamente com um curativo secundário de cobertura. Apresentação em forma de fita ou compressa. Medindo: 15cmx15cm.	UN.	5
Bolsa de uma peça drenável com resina adesiva protetora de pele composta por uma camada superior laminada com filme de polietileno fino e transparente e camada inferior composta de poliisobutileno, óleo mineral e 3 hidrocolóides carboximetilcelulose sódica, pectina e gelatina. Bolsa com sistema de fechamento envelope embutido e tela funcional como bolsa para esconder o sistema de fechamento integrado por conectores plásticos. Com filtro embutido para redução ou eliminação de odores e gases, impedindo o estufamento da bolsa. Com válvula anti-refluxo interna que libera apenas a passagem dos gases para o filtro, impedindo o contato do efluente com a parte interna do filtro de carvão. Para estomas com orifício inicial de 20 mm que pode ser ampliado para acomodar estomas de qualquer tamanho e formato, até um diâmetro máximo de 70 mm circular e 80 mm oval.	UN.	10
Bolsa de uma peça drenável com resina adesiva protetora de pele. Composto por CMC, pectina, gelatina, óleos minerais e polímeros elastoméricos, com disco de resina trilateral móvel para estomas de 30 a 40mm. Plástico anti-odor opaco, com janela de visualização, filtro de carvão ativado embutido para controle de odor e gases, com uma película interna de proteção, acompanhado de adesivos para proteção do mesmo quando do contato com efluente. Bolsa com sistema de fechamento envelope embutido e tela funcional como bolsa para guardar o sistema de fechamento. Possui fecho de intertravamento integrado por conectores plásticos. Tela de proteção de polietileno e politereftalato de etileno.	UN.	10
Bolsa de uma peça drenável com resina adesiva protetora de pele. Composto por CMC, pectina, gelatina, óleos minerais e polímeros elastoméricos, com disco de resina trilateral móvel para para estomas de 20 a 30mm. Plástico anti-odor opaco, com janela de visualização, filtro de carvão ativado embutido para controle de odor e gases, com uma película interna de proteção, acompanhado de adesivos para proteção do mesmo quando do contato com efluente. Bolsa com sistema de fechamento envelope embutido e tela funcional como bolsa para guardar o sistema de fechamento. Possui fecho de intertravamento integrado por conectores plásticos. Tela de proteção de polietileno e politereftalato de etileno.	UN.	10
Bolsa de uma peça para estoma intestinal convexa, recortável, com barreira protetora de pele flexível composta por dois hidrocolóides (carboximetilcelulose sódica e pectina) e poliisobutileno, borda de apoio delgada (1cm) e flexível com a mesma composição da barreira, recortável de 20 - 43mm. Convexidade com 7mm de profundidade e diâmetro de pressão de 50mm. Dupla camada de filme plástico interno com fenda em "S" e filtro com sistema de proteção contra a umidade na parte superior da bolsa. Painel de conforto bilateral composto por polietileno linear de baixa densidade (LLDPE) e janela de visualização para inspeção do estoma. Fechamento por intertravamento de estruturas plásticas em formato de cogumelos de baixo perfil, de fácil higienização, canal de drenagem com tiras de polipropileno e aba para fechamento e auxílio para drenagem.	UN.	10
Bolsa de uma peça para estoma urinária convexa, recortável, com Barreira Protetora de Pele Flexível. Composta por dois hidrocolóides (carboximetilcelulose sódica e pectina) e poliisobutileno e borda de apoio delgada (1cm) e flexível com a mesma composição da barreira, recortável de 10 - 35mm. Convexidade com 7mm de profundidade e diâmetro de pressão de 40mm. Painel de conforto bilateral composto por polietileno linear de baixa densidade (LLDPE) e janela de visualização para inspeção do estoma. Válvula anti-refluxo e torneira dobrável confeccionada por copolímero de acetato de vinil-etileno para eliminação da urina. Caixa com dois adaptadores de drenagem compostos por elastômeros moplásticos poliestirênicos.	UN.	10
Bolsa de uma peça, com placa protetora de pele recortável, composta por pectina, carboximetilcelulose sódica (hidrocolóides absorventes e protetores da pele), polímero SIS e conjunto de elastômeros. A superfície da placa é laminada com um filme de polietileno fino e transparente e bordas adesivas de acrílico. Bolsa coletora protegida por uma tela de poliéster e silicone com guia de recorte impresso. Com filtro de carvão ativado. Com alta resistência a erosão de efluentes agressivos. Recortável de 19 a 64mm.	UN.	10
Bolsa infantil drenável, para urostomia, recortável de 8mm a 25mm, confeccionada com duas películas plásticas constituídas por EVA (acetato de vinil etileno) e PVDC (cloreto de polivinilideno) com válvula anti-refluxo e torneira para drenagem. Com barreira protetora periestomal constituída por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno e suporte adesivo hipoalérgico de 3ª geração.	UN.	10
Bolsa sistema fechado 1peça, para colostomia ou ileostomia, recortável de 19mm a 64mm, transparente ou opaca, placa de resina constituída por três películas plásticas compostas de EVA (acetato de vinil etileno) e PVDC (cloreto de polivinilideno), sendo a externa uma tela plástica protetora e não aderente. Possui filtro de carvão ativado para desodorização e evasão dos gases. Com barreira protetora periestomal constituída por gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno e suporte adesivo hipoalérgico de 3ª geração.	UN.	10
Cobertura absorvente de viscoso e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Desbrida de forma eficaz as necroses úmidas e promove a limpeza de feridas exsudativas não infectadas ou infectadas, tais feridas superficiais ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 2 x 10cm.	UN.	5
Cobertura absorvente de viscoso e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Desbrida de forma eficaz as necroses úmidas e promove a limpeza de feridas exsudativas não infectadas ou infectadas, tais feridas superficiais ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 5 x 5cm.	UN.	5
Cobertura absorvente de viscoso e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Desbrida de forma eficaz as necroses úmidas e promove a limpeza de feridas exsudativas não infectadas ou infectadas, tais feridas superficiais ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	UN.	5
Cobertura absorvente de viscoso e poliéster impregnado com cloreto de sódio 20%. Desbrida de forma eficaz as necroses úmidas e promove a limpeza de feridas exsudativas não infectadas ou infectadas, tais feridas superficiais ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 10x 10cm.	UN.	5
Cobertura estéril, não aderente, em placa, composta carboximetilcelulose, 1,2 % de prata iônica, cloreto de benzetonio e EDTA (ácido etilendiamino tetra-ácético). Com a capacidade de absorver grandes quantidades de exsudato, forma um gel macio e coeso que se adapta à superfície da ferida preenchendo os microcontornos e formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos desvitalizados (desbridamento autolítico) e na evolução da cicatrização. A absorção é realizada verticalmente e a cobertura faz retenção. Tem indicação para feridas agudas e crônicas, infectadas ou com risco de infecção, com ou sem presença de biofilme. Medindo: 15cmx15cm.	UN.	5
Cobertura estéril, não aderente, em placa, composta carboximetilcelulose, 1,2 % de prata iônica, cloreto de benzetonio e EDTA (ácido etilendiamino tetra-ácético). Com a capacidade de absorver grandes quantidades de exsudato, forma um gel macio e coeso que se adapta à superfície da ferida preenchendo os microcontornos e formando um meio úmido que auxilia na remoção de tecidos desvitalizados (desbridamento autolítico) e na evolução da cicatrização. A absorção é realizada verticalmente e a cobertura faz retenção. Tem indicação para feridas agudas e crônicas, infectadas ou com risco de infecção, com ou sem presença de biofilme. Medindo: 10cmx10cm.	UN.	5
Creme barreira concentrado, à base de umectante e emolientes, com tenopolímero de acrilato, pH balanceado, livre de parabens, sem fragrância e hipolárgico. Embalagem em frasco com aproximadamente 30 g. Produto seguro para uso em pele intacta ou danificada, em bebês e crianças.	UN.	2
Creme barreira concentrado, à base de umectante e emolientes, com tenopolímero de acrilato, pH balanceado, livre de parabens, sem fragrância e hipolárgico. Embalagem em frasco com aproximadamente 90 g. Produto seguro para uso em pele intacta ou danificada, em bebês e crianças.	UN.	2
Creme branco, viscoso, não estéril, composto por Água, 10% Ureia (Carbâmidia), Palmítato de Isopropilo, Palmítato de Octila, Estearato de Glicerila, 4% de AHD Hidroxidido (ácido Láctico), Álcool, Estearílico, Sorbitol, Lactato de Amônio, Ácido Estéarico, Cetearato-25 e Cetearato-6. Indicado para hidratação ideal da pele e esfoliação de pés ressecados. Pacientes diabéticos, oferece hidratação superior para as mãos e calcanhares que apresentam ressecamento, escamação ou rachaduras. Sem conservantes, corantes ou perfume, reduz o risco de reações alérgicas na pele sensível do diabético. Contém 75ml.	UN.	2
Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho 10 x 12,5cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho 7,5 x 10cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho 10 x 18cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho 20 x 30cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 20cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 30cm.	UN.	5
Curativo antimicrobiano, multicamadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência e espuma de poliuretano, com sulfato de prata (1,2mg/cm2 de prata) e carvão ativado, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada dispersiva de viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 25cm.	UN.	5
Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	5

Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: silicone em contato com a ferida, uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano e filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 20 x 20cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, seguida de camada de algodão e poliácrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, seguida de camada de algodão e poliácrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, seguida de camada de algodão e poliácrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 15 x 20cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade que permite que o curativo se mova para qualquer direção, reduzindo o estresse da pele. Com alta absorção, flexível, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, seguida de camada de algodão e poliácrilato de alta absorção perfurada, camada de filme de poliuretano semipermeável contra vírus e bactérias. Tamanho: 12,5 x 12,5cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, camada de algodão e poliácrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, camada de algodão e poliácrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, camada de algodão e poliácrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, camada de algodão e poliácrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 20cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, camada de algodão e poliácrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	5
Curativo com 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva de viscoso e poliéster, camada de algodão e poliácrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 30cm.	UN.	5
Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida, impregnada com prata iônica, com liberação sustentada. Tamanho 10x10 cm.	UN.	5
Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida, impregnada com prata iônica, com liberação sustentada. Tamanho 15x15 cm.	UN.	5
Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida, impregnada com prata iônica, com liberação sustentada. Tamanho 20x30 cm.	UN.	5
Curativo de Alginato de Cálcio Placa, composto de moléculas de alginato de cálcio e carboximetilcelulose, dispostas em tiras entrelaçadas exclusivas na estrutura do produto, promovendo absorção vertical do exsudato, evitando risco de maceração, não deixa resíduos na ferida, impregnada com prata iônica, com liberação sustentada. Tamanho 3x44 cm (fita).	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm2, composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 5 x 5cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm2, composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm2, composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm2, composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 2 x 45cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm2, composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 20 x 30cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes com sulfato de prata 0,2 mg/cm2, composto por 100% de fibras álcool polivinílico (PVA) e hidroxipropilcelulose. Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente à tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 12cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 5 x 5cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo de fibras gelificantes, composto por 100% de não tecido estéril de fibras álcool polivinílico (PVA). Possui alta absorção e retenção de fluidos, resistente a tração e ao ambiente úmido, não adere e não deixa resíduos no leito da ferida na remoção. O curativo pode permanecer na lesão por até 7 dias. Tamanho: 2 x 45cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, compostopor uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), polibutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 6x6 cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, compostopor uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), polibutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui dois liners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 10x10 cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, compostopor uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), polibutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui doisliners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x15 cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, compostopor uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), polibutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui doisliners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x20 cm.	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, compostopor uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), polibutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui doisliners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico. Tamanho 15x18 cm (sacral, no formato triangular).	UN.	5
Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, compostopor uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), polibutileno, conservantes e uma camada externa de filme de poliuretano. Possui doisliners de papel siliconizado que formam abas e permitem a aplicação asséptica do curativo, embalado individualmente em envelope PET/papel cirúrgico.	UN.	5
Curativo estéril de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira antibacteriana e antiviral e uma almofada central com camadas absorventes. A almofada central absorvente contém prata iônica que não é dispensada no leito e uma absorção de fluido que impede lateralização e previne maceração de bordas. Dimensões: 15cm x 15cm.	UN.	5
Curativo estéril de espuma, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano com barreira antibacteriana e antiviral, e uma almofada central com camadas absorventes. A almofada central absorvente impede a lateralização do fluido, prevenindo maceração. Pode ser utilizado para prevenção de lesões e tem adesivo de silicone nas bordas do curativo. Dimensões: 17,5cm x 17,5cm.	UN.	5
Curativo estéril não adesivo composto por espuma de poliuretano, impregnada com ibuprofeno, na proporção de 0,5mg/cm2, com filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, para utilizar em feridas de média e alta exsudação para proporcionar efeito analgésico em lesões com grande sensibilidade a dor. Tamanho 10x10cm.	UN.	5
Curativo estéril não adesivo composto por espuma de poliuretano, impregnada com ibuprofeno, na proporção de 0,5mg/cm2, com filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, para utilizar em feridas de média e alta exsudação para proporcionar efeito analgésico em lesões com grande sensibilidade a dor. Tamanho 15x15 cm.	UN.	5
Curativo estéril não adesivo composto por espuma de poliuretano, impregnada com ibuprofeno, na proporção de 0,5mg/cm2, com filme de poliuretano de permeabilidade seletiva, para utilizar em feridas de média e alta exsudação para proporcionar efeito analgésico em lesões com grande sensibilidade a dor. Tamanho 10x20 cm.	UN.	5
Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulonônico e manurônico, com ions Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 5x5 cm.	UN.	5
Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulonônico e manurônico, com ions Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 10x10 cm.	UN.	5
Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos gulonônico e manurônico, com ions Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 10x10 cm.	UN.	5

em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 10x20 cm.		
Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos féculas gularônico e manurônico, com íons Cálcio e Sódio incorporados em suas fibras, embalados em envelopes PET/ papel cirúrgico, registro na ANVISA como correlato classe de risco III (produtos destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção). Tamanho 30cm (lata).	UN.	5
Curativo estéril, com uma camada protetora superior impermeável, uma camada de almofada de espuma absorvente, uma camada de hidrofibra com prata iônica e uma borda de adesivo de silicone. Pode ser usado como curativo primário ou secundário, sozinho ou em combinação com outros produtos para o cuidado de feridas e pode ser cortado. Filme de poliuretano e espuma de poliuretano grau médico; camada de ligação em poliamida; hidrofibra 100% carboximetilcelulose contendo 1,2% p/p de prata; silicone adesivo ligado ao filme de poliuretano. Tamanho: 17,5 cm X 17,5cm	UN.	5
Curativo estéril, com uma camada protetora superior impermeável, uma camada de almofada de espuma absorvente, uma camada de hidrofibra com prata iônica e uma borda de adesivo de silicone. Pode ser usado como curativo primário ou secundário, sozinho ou em combinação com outros produtos para o cuidado de feridas e pode ser cortado. Filme de poliuretano e espuma de poliuretano grau médico; camada de ligação em poliamida; hidrofibra 100% carboximetilcelulose contendo 1,2% p/p de prata; silicone adesivo ligado ao filme de poliuretano. Tamanho: 12,5 cm X 12,5 cm	UN.	5
Curativo estéril, de espuma e fibras 100% carboximetilcelulose, constituído de cinco camadas, sendo: um filme externo impermeável de poliuretano com alta transmissão de vapor e umidade, uma camada de espuma de poliuretano absorvente, uma camada de ligação de poliuretano, uma camada de fibras de carboximetilcelulose sem adição de outras fibras e uma camada de silicone perfurado. Indicado para proteção da pele, dentro de um protocolo de prevenção de lesão por pressão. Mantém o microclima ideal na pele e diminui os fatores de risco extrínsecos para o desenvolvimento da lesão por pressão (fricção, pressão, cisalhamento e microclima). Tem baixo coeficiente de fricção e barreira bacteriana e viral. Em formato sacral. Tamanho: 20cm x 16,9 cm	UN.	5
Curativo estéril, de espuma e fibras 100% carboximetilcelulose, constituído de cinco camadas, sendo: um filme externo impermeável de poliuretano com alta transmissão de vapor e umidade, uma camada de espuma de poliuretano absorvente, uma camada de ligação de poliuretano, uma camada de fibras de carboximetilcelulose sem adição de outras fibras e uma camada de silicone perfurado. Indicado para proteção da pele, dentro de um protocolo de prevenção de lesão por pressão. Mantém o microclima ideal na pele e diminui os fatores de risco extrínsecos para o desenvolvimento da lesão por pressão (fricção, pressão, cisalhamento e microclima). Tem baixo coeficiente de fricção e barreira bacteriana e viral. Em formato sacral. Tamanho: 24cm x 21,5 cm	UN.	5
Curativo estéril, fino, adaptável, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano, uma espuma absorvente de poliuretano e uma camada de silicone perfurada. Indicado para feridas de pouco exsudato ou áreas sem exsudação, como incisões cirúrgicas. Pode ser utilizado como curativo primário ou secundário. Indicado também para peles fragilizadas. A camada externa de filme de poliuretano fornece uma barreira impermeável a vírus e bactéria que protege a ferida de contaminantes externos, reduzindo o risco de infecção. Este filme também ajuda a controlar a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo, mantendo a umidade ideal no leito da ferida. Pode ser recortado e reposicionado. Indicado por até 7 dias e impermeável a água. Tamanho: 10cmx10cm.	UN.	5
Curativo estéril, fino, adaptável, constituído por uma camada externa impermeável de filme de poliuretano, uma espuma absorvente de poliuretano e uma camada de silicone perfurada. Indicado para feridas de pouco exsudato ou áreas sem exsudação, como incisões cirúrgicas. Pode ser utilizado como curativo primário ou secundário. Indicado também para peles fragilizadas. A camada externa de filme de poliuretano fornece uma barreira impermeável a vírus e bactéria que protege a ferida de contaminantes externos, reduzindo o risco de infecção. Este filme também ajuda a controlar a transmissão do vapor úmido do exsudato absorvido pelo curativo, mantendo a umidade ideal no leito da ferida. Pode ser recortado e reposicionado. Indicado por até 7 dias e impermeável a água. Tamanho: 15cmx15cm.	UN.	5
Curativo para região sacral, 5 camadas, autoaderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva composta de viscosa e poliéster, camada de algodão e poliácrilato de alta absorção e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 22x25cm	UN.	5
Curativo para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano, esterilizado a óxido de etileno. Pode ser permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho: 15 x 20cm.	UN.	5
Curativo para transferência de exsudato, autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano, esterilizado a óxido de etileno. Pode ser permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho: 20 x 50cm.	UN.	5
Curativo primário, estéril, absorvente, não aderente, não oclusivo, composto por Fibras Poliborventes, formadas por núcleo acrílico envolto por polímeros de poliácrilato de amônia e Matriz Cicatrizante TLC (tecnologia lipído colóide, composta por carboximetilcelulose e partículas lipofílicas) com sais de prata. Tamanho 6x6 cm.	UN.	5
Curativo primário, estéril, absorvente, não aderente, não oclusivo, composto por Fibras Poliborventes, formadas por núcleo acrílico envolto por polímeros de poliácrilato de amônia e Matriz Cicatrizante TLC (tecnologia lipído colóide, composta por carboximetilcelulose e partículas lipofílicas) com sais de prata. Tamanho 10x10 cm.	UN.	5
Curativo primário, estéril, absorvente, não aderente, não oclusivo, composto por Fibras Poliborventes, formadas por núcleo acrílico envolto por polímeros de poliácrilato de amônia e Matriz Cicatrizante TLC (tecnologia lipído colóide, composta por carboximetilcelulose e partículas lipofílicas) com sais de prata. Tamanho 15x15 cm.	UN.	5
Curativo primário, estéril, absorvente, não aderente, não oclusivo, composto por Fibras Poliborventes, formadas por núcleo acrílico envolto por polímeros de poliácrilato de amônia e Matriz Cicatrizante TLC (tecnologia lipído colóide, composta por carboximetilcelulose e partículas lipofílicas) com sais de prata. Tamanho 15x20cm.	UN.	5
Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações: abrações cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, entertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 5 x 7,5 cm.	UN.	5
Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações: abrações cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, entertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 7,5 x 10 cm.	UN.	5
Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações: abrações cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, entertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 10 x 18 cm.	UN.	5
Curativo primário, transparente, atraumático, poroso e flexível, composto por tela de poliuretano, revestida de silicone suave em um lado. Pode permanecer no mesmo local até 14 dias. Indicações: abrações cutâneas, feridas suturadas, queimaduras de segundo grau, lacerações, entertos de espessura parcial ou integral, pé diabético, ulcera venosa e arteriais. Pode ser utilizado como proteção sem exsudato e pele frágil. Tamanho 17 x 25 cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 20 x 20cm.	UN.	5
Curativo, antimicrobiano autoaderente, atraumático, recortável e flexível, composto por 3 camadas: camada em contato com a pele de silicone suave, espuma absorvente de poliuretano impregnada com sulfato de prata (1,2 mg/cm ² de prata) e carvão ativado, filme semipermeável de poliuretano. Tamanho 20 x 50cm.	UN.	5
Gel viscoso composto por água purificada, carbômero 940, alginato de cálcio e sódico, propilenoglicol, trietanolamina, conservantes e carboximetilcelulose, não estéril, efetivo para uso até 28 dias após a abertura, registro na ANVISA como correlato classe de risco III. Embalado individualmente em bisnagas de alumínio 85 g (com tampa flip-top). Certificado BPF&C.	UN.	2
Lenço Removedor de Adesivo é usado para ajudar a remover os adesivos usados em dispositivos para ostomia, como placas protetoras e bolsas, e em curativos hidrocolóides, que permanecem aderidos à pele ao redor de um estoma ou ferida. Composto de uma formulação a base de polímeros de silicone composta de: Disiloxano, Ciclopentasiloxano e Trisiloxano.	UN.	5
Protetor cutâneo em spray não citotóxico, não possui adição de álcool, composto por solução polimérica e plastificante que formam um filme uniforme e transparente sobre a pele. Indicado para ser utilizado em lesões de pele decorrentes de incontinências urinárias e/ou fecais, sucos digestivos (estomais), fricção e lesões por adesivos a trocas constantes de curativos. Usado em pacientes adultos, crianças e bebês com idade superior a 01, aproximadamente 28 ml.	UN.	2
Spray Barreira Protetora foi concebido para ser aplicado diretamente na pele sem a necessidade de tocar o paciente. O spray forma um filme que atua como uma barreira contra o excesso de umidade e agentes irritantes presentes nas fezes e urina. Composta de uma formulação a base de polímeros de silicone composta de: Disiloxano, Ciclopentasiloxano e Sílica Trimetilada e livre de álcool, conservantes, mínimos a irritação da pele em pacientes sensíveis. Embalagem individual, contém spray de 50 ml.	UN.	2
Spray Liberador de Adesivo em Aerosol usado para liberar qualquer tipo de adesivo, como equipamentos de ostomia (placas protetoras e bolsas), fitas adesivas, películas hidrocolóides, e todos os curativos que permaneçam aderidos à pele. Apresentação de frasco com 150 ml estéril, com válvula para uso em qualquer posição, indolor, atraumático e não deixa resíduo. Composto por silicone 100% avançado (ciclopentasiloxano, disiloxano e trisiloxano), sem conservantes e álcool. Embalagem individual, segura, contém um spray de 150 ml estéril, prazo de validade, número do lote e procedência.	UN.	2

O presente ADENDO passa a fazer parte integrante do Edital da **CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019**, ficando ratificadas todas as demais Cláusulas e Condições e seus anexos, que não colidirem com as expressas na presente alteração.

Pato Branco, PR, 06 de novembro de 2019.

ALTAIR JOSÉ GASPARETTO
Presidente

ESTADO DO PARANÁ
PREFEITURA MUNICIPAL DE FERNANDES PINHEIRO

MUNICÍPIO DE FERNANDES PINHEIRO

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 146/2019 PREGÃO, NA FORMA PRESENCIAL PARA REGISTRO DE PREÇOS Nº 089/2019

Início: 05/11/2019 Validade/Término: 04/11/2020

Objeto: Fornecimento de equipamentos e materiais de informática para todos os Departamentos Municipais da Prefeitura de Fernandes Pinheiro.

Razão Social: J. DE COL TELECOMUNICAÇÕES

CNPJ: 04.038.734/0001-10

Endereço: Rua Alfredo Bufren, 181 - CEP: 84.500-000 - Bairro: Centro, Irati/PR

Telefone: (42) 3422-7824

E-mail: julianodecol@yahoo.com.br

Representante Legal: JULIANO DE COL

R.G.: 6.868.335-1

CPF: 022.566.099-79

CLAUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO E PREÇOS

1.1 Constitui o objeto da presente Ata o registro de preços constantes no Anexo I desta Ata, referente ao fornecimento de equipamentos de informática e eletrônicos para todos os Departamentos Municipais da Prefeitura de Fernandes Pinheiro.

2 Os valores registrados nesta ata são:

ITEMS	Item	Descrição do produto/serviço	Marca do produto	Unidade de medida	Quantidade	Preço unitário	Preço total
LOTE: 001	11	APARELHO DE TELEFONE SEM FIO CÔR PRETA CARACTERÍSTICAS GERAIS: TECNOLOGIA DECT 6.0 (1,910 -1,920 GHZ) IDENTIFICAÇÃO DE CHAMADAS DTMF E FSK , -DISPLAY ALFANUMÉRICO, NÃO LUMINOSO, CAPACIDADE PARA ATÉ 7 RAMAIS (BASE + 6 RAMAIS), AGENDA PARA 70 NOMES/NÚMEROS, DISCAGEM RÁPIDA PARA 10 NÚMEROS (TECLAS 0 - 9) , BLOQUEIO DE TECLADO, SOM DE TECLADO (ON/OFF) BLOQUEIO DE DISCAGEM COM USO DE SENHA, DATA E HORA E DESPERTADOR, PRE DIALING, CADEADO ATENDIMENTO PROGRAMÁVEL (AO RETIRAR O FONE DA BASE OU TECLA LIGA) 4 OPÇÕES DE VOLUME DE TOQUE 4 SILENCIOSO, 7 TIPOS DE TOQUE, 3 OPÇÕES DE VOLUME DE RECEPÇÃO DE ÁUDIO, MENU TRILÍNGUE EM PORTUGUÊS, ESPANHOL E INGLÊS INDICADOR DE CARGA DE BATERIA (ÍCONE NO DISPLAY), TEMPORIZAÇÃO DE CHAMADAS, DURAÇÃO DA CHAMADA (CRONÔMETRO), CÓDIGO DE ÁREA FLASII PROGRAMÁVEL TOM PULSO, GAP COM FAMÍLIA TS 60 INTELBRAS, TECLAS LIGA E DESLIGA, LED NO FONE, LED NA BASE (CARREGANDO E EM USO), PAGE (LOCALIZADOR) NA BASE, FONTE DE ALIMENTAÇÃO: 7,5 V/360 MA, DIMENSÕES BASE: 7,5X9,8X11,6CM (AXLXP)	INTELBRAS	UN	20,00	114,00	2.280,00
LOTE: 001	17	ROTEADOR UNIFI - UBIQUITI - AP AC LTE - 2,5/5,0 GHZ ESPECIFICAÇÕES DIMENSÕES: Ø160 X 31,43 MM. PESO: 170G / 185G (COM KIT DE FIXAÇÃO), INTERFACES DE REDE: 1 PORTA ETHERNET 10/100/1000MBPS, MÉTODO DE ALIMENTAÇÃO: SUPORTA 802.3AT POE+ ALIMENTAÇÃO: UNIFI POE SWITCH - INCLUSO, ECONOMIA DE ENERGIA: SUPORTADO, CONSUMO MÁXIMO: 7W, 19W COM POE PASSTHROUGH ANTENAS: 1 ANTENA DUAL-BAND 2,4GHZ (1DBI) / 5GHZ (2DBI). PADRÕES WIRELESS: 802.11 A/B/G/N/AC, BSSID: ATÉ 8 POR RÁDIO, USO: INDOOR	UBIQUITI AC 450	UN	6,00	635,00	3.810,00
LOTE: 001	23	BATERIA PARA NOBREAK 12V - 7 AMPERES OU SUPERIOR	UNIPOWER	UN	40,00	82,50	3.300,00
LOTE: 001	25	FONTE ATX 400 W REAIS - SILENCIOSA/BAIXO RUÍDO	KNUP	UN	30,00	145,00	2.900,00
LOTE: 001	28	HD SSD 240GB - 535 MB/S - SSD SATA3	WD Western	UN	10,00	260,00	2.600,00
LOTE: 001	29	LEITOR DE CÓDIGO DE BARRAS E BOLETOS Comunicação: USB Fonte de Luz: LED, luz vermelha visível, 632nm, Sensor: Linear Velocidade: 100 varreduras/seg. Distância de leitura: até 200mm, para códigos com 20mil, PCS90% Largura de campo: 40mm em contato, Unil, PCS90% Ângulo de leitura (code 39, 10 mil): Frontal: 10 a 40° (+/- 5°). Esquerda / Direita: 30° (+/- 5°), Luz Ambiente: Lâmpada fluorescente, 10.000 lux máx. Temperatura de Operação: 0° a 50°C, Temperatura de Armazenamento: -20° a 70°C Humidade relativa: 20% a 95% (sem condensação) Queda: 1,5m em superfície de concreto, Dimensões: 65mm L x 168mm P x 55mm A, Peso: 150g, Material: ABS, Códigos de Barras: Bolstos bancário, Todos os UPC / EAN / JAN, EAN128 Code, Code39, Code39 Full ASCII, Code32 / Italian Pharmacy, Code128, CODABAR/NW7, Interkave 25, Industrial 25, MSI/PLESI/EY, Code: 93, GS1 DataBar	BEMATECH	UN	2,00	173,00	346,00
LOTE: 001	31	RACK DE 42U C/ TRÊS BANDEJAS KIT VT C/2 VENTILADORES RACK DE 42U C/ TRÊS BANDEJAS KIT VT C/2 VENTILADORES PROFUNDIDADE 42X600	LINKBASIC	UN	3,00	1.950,00	5.850,00
LOTE: 001	32	INTERFACE TELEFONICA 3G/4G COM TRES RAMAIS SEM FIO E ANTENA 17 DBI 3G COM TRES RAMAIS SEM FIO E ANTENA 17DBI 3G COM 15 METRO DE CABO.	ELSYS 3G/4G	UN	7,00	1.600,00	11.200,00
LOTE: 001	43	APARELHO CELULAR TIPO 1 (MODELO REFERENCIA: SAMSUNG GALAXY S8 OU SIMIL APARELHO CELULAR TIPO 1 (Modelo Referência: Samsung Galaxy S8, ou similar) O aparelho deverá dispor, ao menos, dos seguintes recursos: 01 - Tecnologia: Quad Band (850/900/1800/1900); 02 - Dual-SIM; 03 - Memória interna de 64Gb (mínimo) expansível até 256Gb (micro SD); 04 - 4Gb de memória RAM; 05 - Processador Octa-core 06 - Bateria de Lítio de 3000 Mah; 07 - Câmeras Frontal e Traseira uma com no mínimo 12MP; 08 - Display com Visor Colorido de no mínimo 5,6 polegadas (Super AMOLED); 09 - Peso Máximo 160g; 10 - Conexões: Bluetooth, Wireless, USB, GPS; 11 -	XIAOMI	UN	7,00	1.550,00	10.850,00



Licitações

Onde Estou : Início > Licitações

ANO: 2019 2018 2017 2016 2015 2014 2013

MÊS: Jan Fev Mar Abr Mai Jun Jul Ago Set Out Nov

Modalidade: Chamamento Público

CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019

20/05/2019

CADASTRAMENTO DE MARCAS DE MATERIAIS PARA OSTOMIA EM GERAL, destinado a pré-qualificação para futuros Registros de Preços a serem promovidos pelo CONIMS.



📎 Anexo 1 - EDITAL CHAMADA PÚBLICA 001-2019

📎 Anexo 2 - ADENDO I - EDITAL CHAMADA PÚBLICA N.º 001-2019 - RESUMO

📎 Anexo 3 - EDITAL CHAMADA PÚBLICA 001-2019 -RETIFICADO

anterior | 1 | próxima

Página 1 de 1

↩ Voltar

Missão
Visão
Atos Legais
Leis de Ratificação
Documentos
Institucionais
Editais e Atas dos
Conselhos
Processos Adm.
Disciplinares
Resoluções
Eliminação de
Documentos
Licitações
Contato
Contato
Ouvidoria

Fiscal
Demonstrações
Contábeis
Seleção Pública
Acesso Restrito
IDS Saúde
Passagens e Diárias
Agenda de
Reuniões
Certidões do CONIMS
Programas
Convênios
Transparência
Recebidos
Repassados
TFD

Rua Afonso Pena nº 1902 | Anchieta, Pato
Branco - PR | 85.501-530

conims@conims.com.br

(46) 3313-3550

Ambulatório: Segunda à Sexta das 07:00 às
11:30 e 13:00 às 16:30 ; Administrativo:
Segunda à Sexta das 07:30 às 11:30 e 13:00
às 17:00.

Última atualização: 07/11/2019 10:56:15

**Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: anderson@aaba.com.br , aaba@aaba.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

Enviada em: 07/11/2019 | 11:31

Recebida em: 07/11/2019 | 11:31

EDITAL CHAM... .pdf 509.87
KB

ADENDO 1-E... .pdf 83.97 KB

Bom dia,

Segue em anexo adendo ao Edital da Chamada Pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em Geral - 001/2019. (inclusão de itens para pré-qualificação).

Qualquer dúvida estamos á disposição.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br



000081

Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

De: LICITACAO | CONIMS

Para: fabiane.vendas@dime.med.br ,contratos@dime.med.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

Enviada em: 07/11/2019 | 11:30

Recebida em: 07/11/2019 | 11:30

EDITAL CHAM... .pdf 509.87
KB

ADENDO I -E... .pdf 83.97 KB

Bom dia,

Segue em anexo adendo ao Edital da Chamada Pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em Geral - 001/2019. (Inclusão de itens para pré-qualificação).

Qualquer dúvida estamos á disposição.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

000082
4

Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

De: LICITACAO | CONIMS

Para: vendas10.pr@somahospitalar.com.br ,contato.pr@somahospitalar.com.br ,externo2.pr@somahospitalar.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

Enviada em: 07/11/2019 | 11:30

Recebida em: 07/11/2019 | 11:30

EDITAL CHAM... .pdf 509.87
KB

ADENDO I -E... .pdf 83.97 KB

Bom dia,

Segue em anexo adendo ao Edital da Chamada Pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em Geral - 001/2019. (Inclusão de Itens para pré-qualificação).

Qualquer dúvida estamos á disposição.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br



000083

✱

Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

De: LICITACAO | CONIMS

Para: liliane@duframed.com.br ,fabricio@duframed.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

Enviada em: 07/11/2019 | 11:26

Recebida em: 07/11/2019 | 11:26

EDITAL CHAM... .pdf 509.87
KB

ADENDO I -E... .pdf 83.97 KB

Bom dia,

Segue em anexo adendo ao Edital da Chamada Pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em Geral - 001/2019. (Inclusão de itens para pré-qualificação).

Qualquer dúvida estamos á disposição.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

000084
P**Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: licitacao@cirurgiacuritiba.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

Enviada em: 07/11/2019 | 11:27

Recebida em: 07/11/2019 | 11:27

EDITAL CHAM... .pdf 509.87
KB

ADENDO I -E... .pdf 83.97 KB

Bom dia,

Segue em anexo adendo ao Edital da Chamada Pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em Geral - 001/2019. (Inclusão de itens para pré-qualificação).

Qualquer dúvida estamos á disposição.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br



000085

✍

Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

De: LICITACAO | CONIMS

Para: licitacao.implatech@gmail.com

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

Enviada em: 07/11/2019 | 11:27

Recebida em: 07/11/2019 | 11:27

EDITAL CHAM... .pdf 509.87
KB

ADENDO I-E... .pdf 83.97 KB

Bom dia,

Segue em anexo adendo ao Edital da Chamada Pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em Geral - 001/2019. (Inclusão de itens para pré-qualificação).

Qualquer dúvida estamos á disposição.

Atenciosamente,

Sandra Flm

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br



000086

R

Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

De: LICITACAO | CONIMS

Para: fibra@fibrabolsas.com.br ,licitacao@fibrabolsas.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

Enviada em: 07/11/2019 | 11:28

Recebida em: 07/11/2019 | 11:28

EDITAL CHAM... .pdf 509.87
KB

ADENDO I -E... .pdf 83.97 KB

Bom dia,

Segue em anexo adendo ao Edital da Chamada Pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em Geral - 001/2019. (inclusão de Itens para pré-qualificação).

Qualquer dúvida estamos á disposição.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br



000087

✱

✉ Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

De: LICITACAO | CONIMS

Para: cointer@cointer.com.br ,licitacao@cointer.com.br ,vendas1@cointer.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Adendo ao Edital da Chamada Pública 001/2019 - OSTOMIA

Enviada em: 07/11/2019 | 11:29

Recebida em: 07/11/2019 | 11:29

EDITAL CHAM... .pdf 509,87
KB

ADENDO I -E... .pdf 83,97 KB

Bom dia,

Segue em anexo adendo ao Edital da Chamada Pública para pré-qualificação de produtos de Ostomia em Geral - 001/2019. (inclusão de itens para pré-qualificação).

Qualquer dúvida estamos á disposição.

Atenciosamente,

Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 - Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 - Pato Branco - PR

www.conims.com.br

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS**ATO DO GESTOR**

Resolução nº 182 de 27 de novembro de 2019.

Súmula: Dispõe sobre a indicação da Comissão de Avaliação Técnica para o Processo de Chamada Pública que tem por objeto a pré-qualificação de materiais de odontologia em geral.

A publicação na íntegra dos atos acima encontra-se disponível nos seguintes endereços eletrônicos:

<https://www.conims.com.br/> e <http://www.diariomunicipal.com.br/amp/>

ATO DE CONSÓRCIO
Resolução n.º 182/2019

Dispõe sobre a indicação da Comissão de Avaliação Técnica para o Processo de Chamada Pública que tem por objeto e pré-qualificação de materiais de ostomia em geral.

O Presidente do Consórcio Intermunicipal de Saúde - CONIMS, Senhor Altair José Gasparetto, no uso das atribuições que lhe são conferidas pelo Protocolo de Intenções, Estatuto Social e Contrato de Consórcio Público:

CONSIDERANDO a necessidade de análise técnica do processo de Chamada Pública para pré-qualificar os materiais de ostomia em geral.

RESOLVE:

Art. 1.º Indicar a Comissão de Avaliação Técnica para o processo de pré-qualificação de materiais de ostomia em geral do CONIMS, constituindo-a das pessoas abaixo relacionadas:

MEMBRO	CPF	CARGO
Cleidiane Lopes dos Santos	086.139.149 (...)	Presidente
Juliano Gibmeier	029.955.319 (...)	Vice-Presidente
Denise Padilha Rodrigues	037.461.169 (...)	Membro

Art. 2.º. A Comissão designada poderá convocar a qualquer momento outros empregados para compor a comissão ou servirem de apoio/auxílio a esta.

Art. 3.º. Os membros da comissão poderão atuar em conjunto ou separadamente.

Art. 4.º Revoga-se a formação da Comissão nomeada pela Resolução n.º 057/2019.

Art. 5.º. Esta resolução entra em vigor a partir de sua publicação.

Pato Branco/PR, 27 de novembro de 2019.



ALTAIR JOSÉ GASPARETTO
PRESIDENTE

PATRIK MAGARI
Prefeito Municipal

CLEVERSON DE FREITAS
Contador

REGINA CELI LOPES
Controle Interno

Publicado por:
Regina Céli Lopes Golinelli
Código Identificador:7206EFC

ESTADO DO PARANÁ
PREFEITURA MUNICIPAL DE CHOPINZINHO

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE
RESOLUÇÃO Nº 182/2019

Dispõe sobre a indicação da Comissão de Avaliação Técnica para o Processo de Chamada Pública que tem por objeto e pré-qualificação de materiais de ostomia em geral.

O Presidente do Consórcio Intermunicipal de Saúde - CONIMS, (Altair José Gasparetto, no uso das atribuições que lhe são conferidas pelo Protocolo de Intenções, Estatuto Social e Contrato de Consórcio Público:

CONSIDERANDO a necessidade de análise técnica do processo de Chamada Pública para pré-qualificar os materiais de ostomia em geral.

RESOLVE:

Art. 1.º Indicar a Comissão de Avaliação Técnica para o processo de pré-qualificação de materiais de ostomia em geral do CONIMS, constituindo-a das pessoas abaixo relacionadas:

MEMBRO	CPF	CARGO
Cleiliane Lopes dos Santos	086.139.149 (...)	Presidente
Juliano Gibszier	029.955.319 (...)	Vice-Presidente
Denise Padilha Rodrigues	037.461.169 (...)	Membro

Art. 2.º A Comissão designada poderá convocar a qualquer momento outros empregados para compor a comissão ou servirem de apoio/auxílio a esta.

Art. 3.º Os membros da comissão poderão atuar em conjunto ou separadamente.

Art. 4.º Revoga-se a formação da Comissão nomeada pela Resolução n.º 11/2019.

Art. 5.º Esta resolução entra em vigor a partir de sua publicação.

Pato Branco/PR, 27 de novembro de 2019.

ALTAIR JOSÉ GASPARETTO
Presidente

Publicado por:
Ivete Maria Lorenzi
Código Identificador:991099E9

SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO
1º TERMO DE ADITAMENTO 457-2018 - COPEL
DISTRIBUIÇÃO S.A.

Espécie: Extrato do 1º Termo de Aditivo ao Contrato nº 457/2018. Contratante: Município de Chopinzinho. Contratada: Copel Distribuição S.A. CNPJ: 04.368.898/0001-06. Objeto: Prorrogação do prazo de execução e vigência do Contrato em 12 (doze) meses. Novo Prazo: 28/11/2020. Valor: R\$ 843.000,00 (oitocentos e quarenta e três mil reais). Origem: Dispensa de Licitação nº 51/2018. Fundamento Legal: Artigos 57 da Lei Federal nº 8.666/1993. Data da assinatura: 19/11/2019. Assinam: Álvaro Dênis Ceni Scolaro, pelo Município e Evandro Luiz Zacliffevisc, pela Empresa.

Publicada por:
Roberto Alencar Przendziuk
Código Identificador:BD08B512

ESTADO DO PARANÁ
PREFEITURA MUNICIPAL DE COLOMBO

COLOMBO PREVIDÊNCIA
EXTRATO DE TERMO ADITIVO

Termo Aditivo: nº 02/2019 ao Contrato nº 11/2017.

Processo: inexigibilidade nº 03/2017.

Partes: Colombo Previdência e Marlene Araci Lazarini Franceschi - EPP.

Objeto: Contratação de Restaurante para fornecer alimentação aos servidores da autarquia, com subsídio da Colombo Previdência, conforme Art. 165 da Lei Municipal nº 1348/2014, alterado pela Lei 1437/2017.

Do Valor: O valor máximo é de R\$ 2.500,00 (dois mil e quinhentos reais).

Do Prazo: O presente termo aditivo prorroga o prazo em 12 (doze) meses, com início em 06 de dezembro de 2019 e término em 05 de dezembro de 2020.

Da Dotação: As despesas resultantes deste ocorrerão à conta da dotação orçamentária 23.03.2.025.3.3.90.39.41.00.00.00.

Data: 27 de Novembro de 2019.

Assinatura: Elisen Ribeiro dos Santos -Superintendente

Publicado por:
Lucimar Dias
Código Identificador:9F10016D

SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO
EXTRATO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 486/2019 -
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 78/2019 PROCESSO: 15721/2019

Contratante: Município de Colombo/PR - Diversas Secretarias
Contratada: MAFOS COMÉRCIO E SERVIÇOS LTDA, CNPJ n.º 18.512.671/0001-05

Objeto: Contratação de empresa especializada por meio do Sistema de Registro de Preços para aquisição de lixeiras externas para prédios públicos do Município de Colombo/Paraná, conforme quantidades e especificações constantes no Termo de Referência (Anexo II), que integra o Edital.

Valor: R\$ 8.723,52 (Oito mil, setecentos e vinte e três reais e cinquenta e dois centavos).

Dotação orçamentária: As despesas decorrentes da contratação do objeto desta licitação correrão à conta da classificação orçamentária constante na LOA -1481/2018.

Prazo: O prazo de vigência da presente Ata será de 12 (doze) meses, a partir da data de sua assinatura.

Preços Registrados: Encontram-se à disposição na Coordenação de Contratos, sito à Rua XV de Novembro, 105 - Centro - Colombo - Paraná ou pelo site www.colombo.pr.gov.br no link licitações.

Local e data da assinatura: Colombo, 01 de Novembro de 2019.

Assinatura: Izabete Cristina Pavin

Publicado por:
Leandro Maschio
Código Identificador:EC91262F

SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO
PREGÃO PRESENCIAL Nº. 066/2019

TERMO DE ANULAÇÃO DE LICITAÇÃO
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº. 12492/2019
PREGÃO PRESENCIAL Nº. 066/2019

A Secretária Municipal de Educação do Município de Colombo, estado do Paraná, no uso das atribuições que lhes são conferidas torna público que a licitação na modalidade PREGÃO PRESENCIAL N.º 066/2019, cujo objeto é a aquisição através do Sistema de Registro de Preço de Gêneros Alimentícios de 1º Qualidade com prestação de serviços de entrega ponto a ponto, apoio técnico e consultoria



000092

Hollister do Brasil Ltda.
Av. Jabaquara, 2.958 – 7º And., Salas 71 a 73
CEP 04046-500 – São Paulo - SP
Tel. (011) 5595-9650 – 0800-7781000
Fax (011) 5506.4988
e-mail: hollister.brazil@hollister.com.br
www.hollister.com.br

AO CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO
DE PRODUTOS DE OSTOMIA EM GERAL
EDITAL N.º 001/2019

PROPOSTA COMERCIAL

ITEM	DESCRIÇÃO	APRES.	QTDE DE AMOSTRAS
1	<p>Anéis convexos de hidrocolóide, sem álcool. Tamanho 20/ 30/ 40 mm flexíveis e ajustáveis. Promove ajuste perfeito do equipamento para estomia, promovendo proteção da pele periestomal. Caixa com 10 unidades.</p> <p><u>Códigos dos Produtos:</u> 78520/ 79530 / 79540</p> <p><u>Marca:</u> Hollister ✓ <u>Modelo:</u> Adapt <u>Fabricante:</u> Hollister Inc. <u>Procedência:</u> Estados Unidos da América</p> <p><u>Registro no Ministério da Saúde:</u> N° 10326400021.</p>	CX.	1
8	<p>Bolsa para colostomia adulto 1 peça sistema drenável transparente ou opaca com adesivo hipoalergênico. Bolsa de 1 peça, confeccionada com 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente, barreira de resina sintética plana recortável de 13 até 64mm, com adesivo hipoalergênico, sistema de fechamento por conectores plásticos- lock' roll.</p> <p><u>Códigos dos Produtos:</u> 8531 / 8551</p> <p><u>Marca:</u> Hollister ✓ <u>Modelo:</u> Premier <u>Fabricante:</u> Hollister Inc. <u>Procedência:</u> Estados Unidos da América</p> <p><u>Registro no Ministério da Saúde:</u> N° 10326400024.</p>	UN.	10
11	<p>Bolsa para colostomia/ ileostomia infantil 1 peça sistema drenável transparente sem adesivo hipoalergênico com filtro de carvão acoplado. Bolsa de 1 peça, confeccionada com 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente, barreira de resina sintética plana, composta por: PIB, pectina, gelatina e fibras de algodão, TEA-Tecnologia de espaçamento de Ar, altamente flexível e suave, adesividade e proteção periestoma. Recortável até 51 mm, fechamento integrado por conectores plásticos, com filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.</p> <p><u>Código do Produto:</u> 3795</p> <p><u>Marca:</u> Hollister ✓ <u>Modelo:</u> Pouchkins <u>Fabricante:</u> Hollister Inc. <u>Procedência:</u> Estados Unidos da América</p> <p><u>Registro no Ministério da Saúde:</u> N° 10326400025.</p>	UN.	10



Hollister

000093

Hollister do Brasil Ltda.
Av. Jabaquara, 2.958 – 7º And. , Salas 71 a 73
CEP 04046-500 – São Paulo - SP
Tel. (011) 5595-9650 -- 0800-7781000
Fax (011) 5506.4988
e-mail: hollister.brazil@hollister.com.br
www.hollister.com.br

15	<p>Cinto ajustável para bolsa de estomia. Cinto: Elástico bege (67% poliéster, 28% Spandex e 5% Nylon) Conector do Cinto: Resina moldada de acetal; Ajuste deslizante: Resina moldada de acetal Comprimento: 58 a 110 cm.</p> <p>Código do Produto: 7300</p> <p>Marca: Hollister Modelo: Adapt Fabricante: Hollister Inc. Procedência: Estados Unidos da América</p> <p>Registro no Ministério da Saúde: Nº 10326400020.</p>	UN.	5
17	<p>Clip para fechamento de bolsa de ostomia. Caixa c/ 10 unidades.</p> <p>Código do Produto: 8770</p> <p>Marca: Hollister Fabricante: Hollister Inc. Procedência: Estados Unidos da América</p> <p>Registro no Ministério da Saúde: Nº 10326400019.</p>	CX.	1
36	<p>Conjunto placa e bolsa com filtro para ostomias. Sistema duas peças constituído por: placa com flange de 57 mm, base plana, composta por resina sintética de pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estirenoisopreno-estireno e petrolato. Com ou sem adesivo hipoalergênico. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Bolsa para colostomia/ileostomia, opaca, drenável composta de no mínimo 3 camadas plásticas, tela protetora não aderente, flange com abas para encaixe do cinto, fechamento integrado por conectores plásticos, com filtro de carvão ativado incorporado. A empresa vencedora deverá apresentar certificado de enfermeiro estomaterapeuta para treinamento.</p> <p>Códigos dos Produtos: 14603 (Placa) 18183 (Bolsa)</p> <p>Marca: Hollister Modelo: New Image Fabricante: Hollister Inc. Procedência: Estados Unidos da América</p> <p>Registro no Ministério da Saúde: Placa Nº 10326400008. Bolsa Nº 10326400007.</p>	CONJ.	10
77	<p>Kit placa e bolsa para colo/ileostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flotante de 57 mm. Placa para ostomia, base plana, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 44 mm. Flange flotante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado, possuindo membrana protetora que impeça o contato com a água, evitando a perda da função do carvão ativado.</p> <p>Código dos Produtos: 14603 (Placa) 18183 (Bolsa)</p> <p>Marca: Hollister Modelo: New Image Fabricante: Hollister Inc. Procedência: Estados Unidos da América</p>	KIT	10



Hollister

Hollister do Brasil Ltda.
 Av. Jabaquara, 2.958 -- 7º And. , Salas 71 a 73
 CEP 04046-500 -- São Paulo - SP
 Tel. (011) 5595-9650 -- 0800-7781000
 Fax (011) 5506.4988
 e-mail: hollister.brazil@hollister.com.br
 www.hollister.com.br

	<p>Registro no Ministério da Saúde: Placa Nº 10326400008. Bolsa Nº 10326400007.</p>		
78 ✓	<p>Kit placa e bolsa para colo/ileostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flutuante de 70 mm. Placa para ostomia, base plana, composta por resina sintética, composta no mínimo por: pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno e petrolato. Com adesivo hipoalergênico acrílico, flexível e gás permeável. Recorte de 13 a 57 mm. Flange flutuante de baixo perfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Bolsa opaca ou transparente drenável composta por 4 camadas plásticas, silencioso e anti-odor, com tela protetora não aderente e flange com abas para encaixe do cinto, possuindo filtro anti-odor de carvão ativado incorporado,</p> <p>Código dos Produtos: 14804 (Placa) 18184 (Bolsa)</p> <p>Marca: Hollister ✓ Modelo: New Image Fabricante: Hollister Inc. Procedência: Estados Unidos da América</p> <p>Registro no Ministério da Saúde: Placa Nº 10326400008. Bolsa Nº 10326400007.</p>	KIT	10
88	<p>Pasta protetora de pele para ostomias em pasta, constituídas de hidrocoloide moldável, usado para correção e nivelamento de pregas e irregularidades cutâneas, apresentação em tubos.</p> <p>Código do Produto: 79300</p> <p>Marca: Hollister ✓ Modelo: Premier Fabricante: Hollister Inc. Procedência: Estados Unidos da América</p> <p>Registro no Ministério da Saúde: Nº 1032640009.</p>	UN.	3
90 ✓	<p>Placa para urostomia com adesivo acrílico hipoalergênico com flange flutuante de 44 mm a 70 mm. Placa para urostomia, base plana, composta por resina sintética de hidrocarboneto alifático, pectina, carboximetilcelulose sódica, poliisobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno, e petrolato. Com adesivo acrílico hipoalergênico, flexível e gás permeável. Adaptável de 13 a 57 mm. Flange flutuante de baixoperfil, com ponto de fechamento central. Encaixe sem pressão abdominal. Flange de 44 mm a 70mm. Bolsa para urostomia, drenável com flange de 44 mm a 70 mm com sistema antirrefluxo com multicâmaras. Bolsa para urostomia, transparente, confeccionada por 4 camadas plásticas silencioso e anti-odor com tela protetora não aderente de não-tecido com flange para encaixe da base e cinto. Bolsa com sistema antirefluxo com multicâmaras que distribuem uniformemente o conteúdo da bolsa, proporcionando um perfil mais discreto, formato anatômico e válvula de drenagem com regulação do jato.</p> <p>Códigos dos Produtos: 14602 (Placa) 18402 (Bolsa) ✓</p> <p>Marca: Hollister Modelo: New Image Fabricante: Hollister Inc. Procedência: Estados Unidos da América</p> <p>Registro no Ministério da Saúde: Placa Nº 10326400008. Bolsa Nº 10326400007.</p>	KIT	10



000095

Hollister do Brasil Ltda.
Av. Jabaquara, 2.958 – 7º And., Salas 71 a 73
CEP 04046-500 – São Paulo - SP
Tel. (011) 5595-9650 – 0800-7781000
Fax (011) 5506.4988
e-mail: hollister.brazil@hollister.com.br
www.hollister.com.br

93	Pó protetor da pele constituído por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno). Frasco com aprox. 30gr.	FR.	3
	<p><u>Código do Produto:</u> 7906</p> <p><u>Marca:</u> Hollister <u>Modelo:</u> Adapt <u>Fabricante:</u> Hollister Inc. <u>Procedência:</u> Estados Unidos da América</p> <p><u>Registro no Ministério da Saúde:</u> Nº 10326400016.</p>		

INFORMAÇÕES DA PROPONENTE:

Razão Social: Hollister do Brasil Ltda.
CNPJ: 00.938.703/0001-65 I.E.: 114.641.858.116 - I.M.: 2.423.049-9
Endereço: Av. Jabaquara, 2.958 – 7º Andar – Conjuntos 71 a 73.
Planalto Paulista
CEP: 04046-500 - São Paulo - SP
Fone: (0xx11) 5595-9650 Fax (0xx11) 5506-4988
E-mail: licitacao@hollister.com.br

Objeto: Cadastramento de Marcas de Materiais para Ostomia em Geral, destinado a pré-qualificação para futuros Registros de Preços a serem promovidos pelo CONIMS.

Prazo de Validade da Proposta: 60 (Sessenta) dias, contado a partir da data da apresentação da proposta, conforme Edital.

Prazo de Entrega dos Produtos: Os bens deverão ser entregues em **10 (dez) dias corridos**, contados do recebimento da nota de empenho pela contratada.

Local de Entrega: A ser indicado pela instituição Licitante.

Validade dos Produtos: No mínimo 12 meses a contar da data de entrega no almoxarifado, conforme Edital.

Condições de Pagamento: Em até 30 (trinta) dias.

Dados Bancários: Banco do Brasil S/A - Agência Nº 6941-8 // C/C Nº 40696-1.

00.938.703/0001-65
HOLLISTER DO BRASIL LTDA
Av. Jabaquara 2958 - 7º andar salas 71 a 73
Planalto Paulista - CEP: 04046-500
SÃO PAULO - SP

São Paulo, 29 de novembro de 2019.

00.938.703/0001-65
HOLLISTER DO BRASIL LTDA
Av. Jabaquara 2958 - 7º andar salas 71 a 73
Planalto Paulista - CEP: 04046-500
SÃO PAULO - SP

Lara Ferreira Reinaldin

Lara Ferreira Reinaldin
Enfermeira Estomaterapeuta
RG Nº 7.847.196-4
CPF Nº 037.252.559-89



CONIMS

Associação dos Técnicos em Alimentos para a Defesa do Consumidor

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Clejdiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: Pato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Item 1: Unis convexos de hidrocolóide - Mellister

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende as
descritivo

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 04.12.19

Clejdiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL


CONIMS

Associação Brasileira de Instituições de Controle e Fiscalização de Alimentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: State Broneo

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca

Item 6 - Bolsa colostomia 1 peça 13 a 64mm - Hollister

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito

 2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

 Data: 06/12/19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

CONSELHO NACIONAL DE INSPEÇÃO DE MATERIAIS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico:	Gleidiane Lopes dos Santos	Reg. Categoria:	461551
Instituição:	CONIMS		
Município:	São Paulo		

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca:	Hollister
Item 11 - Bolsa colostomia/ileostomia 1 peça, diâmetro 51mm	

1 - Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 06.12.19

Gleidiane Lopes dos Santos

COREN 461551

Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação dos Técnicos em Instrumentação Médica do Brasil

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Tato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Hollister</i>
<i>Item 15 - Cinto ajustável para bolsa de uterina 58 a 110cm</i>

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende as descrições

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: *06/12/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

*



CONIMS

Associação de Instituições de Ensino Superior do Estado de São Paulo

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: Fato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: No Cluster
 Item 17. Clip para fechamento de bolsa Caixa e/ou unid.

1- Parecer Técnico:
Produto apresentado atende ao descritivo

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa: _____

4- Comentários: Caixa com 20 unidades

Data: 06/12/19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação Brasileira de Instituições de Ensino em Odontologia

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiene Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: Petropolis

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Hollister
 Item 36 - Conjunto bolsa e placa 57mm - Opaca - 3 Comidas

1- Parecer Técnico:

O produto apresenta-se atende o descritivo exato pela cor da bolsa.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários: O produto é transparente.

Data: 06/12/19

Cleidiene Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Entomologista

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Medicamentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: Pato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Hollister
Slm 77. Kit placa e bolsa Celulose/Lixostomia 57mm - 4 Comados

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao
dispositivo.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 06/12/19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL


CONIMS
Associação de Municípios do Estado de São Paulo
FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: Pato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Hollister
Slm 78 - Kit placa e bolsa Cole/Leotomia, 70mm, 4 Camadas.

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

 2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

 Data: 06.12.19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação de Municípios do Estado de Pernambuco

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Orlando Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: Pão Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Holaster
Sim 08 - Pasta protetora de pele, 57 a 60 gramas.

1- Parecer Técnico:

O produto atende ao descritivo.

2- Aprovado: Sim Não

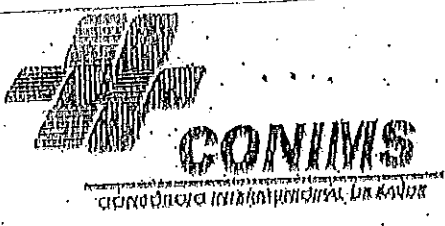
3- Justificativa:

4- Comentários:

Orlando Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Eng. Químico

Data: 06.12.19

RESPONSÁVEL



FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 46255
 Instituição: CONIMS
 Município: Rato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Hollister
Stm 90 - Placa e bolsa urostomia 41 a 70mm - transparente

1 - Parecer Técnico:
O produto atende ao descritivo exceto pelo tamanho da placa e bolsa.

2 - Aprovado: SIM NÃO

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 06/12/19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 464551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL


CONIMS

Conselho Nacional de Inspeção de Medicamentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico:	<i>Cleodiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria:	<i>461551</i>
Instituição:	CONIMS		
Município:	<i>São Paulo</i>		

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 93. Pó protetor de pele - 30g - Hollister</i>

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: *06/12/19*

Cleodiane Lopes dos Santos
 CONIM 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL

Handwritten mark



Table with 5 columns: Company Name, CNPJ, CNPJ, Description, and Code. Lists various medical and dental products and companies.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/assinadas/defm/ pelo código 10102015030200024

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/05/2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



HOLLISTER

HOLLISTER DO BRASIL LTDA
 Av. Juscelino Kubitschek, 2.913 - 7.º Andar, Jd. Santa Zilda 73
 Jd. Santa Zilda
 CEP 05104-600 - São Paulo - SP
 Tel: (011) 5500-6000 - 0800-7461001
 Fax: (011) 5500-6000

RELATÓRIO TÉCNICO
ADAPT ANEIS E TIRAS DE HIDROCOLÓIDES
 Registro (família) ANVISA Nº 10326400021

Fabricante: Hollister Incorporated
366 Draft Avenue
Stuarts Draft, Virginia, 24477 - U.S.A.

PRODUTOS:

	<p>Adapt Anéis Convexos de Hidrocolóide Códigos 79520; 79530; 79540</p>
	<p>Adapt Anéis Ovais Convexos de Hidrocolóide Código 79601; 79602; 79603</p>
	<p>Adapt Tiras de Hidrocolóide Código 79400</p>

1) DESCRIÇÃO:

Dispositivos de Hidrocolóide em forma de anéis convexos; anéis ovais convexos e tiras, que podem ser utilizados sob as barreiras; dispositivos de 1 ou 2 peças; adesivos e em combinação com as barreiras em pastas em pacientes ostomizados.

Os anéis e tiras podem ser cortados, curvados e sobrepostos a um conjunto para melhorar o ajuste da barreira cutânea. O formato oval convexo é utilizado para ajustar e fornecer uma convexidade mais profunda em estomas ovais e/ou retraídos criando um ajuste personalizado, incluindo a convexidade oval.



HOLLISTER

Hollister do Brasil Ltda
 Av. Jabaquara, 2.000 - 7ª Andar, Sulas 71 e 73
 Vila Jabaquara
 CEP 04040-000 São Paulo - SP
 Tel: (011) 5506 8800 - 0000 7781000
 Fax: (011) 5506 4905

2) COMPOSIÇÃO:


Petrolato,
 Resina de hidrocarboneto alifático,
 Pectina,
 Carboximetilcelulose sódica,
 Poliisobutileno,
 Copolímero de estireno-isopreno-estireno.

Código	Descrição	Dimensões
79520	ADAPT ANÉIS CONVEXOS DE HIDROCOLÓIDE	20mm
79530	ADAPT ANÉIS CONVEXOS DE HIDROCOLÓIDE	30mm
79540	ADAPT ANÉIS CONVEXOS DE HIDROCOLÓIDE	40mm
79601	ADAPT ANÉIS OVAIS CONVEXOS DE HIDROCOLÓIDE	22 x 38mm
79602	ADAPT ANÉIS OVAIS CONVEXOS DE HIDROCOLÓIDE	30 x 48mm
79603	ADAPT ANÉIS OVAIS CONVEXOS DE HIDROCOLÓIDE	38 x 56mm
79400	ADAPT TIRAS DE HIDROCOLÓIDE	7mm x 11mm x 13mm

3) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Boas Práticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlados através de sistemas de qualidade certificada para as Normas Internacionais ISO 13485.

Todos os produtos possuem Certificado de Biocompatibilidade com base nos princípios e normas estabelecidas por várias Agências Reguladoras Governamentais e Organizações Padronizadoras.


Júlio Antonio Borella
 Responsável Técnico
 CRF-SP: 11.131



Hollister

Hollister do Brasil Ltda.
 Av. Americana, 2106 - Jd. América - São Paulo - SP
 CEP: 05440-000 - Brasil
 Tel: (011) 7740-7000 - Fax: (011) 7740-7001
 E-mail: hollister@hollister.com.br

RELATÓRIO TÉCNICO

PREMIER - BOLSA COLETORA DE UMA PEÇA PARA ESTOMIA INTESTINAL

Registro (família) ANVISA Nº 10326400024

Fabricantes: Hollister Incorporated
 366 Draft Avenue
 Stuarts Draft, Virginia, 24477 - U.S.A.
 E
 Hollister ULC
 Fox Ford, Rd.
 Rehins, Ballinia, Irlanda

APRESENTAÇÕES:

	<p>Bolsa Drenável para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll" e Barreira de resina sintética Flextend Plana recortável de 13 - 64 mm. Códigos: 8531 – Ultra-transparente, 8551 - Opaca.</p>
	<p>Bolsa Drenável para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll" e Barreira de resina sintética Flextend Plana pré-cortada. Códigos: 8558; 8553; 8559 - Opaca.</p>
	<p>Bolsa Drenável para Estomia Intestinal com fechamento por presilha plástica "Clamp" e Barreira de resina sintética Flextend Plana recortável de 13 - 64 mm. Código: 8631 – Transparente.</p>



HOLLISTER

HOLLISTER (BRASIL) S.A.
 Av. Amazonas, 2178 - Fátima, Curitiba, PR
 CEP: 81200-000 - Fone: (41) 333-1000
 Fax: (41) 333-1000 - E-mail: vendas@hollister.com.br

	<p>Bolsa Drenável para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll" e Suporte p/ cinto Barreira de resina sintética Flextend Convexa recortável. Códigos: 85211 - Transparente, 85011 - Opaca.</p>
	<p>Bolsa Drenável para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll" e Suporte p/cinto Barreira de resina sintética Flextend Convexa pré-cortada. Códigos: 8510; 8511; 8512; 8513; 8514; 8515; 85116; 85118; 85119 - Transparente, Códigos: 8590; 8591; 8592; 8593; 8594; 8595; 8596; 8597;8599 - Opaca.</p>
	<p>Bolsa Drenável para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll", Filtro Desodorizante, Barreira de resina sintética SoftFlex com TEA – Tecnologia de espaço de Ar, plana recortável de 15 - 55 mm. Códigos: 88400 - Transparente, 88300 - Opaca.</p>



Mollister

Indústria Brasileira
 Av. Leopoldo de Almeida, 1100 - Jd. Santa Helena
 Marília/SP
 CEP: 13.204-000 - São Paulo, SP
 Tel: (011) 3700-2000 - 0800 770000
 Fax: (011) 3700-0000

	<p>Bolsa Drenável para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll", Filtro Desodorizante, Barreira de resina sintética SoftFlex com TEA – Tecnologia de espaço de Ar, Plana, Oval, Recortável até 65 x 75 mm. Códigos: 88402 - Transparente, 88302 - Opaca.</p>
	<p>Bolsa Fechada para Estomia Intestinal e Filtro Desodorizante, Barreira de resina sintética SoftFlex com TEA – Tecnologia de espaço de Ar, plana recortável de 15 - 55 mm. Código: 82300 Opaca.</p>
	<p>Bolsa Fechada para Estomia Intestinal e Filtro Desodorizante, Barreira de resina sintética SoftFlex com TEA – Tecnologia de espaço de Ar, Plana, Oval, Recortável até 65 x 75 mm. Códigos: 82402 – Transparente, 82302 - Opaca.</p>

1) DESCRIÇÃO:

- Sistema de 1 peça Premier (Bolsa + Barreira) para Estomia Intestinal nas apresentações drenável e fechada . A escolha do tipo de bolsa baseia-se no tipo de estoma presente (ileostomia ou colostomia) e na preferência do usuário.
- As Bolsas Premier são constituídas de filme plástico de 4 camadas silencioso e anti-odor que pode ser opaco ou transparente para uso doméstico ou hospitalar. Quando o filme for transparente, possuem tela protetora não aderente de não-tecido macio apenas no lado que fica em contato com o corpo, permitindo a visualização do estoma ou do conteúdo da bolsa pelo outro lado da mesma; com filme opaco são compostas com material não-tecido em ambos os lados da bolsa. O filtro desodorizante integrado para gases está disponível nos códigos 884X, 883X, 823X e 824X.



Mollister

Mollister Brasil Ltda
 Rua Albuquerque Bittencourt, 170 - Anjo - Vila Rica - RJ
 CEP: 21.240-000
 Fone: (21) 2505-0000 - Fax: (21) 2505-0000
 E-mail: (21) 2505-0000

- As Bolsas Drenáveis Premier possuem dois tipos de fechamento: o exclusivo – “Lock’n Roll” por meio de conectores plásticos, e o “Clamp” fechamento por presilha plástica.
- As Barreiras de Resina Sintética das Bolsas Premier têm bordas arredondadas que oferecem melhor aderência à pele e conforto ao paciente. As Barreiras de Resina Sintética FLEXTEND, são altamente absorventes, flexíveis e duráveis com adesivo hipoalergênico, flexível e gás permeável. As Barreiras de Resina Sintética SOFTFLEX com TEA – (Tecnologia de Espaços de Ar) são altamente flexíveis e suaves, indicadas para peles sensíveis e delicadas. Podem ser recortáveis ou pré-cortadas; planas ou convexas.
- As barreiras recortáveis possuem guia para recorte impresso no filme protetor das barreiras a fim de orientar o usuário para recorta-las no formato e tamanho do seu estoma, sendo ideais para estomas irregulares. As barreiras pré-cortadas têm aberturas definidas e são ideais para pacientes com estomas regulares e para aqueles que não possuem destreza necessária para realizar o recorte.

2) COMPOSIÇÃO:

- a) Bolsas transparentes e opacas: Formado por Copolímero Acetato de Vinil Etileno, Filme Copolímero Cloreto de Vinilideno, Cloreto de Vinil, Poliolefina modificada, Cloreto de polivilideno. - Material não tecido: Polietileno de Baixa Densidade.
- b) Barreira protetora de Pele: Resina de polietileno de alta densidade, Acetato de vinil etileno, adesivo.
- c) Conectores plásticos para fechamento integrado (bolsas drenáveis): Resina de Polipropileno/polietileno, Conectores de acrílico sensíveis à pressão.
- d) Clamp – Grampo para fechamento: Resina de polipropileno, corante bege para polipropileno, polipropileno concentrado.
- e) Filtro para gases: Meio impregnado com Carvão Ativado, Fibras de Celulose e Poliéster, filme opaco branco de polietileno de baixa densidade.
- f) Adesivo: Adesivo acrílico.



HOLLISTER

Hollister do Brasil Ltda
 Av. Joãoquina, 2.758 - Jd. Anália, 13065-710
 Marília/SP
 CEP: 13065-700 - São Paulo - SP
 Tel: (011) 6470 8000 - (0800) 770040
 Fax: (011) 6470 7000

Premier Bolsas para Estomia Intestinal

Código	Tipo de Barreira	Tipo de filme	Filtro	Tipo de Fechamento	Unids p/ caixa	Tipo de Bolsa	Recortável até: ou Pré-corte:
8531	Flextend	Ultra transparente	Não	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Recortável	Recortável de 13 - 64 mm
8551	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Recortável	Recortável de 13 - 64 mm
8558	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Pré-cortada	Pré-Corte de 32 mm
8553	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Pré-cortada	Pré-Corte de 38 mm
8559	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Pré-cortada	Pré-Corte de 44 mm
8631	Flextend	Transparente	Não	Clamp	10 unids	Drenável, Plana, Recortável	Recortável de 13 - 64 mm
85211	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 51 mm
85011	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré - Corte de 51 mm
8510	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 19 mm
8511	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 22 mm
8512	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 25 mm
8513	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 29 mm
8514	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré Corte de 32 mm
8515	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 35 mm
85116	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 38 mm
85118	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 44 mm
85119	Flextend	Transparente	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 51 mm
8590	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 19 mm
8591	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 22 mm
8592	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 25 mm



Premier Bolsas para Estomia Intestinal

Código	Tipo de Barreira	Tipo de filme	Filtro	Tipo de Fechamento	Unids p/ caixa	Drenável, Convexa, Recortável	Recortável até: ou Pré-corte:
8593	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 29 mm
8594	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 32 mm
8595	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 35 mm
8596	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 38 mm
8597	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 41 mm
8599	Flextend	Opaca	Não	Lock'n Roll	5 unids	Drenável, Convexa, Recortável	Pré-Corte de 51 mm
88400	SoftFlex + TEA	Transparente	Sim	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Recortável	Recortável de 15 - 55 mm
88402	SoftFlex + TEA	Transparente	Sim	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Oval, Recortável	Recortável até 65 - 75 mm
88300	SoftFlex + TEA	Opaca	Sim	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Recortável	Recortável de 15 - 55 mm
88302	SoftFlex + TEA	Opaca	Sim	Lock'n Roll	10 unids	Drenável, Plana, Oval, Recortável	Recortável até 65 - 75 mm
82300	SoftFlex + TEA	Opaca	Sim	Fechada	30 unids	Fechada, Plana, Recortável	Recortável de 15 - 55 mm
82302	SoftFlex + TEA	Opaca	Sim	Fechada	30 unids	Fechada, Plana, Oval, Recortável	Recortável até 65 - 75 mm
82402	SoftFlex + TEA	Transparente	Sim	Fechada	30 unids	Fechada, Plana, Oval, Recortável	Recortável até 65 - 75 mm



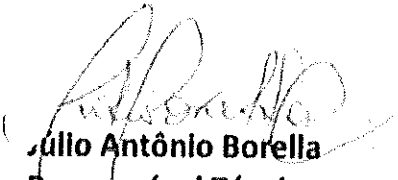
Hollister

Ministerio de Saúde
Avenida Paulista, 1508 - 2º Andar - Sala 1101-13
Metrô Berrini
CEP: 04546-900 - São Paulo - SP
Tel: (011) 5040-0000 - (0800) 770110
Fax: (011) 5040-0000

3) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Boas Práticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlados através de sistemas de qualidade certificada para as Normas Internacionais ISO 13485.

Todos os produtos possuem Certificado de Biocompatibilidade com base nos princípios e normas estabelecidas por várias Agências Reguladoras Governamentais e Organizações Padronizadoras.


Julio Antônio Borella
Responsável Técnico
CRF-SP: 11.131



CLASSE : III 10212990256
8032 - Revalidação do Registro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
EUROTECH PRODUTOS LADORATORIAIS E SERVIÇOS LTDA-
ME 8.00461-9
AMILASE ISOENZIMA 25351.037006/01-47
Alfa-AMILASE
FABRICANTE : BIOSYSTEMS S/A - ESPANHA
COD 11550 - Reagente A: 6 x 25 ml.; COD 11583 - Reagente A: 5 x 5 ml.; COD 12559 - Reagente A: 5 x 20 ml.; COD 21550 - Reagente A: 8 x 20 ml.
CLASSE : II 80046190033
8009 - Alteração da Apresentação Comercial do Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
GAMA-GLUTAMIL TRANSPEPTIDASE (GOT)
25351.165592/2002-25
Y-GLUTAMILTRANSIFERASE (Y-GT)
FABRICANTE : BIOSYSTEMS S/A - ESPANHA
COD 11520 - Reagente A: 1 x 160 ml; Reagente B: 1 x 40 ml
COD 11584 - Reagente A: 1 x 40 ml; Reagente B: 1 x 10 ml
COD 12520 - Reagente A: 5 x 40 ml; Reagente B: 5 x 10 ml
COD 21520 - Reagente A: 4 x 60 ml; Reagente B: 4 x 15 ml
CLASSE : II 80046190052
8009 - Alteração da Apresentação Comercial do Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
8008 - Alteração da Composição do Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
EV3 COMÉRCIO DE PRODUTOS ENDOVASCULARES DO BRASIL LTDA 8.03016-1
Stent 25351.415654/2012-14
STENT PERIFÉRICO PARAMOUNT
FABRICANTE : EV3, INC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : EV3, INC - ESTADOS UNIDOS
PMP4-5-14-80 PMP4-5-18-80 PMP4-5-21-80 PMP4-6-14-80 PMP4-6-18-80 PMP4-6-21-80 PMP4-7-14-80 PMP4-7-18-80 PMP4-7-21-80 PMP8-5-14-80 PMP8-5-18-80 PMP8-5-21-80 PMP8-6-14-80 PMP8-6-18-80 PMP8-6-21-80 PMP8-7-14-80 PMP8-7-18-80 PMP8-7-21-80 PMP4-5-14-135 PMP4-5-18-135 PMP4-5-21-135 PMP4-6-14-135 PMP4-6-18-135 PMP4-6-21-135 PMP4-7-14-135 PMP4-7-18-135 PMP4-7-21-135 PMP8-5-14-135 PMP8-5-18-135 PMP8-5-21-135 PMP8-6-14-135 PMP8-6-18-135 PMP8-6-21-135 PMP8-7-14-135 PMP8-7-18-135 PMP8-7-21-135
CLASSE : III 80301610025
8419 - Retificação de Publicação em Produtos para Saúde - ANVISA
FLEX LAB COMERCIO DEMATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES LTDA. 8.00813-5
Pisca Hemostática 25351.205830/2002-42
PINÇA HEMOSTÁTICA REDA
FABRICANTE : REDA GMBH - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR : REDA GMBH - ALEMANHA
Adson, Adson-Baby, Bähring, Ballentine, Bengolea, Bulldog, Dieffenback, Bulldog John-Hopkins, Chisot, Colliu Atraumática, Crawford, Crawford-Sellers, Crile, Crile-Rankin, Dandy, Desjardins, Faurer, Ferguson, Geissendotter, Gemini, Gray, Guyon, Halstead-Morquio, Hartman, Heaney, Heaney-Ballenline, Heiss, Herrick, John Hopkins, Kastrovitz, Kelly, Kelly-Rankin, Kocher, Lacey, Lawrence, Leiche, Lovelace, Lower, Martel, Mayo-Guyon, Meeker, Mikulicz, Mister-O'Shaugnessy, Mixer, Mixer-Baby, Moynihan, Negus, Overholt, Pean, Pennington, Phacuf, Pratt, Providence-Hospital, Reda Atraumática, Roberts, Rochester-Carmalt, Rochester-Oschner, Rogers, Rochester-Pean, Runo, Sarel, Savatell, Schmidt, Spencer-Wellis, Stille, Toscanis, Tuffier, Wertheln, Wetheim-Cullen, Willet-Martel, Zenker.
CLASSE : I 80081350030
8419 - Retificação de Publicação em Produtos para Saúde - ANVISA
FRESENIUS HEMOCARE BRASIL LTDA. 1.01544.5
REAGENTES PARA IMUNOHEMATOLOGIA - REAGENTES DE HEMACÍAS/DE HEMACÍAS TRATADAS COM ENZIMA 25351.335414/2010-92
ScreedLys
FABRICANTE : DIAGAST - FRANÇA
1 Frasco de ScreedDiluent (50 ml.)
6 Microplacas com 96 poços
7 frascos de NanoLys (8 mL cada)
CLASSE : III 10154450154
8009 - Alteração da Apresentação Comercial do Registro/Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
FUJIFILM NDT SISTEMAS MÉDICOS LTDA 1.02474-1
Aparelho para Mamografia 25351.735833/2009-78
Sistema de Mamografia digital amulet FDR-MS1000
FABRICANTE : FUJIFILM TECHICO PRODUCTS CO., LTD.TA-KEMATSU FACTORY - JAPÃO
FABRICANTE : FUJIFILM TECHICO PRODUCTS CO LTD.-TOUHOKU FACTORY HANAMAKI SITE - JAPÃO
DISTRIBUIDOR : FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
FDR-MS1000
CLASSE : III 10247410025
80023 - Alteração Inclusão de Partes e Acessórios de EQUIPAMENTO
GE HEALTHCARE CLINICAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA 8.00353-6
Aparelho de Ultra-Som Para Deasitometria Osse 25351.344817/2007-12
SISTEMA DE ULTRA-SONOGRÁFIA OSSEA ACHILLES
FABRICANTE : GE MEDICAL SYSTEMS (CHINA) CO. LTD. - CHINA

DISTRIBUIDOR : GE MEDICAL SYSTEMS (CHINA) CO. LTD. - CHINA
DISTRIBUIDOR : GE MEDICAL SYSTEMS LUNAR - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : GE MEDICAL SYSTEMS, ULTRASOUND & PRIMARY CARE DIAGNOSTICS, LLC - ESTADOS UNIDOS
ACHILLES EXPRESS
ACHILLES INSIGHT
CLASSE : II 80035360070
80041 - Revalidação Automática de Registro/Cadastro de EQUIPAMENTO (uso exclusivamente interno)
Revalidado a partir de 26/02/2013; Duração da Revalidação condicionada a futura decisão a ser proferida pela ANVISA, conforme conclusão da análise da Petição de Revalidação, expediente n.º 0657356/12-8 de 15/08/2012 (RDC n.º 250/2004).
GE HEALTHCARE DO BRASIL COMÉRCIO E SERVIÇOS PARA EQUIPAMENTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA.00712-6
Esteira Ergométrica 25351.091649/2012-21
Esteira ERGOMETRICA GE T2100
FABRICANTE : GE MEDICAL SYSTEMS INFORMATION TECHNOLOGIES S. DE R.L. DE C.V. - MÉXICO
DISTRIBUIDOR : GE MEDICAL SYSTEMS INFORMATION TECHNOLOGIES GMBH - ALEMANIA
DISTRIBUIDOR : GE MEDICAL SYSTEMS INFORMATION TECHNOLOGIES S. DE R.L. DE C.V. - MÉXICO
DISTRIBUIDOR : GE MEDICAL SYSTEMS, ULTRASOUND & PRIMARY CARE DIAGNOSTICS, LCC - ESTADOS UNIDOS
DISTRIBUIDOR : GE MEDICAL SYSTEMS INFORMATION TECHNOLOGIES INC - ESTADOS UNIDOS
CLASSE : I 80071260189
8025 - Revalidação de Cadastro de EQUIPAMENTO, Sistema ou Família
GM DOS REIS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 1.02477-0
Dispositivo para Incisão 25351.227019/2010-11
CARPOLUX - LIBERADOR ÓPTICO DO TÚNEL DO CARPO
FABRICANTE : GM DOS REIS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : GM DOS REIS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
265-01 CARPOLUX - Liberador Óptico do Túnel do Carpo 7.5 mm
265-02 CARPOLUX - Liberador Óptico do Túnel do Carpo 6.3 mm
265-03 CARPOLUX - Liberador Óptico do Túnel do Carpo 4.1 mm
265-04 CARPOLUX - Liberador Óptico do Túnel do Carpo 3.4 mm
265-05 CARPOLUX - Liberador Óptico do Túnel do Carpo 7.5 mm Retrogrado
265-06 CARPOLUX - Liberador Óptico do Túnel do Carpo 6.3 mm Retrogrado
265-07 CARPOLUX - Liberador Óptico do Túnel do Carpo 4.1 mm Retrogrado
265-08 CARPOLUX - Liberador Óptico do Túnel do Carpo 3.4 mm Retrogrado
CLASSE : II 10247700971
8419 - Retificação de Publicação em Produtos para Saúde - ANVISA
GNATUS EQUIPAMENTOS MEDICO ODONTOLOGICOS LTDA 1.02290-3
Esterilizador Endodôntico 25351.260655/2008-58
AUTOCALVE GNATUS
FABRICANTE : GNATUS EQUIPAMENTOS MEDICO ODONTOLOGICOS LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : GNATUS EQUIPAMENTOS MEDICO ODONTOLOGICOS LTDA - BRASIL
Autoclava Bioclave 2H
CLASSE : II 10229030037
8060 - Revalidação de Registro de EQUIPAMENTO de Médio e Pequeno Porte
GOLD ANALISA DIAGNÓSTICA LTDA 8.00222-3
TEMPO DE TROMBOPLASTINA PARCIAL AIVADA (TP-PA)25351.176224/2008-06
CEFAFINA TPA
FABRICANTE : GOLD ANALISA DIAGNÓSTICA LTDA - BRASIL
2x4 mL CEFALINA, 1x10 mL CLORETO DE CÁLCIO
6x4 mL CEFALINA, 1x30 mL CLORETO DE CÁLCIO
CLASSE : III 80022230141
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
ANTICORPO PARA VIRUS DE IMUNODEFICIÊNCIA HUMANA TIPO I E TIPO 2 (HIV 1 E HIV 2)25351.057496/2008-08
HIV-1/2
FABRICANTE : GOLD ANALISA DIAGNÓSTICA LTDA - BRASIL
Placa-teste: 10 unidades; Diluente: 1 x 1,5 ml
Placa-teste: 20 unidades; Diluente: 1 x 3 ml
Placa-teste: 40 unidades; Diluente: 1 x 6 ml
CLASSE : IV 80022230159
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
TREPONEMA PALLIDUM 25351.016380/2008-19
SIFILIS-VDRL

FABRICANTE : GOLD ANALISA DIAGNÓSTICA LTDA - BRASIL
Embalagem com 250 testes- Suspensão Antigênica- 1x5mL.
Embalagem com 500 testes- Suspensão Antigênica- 2x5mL.
Embalagem com 500 testes- Suspensão Antigênica- 1x10mL
CLASSE : IV 80022230162
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
TRYPANOSOMA CRUZI 25351.055893/2008-38
CHAGAS-HAI
FABRICANTE : GOLD ANALISA DIAGNÓSTICA LTDA - BRASIL
Embalagem com 96 testes.
Embalagem com 192 testes.
Embalagem com 384 testes.
CLASSE : IV 80022230163
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
GOYAZES BIOTECNOLOGIA LTDA 8.03450-0
ANTICORPO PARA VIRUS MÚLTIPLOS DE T-LENFOTRÓFICO HUMANO (HTLV)25351.052102/2008-17
HTLV 1&II AB
FABRICANTE : DIA PRO DIAGNOSTIC BIOPROBES S.R.L. - ITÁLIA
Kit para 480 testes
Kit para 192 testes
Kit para 96 testes
Kit para 960 testes
CLASSE : IV 80345000053
8100 - Desaniquilamento de Processo ou Petição a pedido da empresa
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
TREPONEMA PALLIDUM 25351.060295/2008-50
SYPH AB (SÍFILIS AB)
FABRICANTE : DIA-PRO DIAGNOSTIC BIOPROBES S.R.L. - ITÁLIA
Kit para 192 testes
Kit para 480 testes
Kit para 96 testes
Kit para 960 testes
CLASSE : IV 80345000059
8014 - Revalidação de Registro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro
HEMOGRAM IND E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA 1.03118-7
HEMOGLOBINA GLICADA 25351.568644/2012-21
KIT ULTRA HEMOGLOHIN RESOLUTION
FABRICANTE : HEMOGRAM IND E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Kit para 3000 testes - Caixa 1- Reagente Tampão B - 2 x 3,8L, Reagente 2 Dil - 1 x 3,8L, Reagente Wash - 3 x 940mL, Coluna A1c Horonato - 1 unidade, Enzimas Cleaning- 2 embalagens x 5 comprimidos Caixa 2- Reagente Tampão 2A- 4 x 3,8L Caixa 3 - Reagente 2 Dil - 4 x 3,8L.
CLASSE : II 10311870155
8420 - Retificação de Publicação de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro - ANVISA
HEMOGLOBINA 25351.623815/2012-30
KIT ULTRA VARIANTE RESOLUTION
FABRICANTE : HEMOGRAM IND E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL
Kit para 1000 testes com: Caixa 1 - Cód. 01-03-0011 - 2 x 3,8 L - Reagente Mobile Phase 2; Cód. 01-03-0056 - 2 x 3,8 L - Reagente 2 Dil; Cód. 01-03-0035 - 2 x 940 mL Reagente Wash; Cód. 01-05-0015 - 2 unidades Coluna Variant; Caixa 2 - Cód. 01-03-0040 - 4 x 3,8 L - Reagente Mobile Phase 1; Caixa 3 - Cód. 01-03-0056 - 4 x 3,8 L - Reagente 2 Dil; Caixa 4 - Cód. 01-03-0056 - 4 x 3,8 L - Reagente 2 Dil.
CLASSE : II 10311870157
8420 - Retificação de Publicação de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro - ANVISA
HOLLISTER DO BRASIL LTDA 1.03264-0
Bolsas Coletoras 25351.324560/2008-61
POUCHKINS BOLSA DE OSTOMIA PEDIÁTRICA DE UMA PEÇA
FABRICANTE : HOLLISTER INCORPORATED - ESTADOS UNIDOS
FABRICANTE : HOLLISTER ULC - IRLANDA
DISTRIBUIDOR : HOLLISTER DO BRASIL LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR : HOLLISTER INCORPORATED - ESTADOS UNIDOS
3793
3796
3797
CLASSE : I 10326400025
80012 - Revalidação de Cadastro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico
HORIBA INSTRUMENTS BRASIL LTDA 1.03473-2
TAMPÕES, SOLUÇÕES ELÉTRÓLICAS, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL25060.071548/98-10
ABX BASOlySE
FABRICANTE : HORIBA ABX - FRANÇA
01 frasco de 5L.



HOLLISTER

HOLLISTER INCORPORATED
 366 DRAFT AVENUE - STUARTS DRAFT VA 24477
 ESTADOS UNIDOS
 HOLLISTER S.A. - SÃO PAULO - SP
 AVENIDA PIAZZA - 1000 - 05000-000
 SÃO PAULO - SP

RELATÓRIO TÉCNICO

PRODUTO: Pouchkins Bolsa de Ostomia Pediátrica de uma peça
 Códigos 3795, 3796, 3797.
 Registro ANVISA Nº 10326400025

Fabricantes: Hollister Incorporated
 366 Draft Avenue
 Stuarts Draft, VA 24477, U.S.A.

E

Hollister ULC
 Fox Ford, Rd.
 Rehins, Ballinia, Irlanda

APRESENTAÇÕES:

	<p>Bolsa para Estomia Intestinal drenável, com filtro desodorizante para gases, fechamento por conectores plásticos Lock'n Roll, recortável até 51 mm, Comprimento da bolsa 18cm. Código 3795. Caixa com 10 unidades</p>
	<p>Bolsa para Estomia Intestinal drenável, fechamento por conectores plásticos Lock'n Roll, recortável até 38 mm, Comprimento da bolsa 16cm. Código 3796. Caixa com 10 unidades</p>
	<p>Bolsa para Estomia Urinária, sistema antirefluxo e válvula de drenagem, recortável até 38 mm, Comprimento da bolsa 22cm. Código 3797. Caixa com 10 unidades</p>



Welflex Indústria
 Av. Americana 2195 - Jd. Amã - São João do Rio Preto
 São João do Rio Preto - SP
 CEP: 13095-000 - São João do Rio Preto - SP
 Tel: (011) 3363-0000 - 0800 703190
 Fax: (011) 3363-0000

1) DESCRIÇÃO:

É um sistema de uma peça, formado pela bolsa drenável e a barreira da pele. A barreira de resina sintética SoftFlex é altamente flexível e suave, especialmente desenvolvida para pele sensível.

A exclusiva flange flotante do sistema, permite o encaixe da bolsa sem pressionar o abdômen delicado da criança. Todas as bolsas são feitas de material que não contém látex, fechamento integrado por conectores plásticos "Lock'n Roll", tela protetora não aderente de não-tecido, filme plástico de 4 camadas: silencioso e antiodor, com ou sem filtro desodorizante para gases.

A bolsa de Estomia Urinária (3797) possui sistema antirrefluxo e válvula de drenagem.

2) COMPOSIÇÃO:

- a) **Barreira** : Formada em material SoftFlex hidrocolóide, com a parte posterior em filme copolímero de metacrilato de etileno. O suporte de liberação é em PET (Filme elastomérico termoplástico) e o anel adesivo em polímero acrílico com filme de liberação em copolímero de metacrilato de etileno.
- b) **Bolsa**: Formada por um filme de polietileno de baixa densidade multicamada co-extrudado, revestido internamente por polietileno. O fechamento do tipo "Lock n'Roll Closure" é uma mistura de polietileno/polipropileno/adesivo acrílico.

000122

A




Hollister do Brasil Ltda
Av. Itaipu, 2.300 - 7º Andar - Jd. Itaipu - Jd. Itaipu
Mossoró - RN
CEP: 59000-000 - (55) 51 - 3333-3333
FAX: (55) 51 - 3333-3333 - (55) 51 - 3333-3333
E-mail: hollister@hollister.com

3) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Boas Práticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlado através de sistemas de qualidade certificada para as Normas Internacionais ISO 13485.

Todos os produtos possuem Certificado de Biocompatibilidade com base nos princípios e normas estabelecidas por várias Agências Reguladoras Governamentais e Organizações Padronizadoras.


Julio Antonio Borella
Responsável Técnico
CRF-SP : 11.131

000123

Item 15



Table with 4 columns: Company Name, CNPJ, INPI Number, and Description of the product. Includes entries for companies like HANDLE COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LIDA, HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LIDA, and others.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/assinadas.html, pelo código 10102015030200024

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.260-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

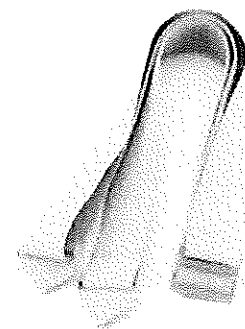


Hollister do Brasil Ltda
Av. Jabaquara, 2958 - 7ª Andar, Salas 71 a 73
Mirandópolis
CNP 04040-560 - São Paulo - SP
Tel (011) 5595-9650 - 0800-7781000
Fax (011) 5506-4988

RELATÓRIO TÉCNICO

PRODUTO: ADAPT CINTO PARA BOLSA DE OSTOMIA
REGISTRO ANVISA Nº 10326400020

FABRICANTE: Hollister Incorporated
2000 Hollister Drive
Libertyville, IL, 60048 – USA



APRESENTAÇÃO: Código 7300 Comp. 58 a 109 cm - Caixa com 10 Unids.
Código 7299 Comp. 86 a 165 cm -Caixa com 10 Unids.

1) DESCRIÇÃO E COMPOSIÇÃO:

ADAPT CINTOS PARA BOLSAS DE OSTOMIA é formado por uma CINTA ELÁSTICA, composta de: 67% Poliéster, 28% Spandex e 5% Nylon, pelo CONECTOR DO CINTO, composto de: Resina Moldada de Acetal e pelo AJUSTE DESLIZANTE, composto de: Resina Moldada de Acetal.

2) INDICAÇÃO, FINALIDADE OU USO A QUE SE DESTINA O PRODUTO

ADAPT CINTOS PARA BOLSAS DE OSTOMIA é indicado para pacientes que desejam ter uma segurança adicional em relação á fixação da bolsa de ostomia. Principalmente para pacientes obesos, pacientes com ostomias localizadas em dobras abdominais, e pacientes com hérnias para-colostômicas.

ADAPT CINTOS PARA BOLSAS DE OSTOMIA deve ser conectado a uma bolsa para ostomia e preso ao redor do corpo do paciente, garantindo uma segurança adicional.



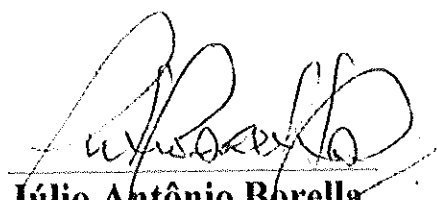
Hollister do Brasil Ltda.
Av. Jabaquara, 2.958 - 7ª Andar, Salas 71 a 73
Mirandópolis
CEP 04046-500 - São Paulo - SP
Tel. (011) 3506-9860 - 0800-7781000
Fax (011) 3506-4988

3) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Boas Práticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlado através de sistemas de qualidade certificados para as Normas Internacionais ISO 13485:2003

Os recursos e os sistemas de controle de qualidade da Hollister Incorporated são periodicamente inspecionados de acordo com as seguintes agências governamentais e sistemas de qualidade internacional:

- United States Food and Drug Administration (FDA) – QSR
- International Standards Organization – ISO 9002
- European Standard – EN 29002 e EN 46002



Júlio Antônio Borella
Responsável Técnico
CRF-SP: 11.131

Item 17



Table with 4 columns: Company Name, CNPJ, INPI Number, and Product Name. Contains a detailed list of medical and dental products and companies.

000127



Hollister do Brasil Ltda
Av. Jabaquara, 2.958 - 7º Andar, Salas 71 a 73
Mirandópolis
CEP 04046-500 - São Paulo - SP
Tel. (011) 5595-9550 - 0800-7781000
Fax (011) 5506-4998

RELATÓRIO TÉCNICO

PRODUTO:

Clamp Hollister para bolsa de Ostomia

Códigos:

8770 – Embalagem com 20 unidades.

8770-200 – Embalagem com 200 unidades.

Registro ANVISA Nº 10326400019

FABRICANTE: Hollister Incorporated

366 Draft Avenue

Stuarts Draft, VA 24477, U.S.A.

e

Hollister Incorporated

1502 E. LaHarpe

Kirksville, MO 63501, U.S.A.

1) DESCRIÇÃO:

Presilha plástica utilizada para fechar a abertura inferior das bolsas drenáveis para ostomia.

2) COMPOSIÇÃO:

Resina de polipropileno, polipropileno liso concentrado e polipropileno branco concentrado de acordo com a norma ASTM - D4101-11 – Standard Specification for Polypropylene Injection and Extrusion Materials.

3) APRESENTAÇÃO:

8770 – Embalagem com 20 unidades.

8770-200 – Embalagem com 200 unidades.



Hollister do Brasil Ltda
Av. Jabaquara, 2.958 - 7º Andar - Salas 71 a 73
Mirandópolis
CEP 04046-500 - São Paulo - SP
Tel (011) 5595-9650 - 0800-7781000
Fax (011) 5505 4988


4) INDICAÇÃO DE USO/ FINALIDADE:

É uma presilha plástica, de modelo único, utilizada para fechar a abertura inferior das bolsas drenáveis para ostomia, podendo ser utilizada com qualquer modelo de bolsa drenável para ostomia intestinal.

5) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Boas Práticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlado através de sistemas de qualidade certificada para as Normas Internacionais ISO 13485.

Todos os produtos possuem Certificado de Biocompatibilidade com base nos princípios e normas estabelecidas por várias Agências Reguladoras Governamentais e Organizações Padronizadoras.



Júlio Antônio Borella
Responsável Técnico
CRF-SP: 11.131

000136



Hollister

Hollister Indústria Ltda.
 Av. Amargosa, 2700 - Z. Anjo, São José do Rio Preto
 SP - Brasil
 CEP: 13.200-100 - São José do Rio Preto - SP
 Fone: (13) 4339-9100 - 0800 700000
 E-mail: vendas@hollister.com.br

RELATÓRIO TÉCNICO

PASTA ADAPT

Registro ANVISA Nº 10326400009

Fabricante: Hollister Incorporated
 366 Draft Avenue
 Stuarts Draft, Virginia, 24477 - U.S.A.

PRODUTOS:

	<p>Pasta Adapt Código: 79300 – 60 g Caixa com 1 unidade</p>
	<p>Pasta Adapt Código: 79301 – 14 g Caixa com 20 unidades</p>

1) DESCRIÇÃO:

A PASTA ADAPT, é uma pasta hidrocoloidal sintética com a função de fornecer proteção á pele periestomal. Pode ser utilizada para preencher irregularidades de pele impedindo vazamentos e irritações de pele entre a bolsa e a pele do paciente, e ou para criar uma superfície macia (proteção cutânea), para aplicação de barreiras de pele. A Pasta Adapt seca rapidamente formando uma barreira flexível e adaptável.

2) COMPOSIÇÃO:

Metilparabeno, Butilparabeno, Polisorbato 20,
 Éster butílico do Copolímero de PVM/MA, Alcool Etílico,
 Álcool n-butílico, Sílica, Alantoína, Pectina,
 Polietileno em fibras, Carboximetilcelulose sódica.

000137

H



Hollister

HOLLISTER INCORPORATED
 22111 Highway 2009 - P.O. Box 21111
 Minneapolis
 MN 55422-1111 - USA Phone: 551
 425-2111 FAX: 551-425-2111
 HOLLISTER INCORPORATED

Código	Descrição	Apresentação
79300	PASTA ADAPT 60g	Caixa com uma bisnaga de 60g
79301	PASTA ADAPT 14g	Caixa com 20 bisnagas de 14g

3) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Boas Práticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlados através de sistemas de qualidade certificada para as Normas Internacionais ISO 13485.

Todos os produtos possuem Certificado de Biocompatibilidade com base nos princípios e normas estabelecidas por várias Agências Reguladoras Governamentais e Organizações Padronizadoras.



Júlio Antônio Borella

Responsável Técnico

CRF-SP: 11.131

Item 93



HIALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	01571702000193	250000192109931	BOLSA PARA NUTRIÇÃO PARENTERAL AUTOMÁTICA	16031136918
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25000000370079	AGULHA DESCARTÁVEL COOK UROLOGICAL	10330716099
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351011691201041	CATETER BALÃO DE DILATAÇÃO URETERAL	10330716639
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351140140201055	AGULHA PARA ASPIRAÇÃO DE OÓCITOS	10330716661
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351151434201041	CATETER PARA URODINÂMICA	10330719009
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351205226201091	Sistema de Injeção	10330719010
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351284831201057	AGULHAS WILLIAMS PARA CISTOSCOPIA	10330716066
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351745693200961	EXTRATOR N-SNARE	10330716060
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351297854200932	CATETER URETRAL DE COMPRIMENTO VARIÁVEL SOF-FLEX	10330716055
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	24351354109200953	CATETER HARRISON PARA BENIGNA FETAL	10330716057
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351009892201069	CATETER BALÃO PARA TAMPONAMENTO DE NEFROSTOMIA KAYE	10330719005
HIANDE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA	54756242000139	25351745714200950	CATETER BALÃO PARA DILATAÇÃO CERVICAL	10330719007
HANESBRANDS BRASIL TEXTIL LTDA	06526945000157	25351554638200918	MEIA ELÁSTICA DE COMPRESSÃO PARA USO MÉDICO KENDALL	5007179211
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	25351003574201095	COLETORES PARA VÁCUO	10104489003
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	25351003578201068	EQUIPO ENDOVENOSO ISENTO DE PVC	10104489006
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	25351003578201094	EXTENSOR FRA VÁCUO	10104489007
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	2535100359201012	TORNEIRAS	10104489008
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	25351102342200527	EQUIPO PARA SANGUE	10104489021
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	25351655201200993	CONECTOR DE CONEXÃO	10104489002
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	25351655202200914	EQUIPO DE DIALISE	10104489001
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	25351655204200972	EQUIPO ENTERAL	10104489003
HARTMANN IND COM PRODS MEDICO HOSPITALARES LTDA	30667695000120	25351655205200923	EXTENSOR PARA EQUIPOS	10104489009
HELCA IMP EXP E COMERCIO DE MATERIAL CIRURGICO LTDA	00004286000183	25351007964200923	M-FIX	10242780053
HELCA IMP EXP E COMERCIO DE MATERIAL CIRURGICO LTDA	00004286000183	25351195610200906	PARAFUSO DE COMPRESSÃO PERCUTIX	10242780050
HELCA IMP EXP E COMERCIO DE MATERIAL CIRURGICO LTDA	00004286000183	25351528252003849	PARAFUSO IMPLANTÁVEL TWISTCUT	10242780051
HELCA IMP EXP E COMERCIO DE MATERIAL CIRURGICO LTDA	00004286000183	25351633938200817	ANCORA DE SUTURA SOFTAK	10242780048
HELCA IMP EXP E COMERCIO DE MATERIAL CIRURGICO LTDA	00004286000183	253515253840200597	SISTEMA DE PLACA E PARAFUSO METALIX	10242780047
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351154924200912	VAXCEL MINI STICK	50208360017
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351154970200999	KIT INTRODUTOR MST	50208360018
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351211092200935	CATETER VAXCEL? PICC COM PASV? COM AGULHA INTRODUTORIA	50208360029
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351215106200955	CATETER VAXCEL? PICC COM PASV?	50208360013
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351217761020960	CATETER VAXCEL? PICC COM PASV? IR 145	50208360035
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351217794200915	CATETER VAXCEL? PICC COM PASV? MST 30	50208360036
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351217818200991	DISPOSITIVO DE ACESSO VASCULAR IMPLANTÁVEL VAXCEL? COM VALVULA PASV? - TITÂNIO E POLIURETANO	50208360030
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351218124200932	CATETER VAXCEL? PICC COM PASV? MST 60	50208360034
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351218710200961	PICC DE INFECÇÃO MECÂNICA XCEL A1	50208360031
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351217851020973	SISTEMA DE ACESSO VASCULAR IMPLANTÁVEL VAXCEL? COM VALVULA PASV? - POLIURETANO E POLIURETANO	50208360032
HEMOCAT COMERCIO E IMPORTACAO LTDA	02993016000178	25351015439200977	ACESSÓRIOS PARA IMPLANTAÇÃO DE CATETERES DE PRESSÃO RAUMÉDICA	50208360033
HEXAGON INDUSTRIA E COMERCIO DE IMPLANTES ORTOPÉDICOS LTDA	55619131000131	25351217458200921	FASTER INTRAMEDULARES EM AÇO INOXIDÁVEL COM BLOQUEIOS TRANSVERSOS PARA USO NO UMEMO	10209780049
HEXAGON INDUSTRIA E COMERCIO DE IMPLANTES ORTOPÉDICOS LTDA	55619131000131	25351313069200917	PARAFUSO EB EM TITÂNIO	10209780050
HIGH BOND - INDÚSTRIA DE LIGAS METÁLICAS, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	05722109200144	25351594726200917	LIGA ODONTOLÓGICA DE COBALTO CROMO	50547940002
HIGH BOND - INDÚSTRIA DE LIGAS METÁLICAS, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	05722109200144	253515947714200947	LIGA ODONTOLÓGICA DE NIQUEL CROMO	50547940001
HOLLISTER DO BRASIL LTDA	00938703000165	250000222819911	CURATIVO RESTORE CALCICARE - ALGINATO DE CÁLCIO E SÓDIO	10326400004
HOLLISTER DO BRASIL LTDA	00938703000165	25351283386200468	COMPACT - DISPOSITIVO DE 1 PEÇA FECHADA PARA OSTOMIA INTESTINAL	10326400013
HOLLISTER DO BRASIL LTDA	00938703000165	25351011406200411	ADAPT PO PARA ESTOMIA 2906	10326400016
HOLLISTER DO BRASIL LTDA	00938703000165	25351092458200460	CONJUNTO PARA IRRIGAÇÃO DE ESTOMA	10326400014
HOSPIRA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	06283144000189	25351554368200914	EQUIPO SL PARA BOMBA GEMSTAR - TUBO LIVRE FTALATO (NÃO-DEHP)	50253310033
HOSPIRA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	06283144000189	25351554385200971	EQUIPO SL PARA BOMBA GEMSTAR	50253310034
HOSP-LOG COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	06061203000136	25351229071200927	AGULHA POLY-PORT	50404580003
HOSP-LOG COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	06061203000136	25351229439200917	TITANIUM PORT VENOSO	50404580002
HIP BIOPROTESES LTDA	53091192000142	253510075860058	VALVULA AÓRTICA DE PORCO E PERICÁRDIO BOVINO	10766360017
HITS - TECNOLOGIA EM SAÚDE COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	6643781000133	25351032020200932	Cateter central de inserção periférica em poliolefinas Tec-Hite®	10289680071
HITS - TECNOLOGIA EM SAÚDE COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	6643781000133	25351033753200934	Cateter central de inserção periférica em siliconas Tec-Hite®	10289680070
Hypertec S/A	02922074000191	25351295429201013	PRESERVATIVO LOVELEX LUBRIFICADO AROMATIZADO	50634090019
Hypertec S/A	02922074000191	25351297877201031	PRESERVATIVO OLLA LUBRIFICADO AROMATIZADO	50634090031
LFTB - INDÚSTRIA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS E BIOTECNOLÓGICOS LTDA	09121524000105	25351457814200931	CURATIVO DE BIODELULOSE	50531090001
IMPACTO PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA - ME	05311856000199	2.53517E+16	BEDFIX - RESTRITOR PARA PACIENTE ADULTO, INFANTIL, NEONATAL E SLIM	50358749002




Hollister do Brasil Ltda.
 Av. Jabaquara, 2.958 - 7º Andar, Salas 71 a 73
 Mirandópolis
 CEP 04046-500 - São Paulo - SP
 Tel. (011) 5595-9660 - 0800-7781000
 Fax (011) 5506 4988

RELATÓRIO TÉCNICO

ADAPT PÓ PARA ESTOMA Registro ANVISA Nº 10326400016

Fabricante: Hollister Incorporated
366 Draft Avenue
Stuarts Draft, Virginia, 24477 - U.S.A.

PRODUTOS:

	<p>Adapt Pó Código: 7906 – 28,3 g Caixa com 1 frasco</p>
---	---

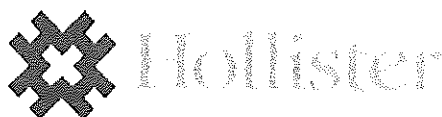
1) DESCRIÇÃO:

ADAPT PÓ para estoma, é uma barreira de resina sintética (hidrocolóide sintético) em pó, microgranulado que absorve a umidade da região periestomal formando uma película protetora que minimiza as irritações da pele periestomal provocadas pelo seu contato com o efluente.

2) COMPOSIÇÃO:

Pectina,
 Carboximetilcelulose sódica,
 Gelatina.

Código	Descrição	Apresentação
7906	ADAPT PÓ	Caixa com um frasco de 28,3g




Hollister do Brasil Ltda.
Av. Jabaquara, 2.958 - 7ª Andar, Salas 71 a 73
Murandópolis
CEP 04046-500 - São Paulo - SP
Tel: (011) 5595-9650 - 0800-7781000
Fax: (011) 5506-4988

3) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Boas Práticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlados através de sistemas de qualidade certificada para as Normas Internacionais ISO 13485.

Todos os produtos possuem Certificado de Biocompatibilidade com base nos princípios e normas estabelecidas por várias Agências Reguladoras Governamentais e Organizações Padronizadoras.



Júlio Antônio Borella
Responsável Técnico
CRF-SP: 11.131



BARREIRAS PROTETORAS DE PELE
FLEXITEND
FORMAFLEX

Hollister Incorporated
At: Juba Juba, 7 958 - 77 And. Satat 71 a 73
Maringá - PR
C.P. 60026-000 - Garibaldi - SP
tel: (011) 5099-8699 - (0800-7781000
fax: (011) 5099-8998

RELATÓRIO TÉCNICO
BARREIRAS PROTETORAS DE PELE – NEW IMAGE
FLEXTEND – FORMAFLEX
Registro (família) ANVISA Nº 10326400008

Fabricante: Hollister Incorporated
366 Draft Avenue
Stuarts Draft, Virginia, 24477 - U.S.A.

PRODUTOS:

	<p>Barreira Protetora de pele FLEXTEND Biselada , Plana, Recortável com Flange Flotante, sem Adesivo. Códigos 15602,15603,15604</p>
	<p>Barreira Protetora de pele FLEXTEND Plana Recortável com Flange Flotante e Adesivo. Códigos 14602, 14603, 14604, 14606. <i>90 36/77 70</i></p>
	<p>Barreira Protetora de pele FLEXTEND Biselada, Convexa, Recortável com Flange Flotante, sem Adesivo Códigos 15802,15803,15804</p>
	<p>Barreira Protetora de pele FLEXTEND Convexa Recortável com Flange Flotante e Adesivo. Códigos 14802,14803,14804 <i>79</i></p>
	<p>Barreira Protetora de pele FLEXTEND, Biselada, Convexa, Pré-Cortada com Flange Flotante,sem Adesivo Códigos 15903,15904,15905,15906</p>
	<p>Barreira Protetora de pele FLEXTEND Convexa Pré-Cortada com Flange Flotante e Adesivo. Códigos 14901, 14902, 14903, 14904, 14905, 14906, 14907, 14908, 14909,14910,14911.</p>
	<p>Barreira Protetora de pele FORMAFLEX Flexível com Adesivo Hipoalergênico com Flange Flotante. Códigos 14102, 14103, 14104.</p>



1) DESCRIÇÃO:

Base adesiva - Barreira de ~~resina sintética~~ para proteção de pele com bordas arredondadas e flange para encaixe da bolsa. Esta base adesiva é aderida ao corpo do paciente e a bolsa coletora é acoplada a base adesiva. Podem ser recortáveis, pré-cortadas ou moldáveis, planas ou convexas, com ou sem adesivo hipoalergênico.

Flange Flotante (móvel) - As Barreiras Sintéticas Protetoras da Pele New Image, possuem flange flotante (móvel). A principal função da flange flotante é permitir a conexão das bolsas sem aplicar pressão sobre o abdômen, tornando o sistema especialmente útil após procedimentos cirúrgicos. As flanges estão disponíveis em diâmetros de 41mm, 57mm, 70mm e 102 mm. As flanges também contam com o exclusivo dispositivo CenterPoint Lock (Ponto de Fechamento Central) com um "click" audível para maior segurança.

As barreiras recortáveis estão indicadas para estomas com formatos irregulares, e as pré-cortadas para estomas regulares.

As barreiras convexas estão indicadas para estomas planos ou retráteis.

Todas bases adesivas têm bordas arredondadas que oferecem melhor aderência à pele e conforto ao paciente. Outras características da barreira protetora de pele incluem dorso de não tecido guia de corte impresso no filme protetor das barreiras recortáveis a fim de orientar o usuário para recortar as barreiras.

As barreiras protetoras de pele Formaflex, podem ser ajustadas de acordo com a forma e tamanho do estoma, proporcionando uma melhor adaptação das barreiras ao redor do estoma. As barreiras Formaflex não possuem o efeito memória e dispensam o uso de tesouras para recorte, fornecendo agilidade e conforto ao paciente.



2) COMPOSIÇÃO:

FLEXTEND:

- a) Barreira de Pele - Flexend: Formada por Resina de hidrocarboneto alifático, Pectina, Carboximetilcelulose sódica, Polisobutileno, Copolímero estireno-isopreno-estireno, Petrolato e Filme de Poliéster com revestimento de silicone.
- b) Verso da barreira de pele: Adesivo Acrílico laminado, Polietileno de baixa densidade não tecido
- c) Flange Flotante: Resina moldável de polietileno de baixa densidade, Acetato de vinil etileno, Filme de Cloreto de polivinilideno
- d) Anel Convexo: Resina moldável de Acetato de Vinil Etileno, Resina moldável de Polietileno de alta densidade.

FORMAFLEX:

- e) Barreira de Pele - Formaflex: Formada por Resina Poliacrílica, Polisobutileno, Petrolato, Pectina, Carboximetilcelulose sódica, Sílica Coloidal, Copolímero de acetato de etileno vinil
- f) Verso da barreira de pele: Filme de polietileno
- g) Flange Flotante: Resina moldável de polietileno de baixa densidade, Acetato de vinil etileno, Filme de Cloreto de polivinilideno
- h) Anel Convexo: Resina moldável de Acetato de Vinil Etileno, Resina moldável de Polietileno de alta densidade






Barreira Protetora de pele Flexend com Flange Flotante

Código	Tipo de Barreira	Recortável até	Flange	Unidades por Caixa	Código Cor
15602	Plana, biselada, sem adesivo	32 mm	44 mm	5	Verde
15603	Plana, biselada, sem adesivo	44 mm	57 mm	5	Verde
15604	Plana, biselada, sem adesivo	57 mm	70 mm	5	Azul
14602	Plana, com adesivo	32 mm	44 mm	5	Verde
14603	Plana, com adesivo	44 mm	57 mm	5	Verde
14604	Plana, com adesivo	57 mm	70 mm	5	Azul
14606	Plana, com adesivo	89 mm	102 mm	5	Verde
15802	Convexa, biselada, sem adesivo	25 mm	44 mm	5	Verde
15803	Convexa, biselada, sem adesivo	38 mm	57 mm	5	Verde
15804	Convexa, biselada, sem adesivo	51 mm	70 mm	5	Azul
14802	Convexa, com adesivo	25 mm	44 mm	5	Verde
14803	Convexa, com adesivo	38 mm	57 mm	5	Verde
14804	Convexa, com adesivo	51 mm	70 mm	5	Azul

Código	Tipo de Barreira	Pré-Cortada	Flange	Unidades por Caixa	Código Cor
15903	Convexa, biselada, sem adesivo	22 mm	44 mm	5	Verde
15904	Convexa, biselada, sem adesivo	25 mm	44 mm	5	Verde
15905	Convexa, biselada, sem adesivo	29 mm	57 mm	5	Verde
15906	Convexa, biselada, sem adesivo	32 mm	57 mm	5	Verde
14901	Convexa, com adesivo	16 mm	44 mm	5	Verde
14902	Convexa, com adesivo	19 mm	44 mm	5	Verde
14903	Convexa, com adesivo	22 mm	44 mm	5	Verde
14904	Convexa, com adesivo	25 mm	44 mm	5	Verde
14905	Convexa, com adesivo	29 mm	57 mm	5	Verde
14906	Convexa, com adesivo	32 mm	57 mm	5	Verde
14907	Convexa, com adesivo	35 mm	57 mm	5	Verde
14908	Convexa, com adesivo	38 mm	57 mm	5	Verde
14909	Convexa, com adesivo	41 mm	70 mm	5	Azul
14910	Convexa, com adesivo	44 mm	70 mm	5	Azul
14911	Convexa, com adesivo	51 mm	70 mm	5	Azul




Barreira Protetora de pele FormaFlex, Flexível, Flange Flotante

Código	Tipo de Barreira	Moldável Até	Flange	Unidades por Caixa	Código Cor
14102	Plana com adesivo	32 mm	44 mm	5	 Branco
14103	Plana com adesivo	43 mm	57 mm	5	 Azul Claro
14104	Plana com adesivo	52 mm	70 mm	5	 Azul

3) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Bom Praticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlados através de sistemas de qualidade certificados para as Normas Internacionais ISO 13485.

Todos os produtos possuem Certificado de Biocompatibilidade com base nos princípios e normas estabelecidas por várias Agências Reguladoras Governamentais e Organizações Padronizadoras.


Júlio Antonio Borella
 Responsável Técnico
 CREF-SP: 11.131



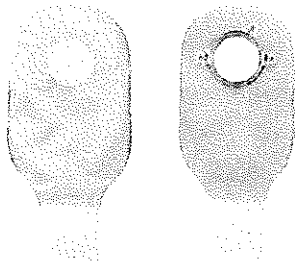
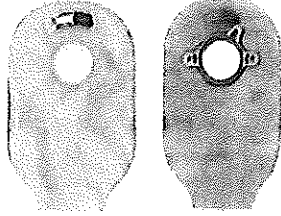
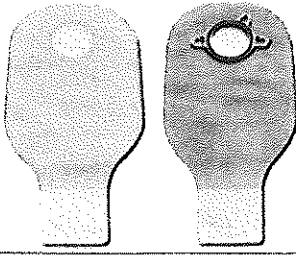
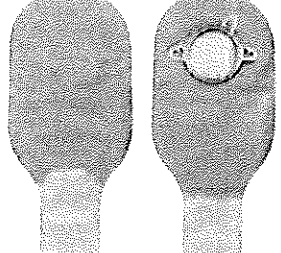
Hollister do Brasil Ltda.
 Av. Jabaquara, 2.958 – 7º Andar, Salas 71 a 73.
 Mirandópolis
 CEP 04046-500 – São Paulo - SP
 Tel. (011) 5595-9650 -- 0800-7781000
 Fax (011) 5506.4988

RELATÓRIO TÉCNICO
SISTEMA DE DUAS PEÇAS PARA ESTOMIA – BOLSAS
NEW IMAGE

Registro (família) ANVISA Nº 10326400007

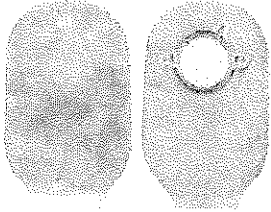
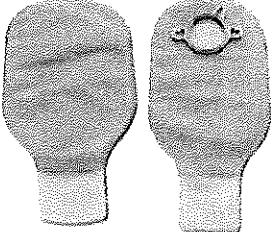
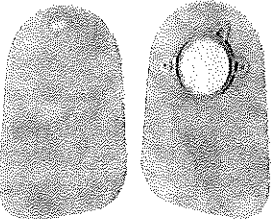
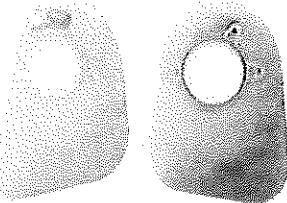
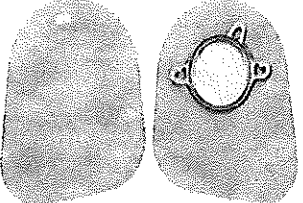
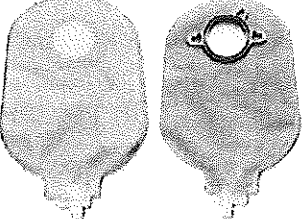
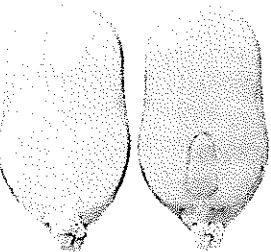
Fabricante: Hollister Incorporated
366 Draft Avenue
Stuarts Draft, Virginia, 24477 - U.S.A.

APRESENTAÇÕES:

	<p>Bolsa Drenável para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll". Códigos: 18006 Ultra transparente, 18132, 18133, 18134 Transparente.</p>
	<p>Bolsa Drenável Transparente para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll" e filtro desodorizante para gases. Códigos: 18192, 18193, 18194.</p>
	<p>Bolsa Drenável Transparente para Estomia Intestinal com fechamento por presilha plástica "Clamp". Códigos: 18102, 18103, 18104.</p>
	<p>Bolsa Drenável Opaca para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll". Códigos: 18112, 18113, 18114</p>



Hollister do Brasil Ltda.
 Av. Jabaquara, 2.958 – 7º Andar, Salas 71 a 73.
 Mirandópolis
 CEP 04046-500 – São Paulo - SP
 Tel. (011) 5595-9650 – 0800-7781000
 Fax (011) 5506-4988

	<p>Bolsa Drenável Opaca para Estomia Intestinal com fechamento por conectores plásticos "Lock'n Roll" e filtro desodorizante para gases. Códigos: 18182, 18183, 18184.</p>
	<p>Bolsa Drenável Opaca para Estomia Intestinal com fechamento por presilha plástica "Clamp". Códigos: 18122, 18123, 18124.</p>
	<p>Bolsa Fechada Opaca para Estomia Intestinal com filtro desodorizante para gases. Códigos: 18372, 18373, 18374.</p>
	<p>Mini Bolsa Fechada Transparente para Estomia Intestinal. Códigos: 18382, 18383, 18384.</p>
	<p>Mini Bolsa Fechada Opaca para Estomia Intestinal. Códigos: 18392, 18393, 18394.</p>
	<p>Bolsa Drenável Transparente para Estomia Urinária com Sistema anti-refluxo e válvula de drenagem com regulagem de jato. Códigos: 18402, 18403, 18404.</p>
	<p>Bolsa Drenável para Estomia Urinária com Sistema anti-refluxo, novo formato anatômico e nova válvula de drenagem. Códigos: 18902, 18903, 18904 transparente, 18922, 18923, 18924 Ultra transparente, 18912, 18913, 18914 Opaca.</p>



Hollister do Brasil Ltda.
Av. Jabaquara, 2.958 - 7º Andar, Salas 71 a 73.
Mirandópolis
CEP 04046-500 - São Paulo - SP
Tel. (011) 5595-9650 - 0800-7781000
Fax (011) 5506-4988

1) DESCRIÇÃO:

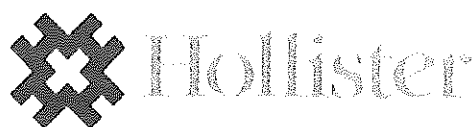
- As Bolsas New Image estão disponíveis nas apresentações Drenável, Fechada e para Urostomia. A escolha do tipo de bolsa baseia-se no tipo de estoma presente (ileostomia, colostomia ou urostomia) e na preferência do usuário.
- As Bolsas New Image Drenáveis, possuem um exclusivo dispositivo “Center Point Lock” (Ponto de Fechamento Central) com um “click” audível para maior segurança, indicando que a flange da bolsa está seguramente presa à flange da base adesiva. As flanges das bolsas estão disponíveis em diâmetros de 44mm, 57mm, 70mm e 102mm que se encaixam às bases adesivas New Image com flange do mesmo tamanho.
- As Bolsas Drenáveis New Image com filme anti-odor transparente possuem tela protetora de material não-tecido macio apenas no lado que fica em contato com o corpo, permitindo a visualização do estoma ou do conteúdo da bolsa pelo outro lado da mesma. As Bolsas Drenáveis New Image com filme opaco possuem uma tela protetora de material não tecido macio em ambos os lados da bolsa.
- As Bolsas Drenáveis New Image tem dois tipos de fechamento: o exclusivo – “Lock’n Roll” por meio de conectores plásticos, com ou sem filtro desodorizante para gases e o “Clamp” fechamento por presilha plástica.
- As Bolsas Fechadas New Image possuem um filme silencioso e anti-odor que pode ser opaco ou transparente para uso doméstico ou hospitalar. As Bolsas Fechadas New Image com filme anti-odor transparente possuem uma tela protetora de material não-tecido macio apenas no lado que fica em contato com o corpo, permitindo a visualização do estoma ou do conteúdo da bolsa pelo outro lado da mesma. As Bolsas Fechadas New Image com filme opaco são compostas com material não-tecido em ambos os lados da bolsa. Também possuem um filtro desodorizante integrado para gases.
- As Bolsas para Urostomia New Image possuem um filme silencioso e anti-odor que pode ser opaco ou transparente para uso doméstico ou hospitalar. As Bolsas para Urostomia New Image com filme anti-odor ultra-transparente possuem uma tela protetora de material não-tecido macio apenas no lado que fica em contato com o corpo, permitindo a visualização do estoma ou do conteúdo da bolsa pelo outro lado da mesma. As Bolsas para Urostomia New Image com filme opaco possuem uma tela protetora de material não tecido macio em ambos os lados da bolsa.
- As Bolsas para Urostomia New Image também possuem uma válvula para drenagem, permitindo que as bolsas sejam conectadas a um coletor noturno, e um sistema antirefluxo interno para evitar o refluxo de urina para o estoma.



Hollister do Brasil Ltda.
Av. Jabaquara, 2.958 -- 7º Andar, Salas 71 a 73.
Mirandópolis
CEP 04046-500 -- São Paulo - SP
Tel. (011) 5595-9650 -- 0800 7781000
Fax (011) 5506.4988

2) COMPOSIÇÃO:

- a) Filme da Bolsa - Formado por Acetato de Vinil Etileno, Filme Copolímero com Poliolefina Modificada, Cloreto de Vinilideno, Cloreto de Vinil, - Material não tecido: Polietileno de Baixa Densidade.
Bolsas de Urostomia:
Acetato de vinil etileno, Cloreto de polivinilideno, Filme Copolímero com Acetato de Vinil Etileno.
- b) Flange da Bolsa: Resina de polietileno de baixa densidade, Corante Opaco de Polietileno de baixa densidade.
- c) Conectores plásticos para fechamento integrado (bolsas drenáveis): Resina de Polipropileno/polietileno, Conectores de acrílico sensíveis á pressão.
- d) Filtro para gases: Fibras de Celulose e Poliéster, Acetato de Vinil Etileno coberto com filme de polietileno de baixa densidade, Substrato de Poliéster não-tecido impregnado com Carbono, Polietileno de baixa densidade / Filme Copolímero com Acetato de vinil etileno.
- e) Válvula para drenagem (Bolsas Urostomia): Resina de Polietileno de Baixa Densidade, Resina de Polietileno de Alta Densidade, Resina de Polivinilcloreto.
- f) Adaptador (Bolsas Urostomia): Resina de Aceto Homopolímero Moldada, Resina de Borracha Termoplástica.



Hollister do Brasil Ltda.
 Av. Jabaquara, 2.958 - 7º Andar, Salas 71 a 73.
 Mirandópolis
 CEP 04046-500 - São Paulo - SP
 Tel. (011) 5595-9650 - 0800-7781000
 Fax (011) 5506.4988

New Image Bolsas para Estomia Intestinal

Código	Tipo de Bolsa	Tipo de filme	Filtro desodoriz.	Tipo de Fechamento	Unids p/ caixa	Flange	Código Cor
18006	Drenável	Ultra Transparente	Não	Lock'n Roll	10	102	
18132	Drenável	Transparente	Não	Lock'n Roll	10	44	● Verde
18133	Drenável	Transparente	Não	Lock'n Roll	10	57	● Vermelho
18134	Drenável	Transparente	Não	Lock'n Roll	10	70	● Azul
18112	Drenável	Opaca	Não	Lock'n Roll	10	44	● Verde
18113	Drenável	Opaca	Não	Lock'n Roll	10	57	● Vermelho
18114	Drenável	Opaca	Não	Lock'n Roll	10	70	● Azul
18192	Drenável	Transparente	Sim	Lock'n Roll	10	44	● Verde
18193	Drenável	Transparente	Sim	Lock'n Roll	10	57	● Vermelho
18194	Drenável	Transparente	Sim	Lock'n Roll	10	70	● Azul
18182	Drenável	Opaca	Sim	Lock'n Roll	10	44	● Verde
18183	Drenável	Opaca	Sim	Lock'n Roll	10	57	● Vermelho
18184	Drenável	Opaca	Sim	Lock'n Roll	10	70	● Azul
18102	Drenável	Transparente	Não	Clamp	10	44	● Verde
18103	Drenável	Transparente	Não	Clamp	10	57	● Vermelho
18104	Drenável	Transparente	Não	Clamp	10	70	● Azul
18122	Drenável	Opaca	Não	Clamp	10	44	● Verde
18123	Drenável	Opaca	Não	Clamp	10	57	● Vermelho
18124	Drenável	Opaca	Não	Clamp	10	70	● Azul
18372	Fechada	Opaca	Sim	---	30	44	● Verde
18373	Fechada	Opaca	Sim	---	30	57	● Vermelho
18374	Fechada	Opaca	Sim	---	30	70	● Azul
18392	Fechada	Opaca	Sim	---	30	44	● Verde
18393	Fechada	Opaca	Sim	---	30	57	● Vermelho
18394	Fechada	Opaca	Sim	---	30	70	● Azul
18382	Fechada	Transparente	Sim	---	30	44	● Verde
18383	Fechada	Transparente	Sim	---	30	57	● Vermelho
18384	Fechada	Transparente	Sim	---	30	70	● Azul




Hollister do Brasil Ltda.
 Av. Jabaquara, 2.958 - 7º Andar, Salas 71 a 73
 Mirandópolis
 CEP 04046-500 - São Paulo - SP
 Tel. (011) 5595-9650 - 0800-7781000
 Fax (011) 5506.4988

New Image Bolsas para Estomia Urinária							
Código	Tipo de Bolsa	Tipo de filme	Sistema Anti-refluxo	Tipo de Válvula c/regulagem de jato	Unids p/caixa + tubo conector	Flange	Código Cor
18402	Drenável	Transparente	Sim	Tradicional	10+1	44	● Verde
18403	Drenável	Transparente	Sim	Tradicional	10+1	57	● Vermelho
18404	Drenável	Transparente	Sim	Tradicional	10+1	70	● Azul
18902	Drenável	Transparente	Sim	Tp. Embor.	10+3	44	● Verde
18903	Drenável	Transparente	Sim	Tp. Embor.	10+3	57	● Vermelho
18904	Drenável	Transparente	Sim	Tp. Embor.	10+3	70	● Azul
18922	Drenável	Ultra Transparente	Sim	Tp. Embor.	10+3	44	● Verde
18923	Drenável	Ultra Transparente	Sim	Tp. Embor.	10+3	57	● Vermelho
18924	Drenável	Ultra Transparente	Sim	Tp. Embor.	10+3	70	● Azul
18912	Drenável	Opaca	Sim	Tp. Embor.	10+3	44	● Verde
18913	Drenável	Opaca	Sim	Tp. Embor.	10+3	57	● Vermelho
18914	Drenável	Opaca	Sim	Tp. Embor.	10+3	70	● Azul

3) GARANTIA DA QUALIDADE:

Os produtos Hollister Incorporated são fabricados de acordo com o Ato Federal Americano para Alimentos, Drogas e Cosméticos Parte 820 "Boas Práticas de Fabricação para Produtos Médicos" e controlados através de sistemas de qualidade certificada para as Normas Internacionais ISO 13485.

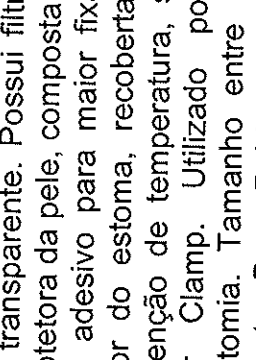
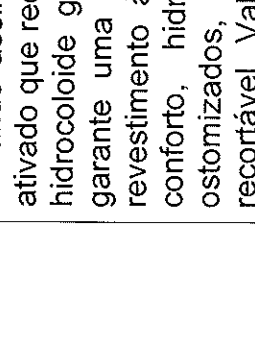
Todos os produtos possuem Certificado de Biocompatibilidade com base nos princípios e normas estabelecidas por várias Agências Reguladoras Governamentais e Organizações Padronizadoras.


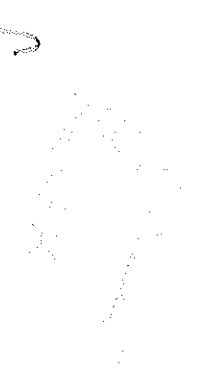

Júlio Antônio Borella
 Responsável Técnico
 CRF-SP: 11.131

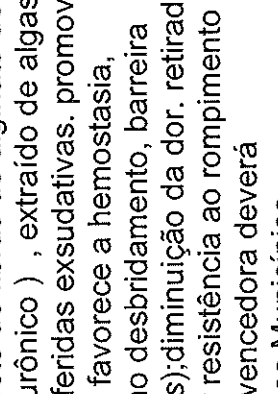
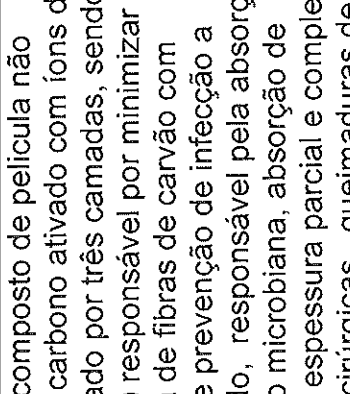
DIMÉ

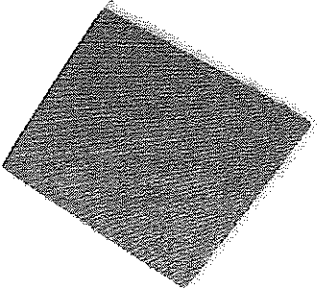
medicamentos

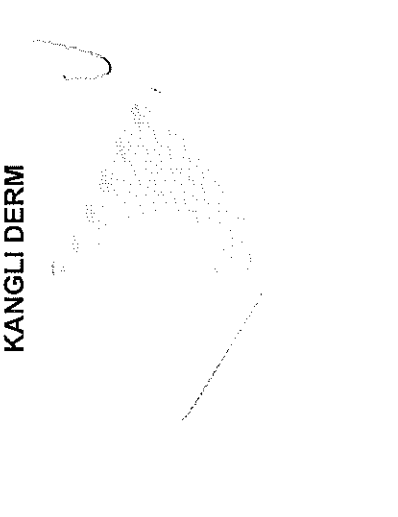
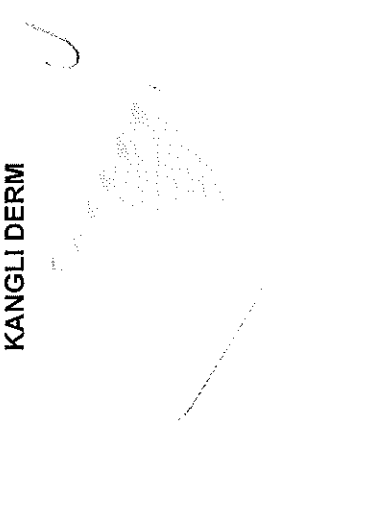
DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI
 CNPJ 74.127.473/0001-90
 RUA CATHARINA DALL'AGNOL, 425
 ENTRE RIOS DO SUL/RS – CEP: 99645-000
 FONE: (54) 3544-1055/1478



<p>05 ✓ X</p> 	<p>BOLSA DE COLOSTOMIA/ KANGLI CARE</p>	<p>Bolsa coletora intestinal composta de uma peça pronta para uso, sem necessidade de esterilização. Apresenta o modelo opaco, que conta com uma cortina de visualização, para que o paciente possa acompanhar o estoma, tornando assim a bolsa opaca também transparente. Possui filtro de carvão ativado que reduz os odores, barreira protetora da pele, composta por placa de hidrocoloide gelatinosa recortável, TNT adesivo para maior fixação, o que garante uma proteção à pele ao redor do estoma, recoberta com duplo revestimento à pele, garantindo manutenção de temperatura, segurança e conforto, hidrófobo. Fechamento por Clamp. Utilizado por pacientes ostomizados, com colostomia ou ileostomia. Tamanho entre 15 e 70mm recortável. Validade de 24 meses. Deve ter Boas Práticas de Fabricação e registro na ANVISA. A empresa vencedora deverá proporcionar capacitação para as equipes técnicas dos municípios.</p>	<p>UND</p> <p>2</p>
<p>08 ✓ X</p> 	<p>BOLSA DE COLOSTOMIA/ KANGLI CARE</p>	<p>Bolsa coletora intestinal composta de uma peça pronta para uso, sem necessidade de esterilização. Apresenta o modelo opaco, que conta com uma cortina de visualização, para que o paciente possa acompanhar o estoma, tornando assim a bolsa opaca também transparente. Possui filtro de carvão ativado que reduz os odores, barreira protetora da pele, composta por placa de hidrocoloide gelatinosa recortável, TNT adesivo para maior fixação, o que garante uma proteção à pele ao redor do estoma, recoberta com duplo revestimento à pele, garantindo manutenção de temperatura, segurança e conforto, hidrófobo. Fechamento por Clamp. Utilizado por pacientes ostomizados, com colostomia ou ileostomia. Tamanho entre 15 e 70mm recortável. Validade de 24 meses. Deve ter Boas Práticas de Fabricação e registro na ANVISA. A empresa vencedora deverá proporcionar capacitação para as equipes técnicas dos municípios.</p>	<p>UND</p> <p>2</p>







<p>019</p> 	<p>SILICARE</p>	<p>Curativo de silicone absorvente, estéril, flexível e elástico, 10cm x 10cm, composto de elastano, espuma de poliuretano hidrocélular, camada absorvente composta por fibras de algodão, fibras de poliacrilato e fibras de ligação, camada autoaderente de gel de silicone hipoalergênico para contato com a ferida ou pele íntegra e uma película externa semipermeável com borda adesiva, tranca fluido, sendo barreira antibacteriana/antiviral e hidrofóbica, permitindo as trocas gasosas da pele, maior durabilidade do curativo e proteção da lesão. Tam 10 cm x 10 cm Empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para Equipe Técnica dos Municípios.</p>	<p>UND</p>	<p>5</p>
<p>021</p> 	<p>SILICARE</p>	<p>Curativo de silicone absorvente, estéril, flexível e elástico, 15cm x 15cm, composto de elastano, espuma de poliuretano hidrocélular, camada absorvente composta por fibras de algodão, fibras de poliacrilato e fibras de ligação, camada autoaderente de gel de silicone hipoalergênico para contato com a ferida ou pele íntegra e uma película externa semipermeável com borda adesiva, tranca fluido, sendo barreira antibacteriana/antiviral e hidrofóbica, permitindo as trocas gasosas da pele, maior durabilidade do curativo e proteção da lesão. Tamanho 15 cm x 15 cm. Empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para Equipe Técnica dos Municípios.</p>	<p>UND</p>	<p>5</p>

061	 <p>KANGLI SORB</p>	<p>Curativo hidrofibra altamente absorvente, composto de fibras de alginato de cálcio e sódio, ácido algínico (gularônico e manurônico) , extraído de algas marinhas marrons indicado para tratamento de feridas exsudativas. promove manutenção do meio úmido;previne a apoptose; favorece a hemostasia, acelera a angiogênese e a epitelização, auxilia no desbridamento, barreira protetora, efeito bacteriostático (<i>cardida albicans</i>);diminuição da dor. retirada indolor e única, com fibras trançadas para maior resistência ao rompimento manual. BPF. Tamanho 10 CM X 10 CM Empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para Equipe Técnica dos Municípios.</p>	UND	5
023	 <p>ACTICARE</p>	<p>Curativo antimicrobiano, altamente absorvente, composto de película não adesiva, estéril (Radiação Gama), com fibra de carbono ativado com íons de prata (10 a 70ug/cm2) e fibra absorvente. Formado por três camadas, sendo a primeira constituída por filme de Polietileno (PE) responsável por minimizar a aderência ao local da ferida. A segunda camada de fibras de carvão com prata, responsável pela absorção do exsudato e prevenção de infecção a terceira camada é constituída por PET não-tecido, responsável pela absorção do exsudato. Promove o controle do odor , ação microbiana, absorção de exsudato. Indicado para feridas exsudativas de espessura parcial e completa, úlceras por pressão, úlceras diabéticas, feridas cirúrgicas , queimaduras de 1º e 2º grau. Sua ação altamente absorvente faz com que as bactérias e o exsudado da ferida sejam absorvidos nas camadas do curativo ao mesmo tempo, os ions de prata são liberados exercendo efeito antibacteriano criando um ambiente favorável para uma efetiva cicatrização de feridas através da fixação e imobilização de micro-organismos que as contaminam e infectam. o intervalo para a troca do curativo dependerá inteiramente do</p>	UND	5

		<p>estado da ferida e da natureza do curativo secundário podendo ser de até 7 dias. Recortável Possui embalagem individual com abertura asséptica.BPF Tam 10,5 x 10, 5 Empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para Equipe Técnica dos Municípios.</p>		
<p>025</p> <p>✓</p> <p>✗</p>	<p>ACTICARE</p> 	<p>Curativo antimicrobiano, altamente absorvente, composto de película não adesiva, estéril (Radiação Gama), com fibra de carbono ativado com íons de prata (10 a 70ug/cm2) e fibra absorvente. Formado por três camadas, sendo a primeira constituída por filme de Polietileno (PE) responsável por minimizar a aderência ao local da ferida. A segunda camada de fibras de carvão com prata, responsável pela absorção do exsudato e prevenção de infecção a terceira camada é constituída por PET não-tecido, responsável pela absorção do exsudato. Promove o controle do odor, ação microbiana, absorção de exsudato. Indicado para feridas exsudativas de espessura parcial e completa, úlceras por pressão, úlceras diabéticas, feridas cirúrgicas, queimaduras de 1º e 2º grau. Sua ação altamente absorvente faz com que as bactérias e o exsudado da ferida sejam absorvidos nas camadas do curativo ao mesmo tempo, os íons de prata são liberados exercendo efeito antibacteriano criando um ambiente favorável para uma efetiva cicatrização de feridas através da fixação e imobilização de micro-organismos que as contaminam e infectam. o intervalo para a troca do curativo dependerá inteiramente do estado da ferida e da natureza do curativo secundário podendo ser de até 7 dias. Recortável.. Possui embalagem individual com abertura asséptica.BPF Tam 10 x20 Empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para Equipe Técnica dos Municípios.</p>	<p>UND</p>	<p>5</p>
				<p>000156</p> <p>4</p>

058	 <p>KANGLI DERM</p>	<p>Curativo de hidrocoloide, elástico e estéril composto de CMC (Carboximetilcelulose Sódica), gelatina, pectina e recoberto por uma película semipermeável de poliuretano. Indicado para uso na pele com ou sem exsudado em pequena a média quantidade, uma vez que forma uma barreira mecânica (Física) contra as bactérias.</p> <p>Serve para prevenção de criação de Ulceras por decubito por diminuir o atrito externo contra a região da pele. Utilizado na pele fechada que apresenta vermelhidão ou palidez. Pode ser aplicado também em espinhas (acne) para curar a vermelhidão e sensibilidade. Tamanho 10cm x 10cm. Empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para Equipe Técnica dos Municípios.</p>	UND	5
065	 <p>KANGLI DERM</p>	<p>Curativo de hidrocoloide, elástico e estéril composto de CMC (Carboximetilcelulose Sódica), gelatina, pectina e recoberto por uma película semipermeável de poliuretano. Indicado para uso na pele com ou sem exsudado em pequena a média quantidade, uma vez que forma uma barreira mecânica (Física) contra as bactérias.</p> <p>Serve para prevenção de criação de Ulceras por decubito por diminuir o atrito externo contra a região da pele. Utilizado na pele fechada que apresenta vermelhidão ou palidez. Pode ser aplicado também em espinhas (acne) para curar a vermelhidão e sensibilidade. Tamanho 10cm x 20cm. Empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para Equipe Técnica dos Municípios.</p>	UND	5

CHAMADA PÚBLICA PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE PRODUTOS DE OSTOMIA EM GERAL EDITAL Nº 001/2019.			
ITEM	PROSPECTO PRODUTOS	DESCRIÇÃO PRODUTOS	APRESENTAÇÃO AMOSTRAS
073	DEBRIGEL ALG CA 	Hidrogel hidratante, absorvente e desbridante, composto de carboximetilcelulose, alginato de cálcio e sódio, carbômero, propilenoglicol, hidroxipropilparabeno, hidroximetilparabeno, imidazolidinil uréia, aminimetilparabeno, água purificada. Promove desbridamento autolítico seletivo, hidrata feridas secas, capacidade de absorver exudato, mantém ambiente úmido ideal favorecendo a cicatrização da ferida. Indicado para feridas agudas, crônicas, traumáticas de profundidade superficial, parcial ou total, queimaduras de primeiro e segundo grau, produto esteril e sem restrição de uso. Embalagem de 85g. Registro como classe de risco III. BPF. A empresa vencedora deverá proporcionar capacitação para as equipes Técnica dos Municípios	TBS 2
043	COLD CREAM 	Creme de barreira nutritivo e hidratante. Evita a maceração da região perilesional, na prevenção de dermatites e assaduras em pacientes adultos e crianças fazendo uso de fraldas ou não. Composto de óleo de amêndoas, rico em ácidos graxos essenciais e cera de abelha (cria uma barreira impermeável) promove a hidratação, elasticidade, nutrição e estabelece o equilíbrio natural da pele. Responsável por formar um filme suave e não gorduroso de proteção sem deixar resíduos. Eficaz contra dermatites em geral e associadas a incontinência urinária e fecal. BPF Apresentação: bisnaga de 100g.	UND 2

085	<p>AGE DERM</p>  	<p>Óleo vegetal poliinsaturado a base de óleo de girassol, rico em AGE, ácidos cáprico, caprílico, caproíco, Láurico e mirístico, lecitina de soja, antioxidante e, também, enriquecido com vitaminas A e E. Indicado para hidratação da pele e na cicatrização de feridas. O Age derm possui alto poder de hidratação, umectação, auxiliando no ressecamento e prevenção de lesão por pressão. Para o tratamento de feridas aumenta a resposta imune local, acelera o processo inflamatório e estimula o processo de cicatrização por meio da angiogênese e da epitelização. Anvisa, Classe de risco IV. Apresentações: 25ml, 100ml e 200ml</p>	UND	3
072	<p>DEBRIGEL</p>  	<p>Hidrogel hidratante, absorvente e desbridante, composto de derivado de celulose, propilenoglicol, água purificada, promove desbridamento autolítico seletivo, hidrata feridas secas, mantém ambiente úmido ideal favorecendo a cicatrização da ferida. Indicado para feridas agudas, crônicas, traumáticas de profundidade superficial, parcial ou total, queimaduras de primeiro e segundo grau, produto sem restrição de uso. Embalagem de 85g. Registro como classe de risco III. BPF Empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para Equipe Técnica dos Municípios.</p>	TBS	2
071	<p>KANGLI FILM ROLO</p>  	<p>CURATIVO DE FILME DE POLIURETANO TRANSPARENTE, AUTOADESIVO, IMPERMEÁVEL A LÍQUIDOS E BACTÉRIAS, PERMEÁVEL A GASES, HIPOALERGÊNICO, NÃO CONTEM LÁTEX. COM TRAÇADO EM ZIGUE-ZAGUE CENTRALIZADO E POR TODA A SUA EXTENSÃO, PERMITINDO O FÁCIL RECORTE E UTILIZAÇÃO. APLICAÇÃO FÁCIL EM 03 ETAPAS INTUITIVAS, SENDO QUE A ÚLTIMA ETAPA SE DÁ DO CENTRO PARA AS EXTREMIDADES. EMBALAGEM INDIVIDUAL. NÃO ESTÉRIL. ROLO 10CM X 10 M. EMPRESA VENCEDORA DEVERÁ PROPORCIONAR TREINAMENTO COM EQUIPE TECNICA DOS MUNICIPIOS.</p>	UND	5

DIMÉ
medicamentos

DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI
CNPJ 74.127.473/0001-90
RUA CATHARINA DALL'AGNOL, 425
ENTRE RIOS DO SUL/RS – CEP: 99645-000
FONE: (54) 3544-1055/1478

000160

*

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos	Reg. Categoria: 461551
Instituição: CONIMS	
Município: Pato Branco	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
Stomos - Bolsa para Colostomia/Gleostomia - Vita medical

1- Parecer Técnico:

Não atende

2 - Aprovado: () Sim (X) Não

3 - Justificativa:

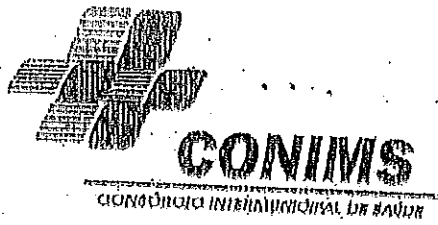
descriçãõ. O produto não atende ao

4 - Comentários:

Data: 30/10/19

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



000162

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 08 - Balsa para colostomia - Vita medical</i>

1- Parecer Técnico:

Não atende ao descritivo

2 - Aprovado: () Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto não atende as especificações do descritivo*

4 - Comentários:

Data: *30, 10, 19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 19 - Cobertura composta de Camada autoadesiva - 10x10cm Vita medical</i>

1- Parecer Técnico:

Não atende ao descritivo

2 - Aprovado: () Sim (x) Não

3 - Justificativa: *O produto apresentado não atende às especificações do descritivo pois a camada autoadesiva não é perfurada*

4 - Comentários:

Data: *01/11/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Peto Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca

Item 21. Cobertura com camada autoadesiva - 15x15cm

1- Parecer Técnico:

não atende ao descritivo

2 - Aprovado: () Sim (x) Não

3 - Justificativa: *O produto apresentado não atende as especificações do descritivo pois a camada auto adesiva não é perfurada.*

4 - Comentários:

Data: *01/11/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cristiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 23 Cobertura de aço antimicrobiana. 10x10cm</i>

1- Parecer Técnico:
Não atende ao descritivo

2 - Aprovado: () Sim (x) Não

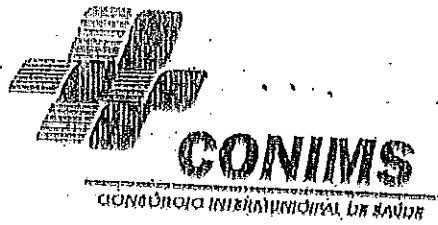
3 - Justificativa: *O produto apresentado não atende as especificações do descritivo, pois não pode ser cortado.*

4 - Comentários:

Data: *01/11/19*

Cristiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Foto Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 25 - Cobertura de aço antimicrobiana 10x20cm</i>

1-Parocar Técnico: *Não atende ao descritivo*

2 - Aprovado: () Sim (X) Não

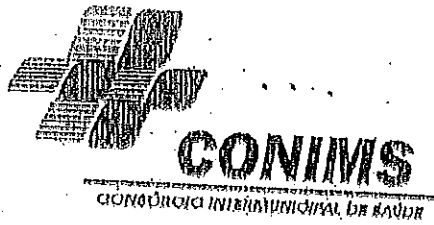
3 - Justificativa: *O produto não atende as especificações do descritivo*

4 - Comentários:

Data: *02/11/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



000167
/

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 43 - Creme Baveira, 60 gramas - Cold Cream</i>

1- Parecer Técnico:
O produto atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: *08/11/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico:	<i>Cleudiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria:	<i>461551</i>
Instituição:	CONIMS		
Município:	<i>Pato Branco</i>		

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	
<i>Item 53. Curativo de hidrocolóide semi-transparente adesivo</i>	<i>Kangli Derm</i>

1- Parecer Técnico:
O produto atende ao descrito.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Cleudiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

Data: *01/11/19*

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Itaó Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 61. Curativo estéril por radiação gama 30 cm</i>

1-Parâmetro Técnico:
Não atende o descritivo

2 - Aprovado: () Sim (x) Não

3 - Justificativa: *O produto apresentado não atende as especificações do descritivo, pois somente os tons de calção são incorporados em suas fibras.*

4 - Comentários:

Data: *01/11/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira
RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca

Item 65. Curativo hidrocolóide transparente 10x10cm

1- Parecer Técnico:

O produto não atende o descritivo.

2- Aprovado: () Sim Não

3- Justificativa:

O produto apresentado não atende as especificações do descritivo pois é semi-transparente.

4- Comentários:

Data: *05/11/2019*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 481551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 72 - Hidrogel amorfo, trans parente, tubo 25g.</i>

1- Parecer Técnico:

O produto não atende o descritivo

2 - Aprovado: () Sim (x) Não

3 - Justificativa: *O produto apresentado não atende as especificações de descritivo pois, não possui a sua composição descrita.*

4 - Comentários:

Data: *24.10.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

ASSOCIAÇÃO INTERNACIONAL DE SAÚDE

000173

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico:	<i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria:	<i>461551</i>
Instituição:	CONIMS		
Município:	<i>Fato Branco</i>		

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca

Item 73 - Hidrogel amarelo transparente - Debruígel

1- Parecer Técnico:

Não atende o descritivo.

2- Aprovado: () Sim (x) Não

3- Justificativa: *O produto apresentado não atende as especificações do descritivo pois não apresenta a sua composição.*

4- Comentários:

Data: *01.11.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO	
Produto/Marca	
<i>Stm 05 - Óleo dermatoprotetor à base de AGE - 100ml</i>	<i>AGE Derm</i>

1- Parecer Técnico:
O produto atende o descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: *01/11/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN *461551*
Enfermeira

RESPONSÁVEL



000175

Av. José Abbas Casseb, 135
Dist. Ind. Dr. Ulisses da S. Guimarães
CEP 15092-606 São José do Rio Preto SP
Fone: 17 3302-1600
www.helianto.com.br

FTP – FICHA TÉCNICA DE PRODUTO

FTP N.º : 017

DATA: Janeiro/2012

1. IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO/EMPRESA

Nome do produto: DEBRIGEL ALG Ca[®]

Nome da empresa: HELIANTO FARMACÊUTICA LTDA

Endereço: Av.: José Abbas Casseb, 135 - Distrito Industrial Ulisses Guimarães
São José do Rio Preto - SP
CNPJ – 04.506.487-0001/30

Telefone/fax: (17) 3302-1600

e-mail: helianto@terra.com.br
sac@helianto.com.br

2. COMPOSIÇÃO DO PRODUTO

Hidrogel com alginato é um gel hidratante, estéril, composto por hidrocolóides (carboximetilcelulose e carbômero) e alginato de sódio e cálcio, num excipiente aquoso, transparente e viscoso.
Alginato de sódio e cálcio, carboximetilcelulose sódica, carbômero, propilenoglicol, hidroxipropilparabeno, hidroximetilparabeno, imidazolidinil urea, aminometilpropanol, água purificada.

PRODUTO ESTERILIZADO POR RAIOS GAMA

3. REGISTRO

Classe III

Registro: 80225200009

4. INDICAÇÃO

É indicado no desbridamento, absorção de exsudato e tratamento de lesões crônicas e agudas como úlceras por pressão, úlceras de pernas de estase venosa, pé diabético, queimadura de 1º e 2º graus, cortes, abrasões e lacerações.

5. APRESENTAÇÃO

Embalagem	Conteúdo da Caixa de embarque
Bisnaga de 30g	Cartucho com 10 unidades
Cartucho com 10 unidades de bisnaga 30g	5 cartuchos por caixa=50 bisnagas
Bisnaga 85g (cartucho)	24 unidades

6. CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

Manter em temperatura ambiente (15 e 30°C). Evitar refrigeração e exposição à umidade excessiva.

7. RESPONSÁVEL TÉCNICO

Dr^a. Maryster Ferrari Picolin
CRF-SP 27.877

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

73

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	04.506.487/0001-30	Autorização	8.02.252-0
Produto	DEBRIGEL ALG CA - HIDROGEL COM ALGINATO		

Modelo Produto Médico

Bisnaga contendo 5g,10g, 15g, 20g, 25g, 30g, 40g, 50g, 60g, 70g, 80g, 85g, 100g, 120g. Caixa com 1 ou 10 ou 50 bisnagas. Bisnaga contendo 5g,10g, 15g, 20g, 25g, 30g, 40g, 50g, 60g, 70g, 80g, 85g, 100g, 120g. Caixa com 1 ou 10 ou 24 ou 50 bisnagas.

Nome Técnico	Gel
Registro	80225200009
Processo	25351.043002/2009-44
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: HELIANTO FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	10/08/2024

Voltar



000177

Av. José Abbas Casseb, 135
Dist. Ind. Dr. Ulisses da S. Guimarães
CEP 15092-606 São José do Rio Preto SP
Fone: 17 3302-1600
www.helianto.com.br

FTP – FICHA TÉCNICA DE PRODUTO

FTP N.º : 018

DATA: Julho/2018

1. IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO/EMPRESA

Nome do produto: COLD CREAM HELIANTO®

Nome da empresa: HELIANTO FARMACÊUTICA LTDA

Endereço: Av.: José Abbas Casseb, 135 – Distrito Industrial Ulisses Guimarães
São José do Rio Preto – SP
CNPJ – 04.506.487-0001/30

Telefone: (17) 3302-1600

Fax: (17) 3302-1600

e-mail: helianto@terra.com.br
sac@helianto.com.br

2. COMPOSIÇÃO DO PRODUTO

Cera Alba, Cetyl Palmitate, BHA, Cetearyl Alcohol, Polysorbate 60, Propylparaben, Prunus Amygdalus Dulcis Oil, Sodium Hydroxide, Parfum, Aqua .

3. ISENTO DE REGISTRO

PROCESSO: 25351.680330/2010-04

4. INDICAÇÃO

Creme protetor da pele.

5. APRESENTAÇÃO

Embalagem	Conteúdo da Caixa de embarque
Bisnaga 200g	24 unidades
Bisnaga 100g	24 unidades

6. CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

Conserve em temperatura ambiente, ao abrigo da luz intensa, fechando sempre a embalagem após o uso

7. RESPONSÁVEL TÉCNICO

Priscila Ander Almeida Pádua
CRF-SP 31.190

f

Consultas / Cosméticos - Produtos Notificados / Cosméticos - Produtos Notificados

Detalhes do Produto

Assunto 2700 - Notificação de Produto Grau 1 Nacional

Produto COLD CREAM

Empresa 04.506.487/0001-30 - HELIANTO FARMACEUTICA LTDA

Processo 25351.464748/2005-09 **Área** Cosméticos

Situação Cancelado por Caducidade **Data de Notificação** 19/01/2006

Apresentação **Tonalidade** **Código / Descrição EAN**

Voltar

Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados

Detalhes do Produto

Nº do Registro

Empresa Detentora

CNPJ	Razão Social	Autorização
04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	2.03.426-9
UF	Município	Código do Município
SP	SÃO JOSÉ DO RIO PRETO	354980

Caracterização

Nº do Processo	25351.680330/2010-04
Grupo do Produto	PRODUTO PARA O CORPO SEM FINALIDADE ESPECÍFICA - GRAU 1
Nome do Produto	COLD CREAM HELIANTO
Forma Física do Produto	CREME

Local de Fabricação

Nacional

CNPJ	Fabricante	Nº da Autorização
04.506.487/0001-30	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA	2.03.426-9
UF	Município de Fabricação	Código do Município
SP	SÃO JOSÉ DO RIO PRETO	354980

Apresentação

Destinação do Produto

Período de Validade do Produto

000180



Av. José Abbas Casseb, 135
 Dist. Ind. Dr. Ulisses da S. Guimarães
 CEP 15092-606 São José do Rio Preto SP
 Fone: 17 3302-1600
 www.helianto.com.br

FTP – FICHA TÉCNICA DE PRODUTO

FTP N.º : 034

DATA: Agosto/2016

1. IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO/EMPRESA

Nome do produto: DEBRIGEL[®]

Nome da empresa: HELIANTO FARMACÊUTICA LTDA

Endereço: Av.: José Abbas Casseb, 135 - Distrito Industrial Ulisses Guimarães
 São José do Rio Preto - SP
 CNPJ - 04.506.487-0001/30

Telefone: (17) 3302-1600

Fax: (17) 3302-1600

e-mail: helianto@terra.com.br
sac@helianto.com.br

2. COMPOSIÇÃO DO PRODUTO

Derivado de celulose, propilenoglicol, conservantes e água purificada.

3. REGISTRO

ANVISA: CLASSE III 80225200017

4. INDICAÇÃO

Indicado no desbridamento e tratamento de feridas causadas por queimaduras, feridas cirúrgicas, feridas traumáticas, úlceras (de pressão, de perna, diabéticas) de profundidade média ou total.

5. APRESENTAÇÃO

Embalagem	Conteúdo da Caixa de embarque
Bisnaga de 25g	Cartucho com 10 unidades de 25g / 5 cartuchos por caixa
Bisnaga de 85g	24 unidades de 85g por caixa

6. CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

Manter a embalagem fechada, a temperatura ambiente (15-30°C).

7. RESPONSÁVEL TÉCNICO

Dr^a. Maryster Ferrari Picolin
 CRF-SP 27.877

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

78

Nome da Empresa	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	04.506.487/0001-30	Autorização	8.02.252-0
Produto	DEBRIGEL		

Modelo Produto Médico

25, 30, 50, 85,100, 120, 150 e 200 g.

Nome Técnico	Debridador
Registro	80225200017
Processo	25351.183485/2011-09
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: HELIANTO FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	09/01/2027

[Voltar](#)



Av. José Abbas Casseb, 135
Dist. Ind. Dr. Ulisses da S. Guimarães
CEP 15092-606 São José do Rio Preto SP
Fone: 17 3302-1600
www.helianto.com.br

FTP – FICHA TÉCNICA DE PRODUTO

FTP N.º : 001

DATA: Janeiro/2012

1. IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO/EMPRESA

Nome do produto: AGE DERM®

Nome da empresa: HELIANTO FARMACÊUTICA LTDA

Endereço: Av.: José Abbas Casseb, 135 - Distrito Industrial Ulisses Guimarães
São José do Rio Preto - SP
CNPJ - 04.506.487-0001/30

Telefone: (17) 3302-1600

Fax: (17) 3302-1600

e-mail: helianto@terra.com.br
sac@helianto.com.br

2. COMPOSIÇÃO DO PRODUTO

Produto a base de óleo vegetal poliinsaturado (óleo de girassol), rico em ácidos graxos essenciais (ácido linoléico), ácidos cáprico, caprílico, capróico, láurico e mirístico; palmitato de retinol (vitamina A), acetato de tocoferol (vitamina E), lecitina de soja, antioxidante (BHT).

3. REGISTRO

Classe III

Registro: 80225200008

4. INDICAÇÃO

Hidratação da pele íntegra, prevenção de úlceras por pressão. Tratamento de dermatites, de feridas causadas por queimaduras, feridas cirúrgicas, feridas traumáticas, úlceras (de pressão, de perna e diabéticas) de profundidade média ou total, perigastrostomia, traqueostomia e drenos

5. APRESENTAÇÃO

Embalagem	Conteúdo da Caixa de embarque
Frasco 25 mL almotolia	100 frascos
Frasco 100 mL almotolia	24 frascos
Frasco 200 mL almotolia	24 frascos

6. CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

Manter em temperatura ambiente (15 e 30°C), ao abrigo da luz, em sua embalagem original, bem fechada

7. VALIDADE

Se observados os cuidados de conservação, o produto é valido por 2 anos

8. RESPONSÁVEL TÉCNICO

Dr^a. Maryster Ferrari Picolin
CRF-SP 27.877

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

85

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	HELIANTO FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	04.506.487/0001-30	Autorização	8.02.252-0
Produto	AGE DERM (ACIDOS GRAXOS ESSENCIAIS)		

Modelo Produto Médico

FORMAS DE APRESENTAÇÃO COMERCIAL: FRASCO CONTENDO 15 mL; FRASCO CONTENDO 20 mL; FRASCO CONTENDO 25 mL; FRASCO CONTENDO 30 mL; FRASCO CONTENDO 50 mL; FRASCO CONTENDO 100 mL; FRASCO CONTENDO 120 mL; FRASCO CONTENDO 150 mL; FRASCO CONTENDO 200 mL; FRASCO CONTENDO 250 mL; FRASCO CONTENDO 500 mL.

Nome Técnico	Curativo
Registro	80225200008
Processo	25351.532741/2008-61
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: HELIANTO FARMACEUTICA LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	13/03/2024

Voltar



VitaMedical

KANGLI SORB  

Curativo de Alginato de Cálcio e Sódio

Esterilização: Radiação Gama

ANVISA nº 80691910010

CE...  FDA000184

Nossos produtos contam com os melhores selos de qualidade do mundo

Saiba mais em:
www.vitamedical.com.br

DESCRIÇÃO

O KANGLI SORB é composto por fibras extraídas, através de uma alta tecnologia, de algas marinhas marrons, nas quais somente os íons de cálcio são incorporados. Os íons de sódio presente no curativo, concentração de 0,118(+1), correspondem ao já existente nas algas marinhas marrons. Trata-se de um curativo primário que promove um ambiente ideal para o desbridamento autolítico, com altíssima absorção de exsudatos, auxilia a cicatrização da pele e promove hemostasia. Sua função curativa é por ação mecânica das fibras de Alginato de Cálcio e Sódio. Sua remoção é fácil, única e sem trauma. O curativo não é alergênico, totalmente biodegradável e de altíssima absorção, devido a sua maior gramatura.

BENEFÍCIOS

- Totalmente não alergênico;
- Fácil remoção;
- Vários tamanhos para sua melhor comodidade;
- Biodegradável.

INDICAÇÕES

Para uso direto ao consumidor ou profissional de saúde como curativo para feridas exsudativas.

CONTRAINDICAÇÕES

É contraindicado seu uso em feridas secas, com hemorragia intensa ou em pessoas com conhecida sensibilidade ao curativo ou seus componentes.

PRECAUÇÕES E OBSERVAÇÕES

- A esterilidade do produto é garantida desde que a embalagem não tenha sido violada ou danificada antes do uso. Produto de uso único;
- Leia as instruções de uso antes de utilizá-lo;
- Se observar irritação (vermelhidão, inflamação), maceração, hipergranulação (formação excessiva de tecido) ou sensibilidade (reação alérgica) consulte um profissional da área de saúde;
- A ferida deve ser examinada a cada troca de curativo. Caso apareçam (1) sinais clínicos de infecção, (2) alteração de cor e/ou odor, (3) estacionar o processo de cicatrização ou (4) quaisquer outros sintomas não mencionados, contatar um profissional da área de saúde;
- A Vita Medical Material Hospitalar não se responsabiliza por prejuízos que surjam como consequência de uso inadequado;
- Antes de utilizá-lo, deve-se verificar a embalagem de forma minuciosa. O transporte e manipulação inadequados podem ocasionar danos à estrutura e à funcionalidade do produto;
- O fabricante recomenda uso único do produto;

- Descartar apropriadamente após o uso;

INSTRUÇÕES DE USO

1. Limpe a lesão e ao redor dela conforme os procedimentos de praxe ou de acordo com as instruções do médico ou profissional de saúde;
2. Selecione o tamanho apropriado do curativo conforme a lesão;
3. Abra a embalagem, coloque o produto na ferida e pressione gentilmente o curativo sobre a lesão;
4. Ocluir com uma cobertura estéril secundária;
5. Os curativos podem ser mantidos durante o banho, mas mantenha-o seco, troque o curativo se ele for molhado;
6. Para feridas infectadas efetuar a troca a cada 24H ou de acordo com a orientação de um profissional de saúde;
7. Para feridas limpas efetuar a troca quando o KANGLI SORB estiver saturado ou de acordo com a orientação de um profissional de saúde. Não utilize por mais de 07 dias.

ARMAZENAMENTO

O produto deve ser armazenado e transportado em condições de temperatura ambiente, ao abrigo da luz e umidade, e mantendo-o na embalagem original e intacta.

VALIDADE

O prazo de validade, seguindo as condições de armazenamento descritas, é de dois anos. Após abertura, utilizar o produto imediatamente.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO

O KANGLI SORB é esterilizado pelo método de esterilização com Radiação Gama. Comercializado individualmente e/ou em embalagens com 10 e 25 unidades. Embalagem primária: Plástico e papel. Embalagem secundária: Cartucho de cartolina. Para sua maior segurança, o transporte é feito em uma embalagem terciária de cartucho de cartolina reforçado.

TAMANHOS

5cm X 5cm; 6cm X 7cm; 7,5cm X 7,5cm; 10cm X 10cm; 10cm X 15cm; 10cm X 20cm; 10cm X 25cm; 10cm X 30cm; 10cm X 35cm; 15cm X 15cm; 15cm X 20cm; 9cm X 10cm; 9cm X 15cm; 9cm X 20cm; 9cm X 25cm; 9cm X 30cm; 9cm X 35cm; 2cm X 30cm (Fita).

Número de lote, data de fabricação e de vencimento: vide cartucho.
Armazenar e transportar à temperatura ambiente, ao abrigo de luz e umidade.



Armazenar em
local seco



Armazenar sob
temperatura ambiente

Importado e Distribuído por: Vita Medical Material Hospitalar LTDA
CNPJ: 10.545.970/0001-26

Endereço: SAUS QUADRA 4 LOTE 9/10 SL 1207 BLOCO A PARTE A
EDIF VICTORIA OFFICE TOWER. BRASÍLIA-DF CEP 70.070-938

Atendimento ao Cliente: (61) 3225-8514

E-mail: tecnico@vitamedical.com.br

Aut. Func. Anvisa/MS nº G799WLL6HMOW

Responsável Técnico: Ludimila Gonçalves Silvério Lacerda. COREN-DF
364901-ENF

Fabricado por: Zhejiang Longterm Medical Technology Co. Ltd - China

*

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

61

Detalhes do Produto

Nome da Empresa VITA MEDICAL MATERIAL HOSPITALAR LTDA
CNPJ 10.545.970/0001-26 **Autorização** 8.06.919-1
Produto Curativo de Alginato de Calcio KANGLI SORB

Modelo Produto Médico

G5301; G5302; G5303; G5304; G5305; G5306; G5307; G5308; G5309; G5310; G5311; G5312; G5313;
G5314; G5315; G5316; G5317.

Nome Técnico Curativo
Registro 80691910010
Processo 25351.443935/2014-29
Origem do Produto • FABRICANTE: ZHEJIANG LONGTERM MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro 29/09/2024

Voltar



VitaMedical

KANGLI DERM  

Curativo Hidrocoloide

Esterilização: Radiação Gama

ANVISA nº: 80691910026



Nossos produtos contam com os melhores selos de qualidade do mundo

Saiba mais em:

www.vitamedical.com.br

DESCRIÇÃO

O KANGLI DERM é um curativo elástico, composto de CMC (carboximetilcelulose sódica) em um filme de poliuretano, siliconizado e película de polipropileno. Hipoalergênico. Em contato com o exsudato, sua matriz elastomérica faz a absorção, formando um gel, promovendo o desenvolvimento de um meio úmido. Disponível em modelos com borda, com uma espessura regular, por toda a sua extensão. O Kangli Derm garante uma manipulação, aplicação e retirada mais segura e eficiente. Para os modelos sem borda, o Kangli Derm possui CMC por toda a sua extensão, com uma espessura de 0,5 milímetros.

BENEFÍCIOS

- Bordas em toda a sua extensão;
- Fácil remoção e aplicação;
- Vários tamanhos para sua melhor comodidade;
- Disponível espessura regular e de 0,5 milímetros.

INDICAÇÕES

Para uso direto ao consumidor ou profissional de saúde como curativo para feridas com leve ou moderada exsudação, com abrasões e lacerações superficiais, rachaduras na pele; Úlceras venosas, arteriais e mistas; Úlceras diabéticas e por pressão; Auxilia na prevenção de úlceras por pressão; Áreas doadoras e incisões cirúrgicas; Feridas externas provenientes de traumas.

CONTRAINDICAÇÕES

É contraindicado em pessoas com conhecida sensibilidade ao curativo ou seus componentes.

PRECAUÇÕES E OBSERVAÇÕES

- A esterilidade do produto é garantida desde que a embalagem não tenha sido violada ou danificada antes do uso. Produto de uso único;
- A utilização inicial deste produto deve ser feita sob a supervisão de um profissional da área de saúde;
- Leia as instruções de uso antes de utilizá-lo;
- A Vita Medical Material Hospitalar não se responsabiliza por prejuízos que surjam como consequência de uso inapropriado;
- Antes de utilizá-lo, deve-se verificar a embalagem de forma minuciosa. O transporte e manipulação inadequados podem ocasionar danos à estrutura e à funcionalidade do produto;
- O fabricante recomenda uso único do produto;
- Descartar apropriadamente após o uso;

INSTRUÇÕES DE USO

1. Limpe a lesão conforme os procedimentos de praxe ou de acordo com as instruções do profissional de saúde;
2. Selecione o formato e tamanho apropriado do curativo que deve ser, pelo menos, 1 cm a 2 cm maior que a área da lesão;
3. Prepare e limpe a pele ao redor da lesão, removendo o excesso de umidade. O excesso de pelos pode ser tricotomizado para garantir uma boa adesão da cobertura;
4. Retire a proteção da parte adesiva do curativo e posicione o centro da membrana sobre a lesão e aplique o curativo de forma suave pressionando a parte adesiva sobre a pele íntegra ao redor. Caso a borda adesiva fique sobre a lesão descarte o produto e retorne ao item 02;
5. Os curativos podem ser mantidos durante o banho, mas mantenha-o seco, troque o curativo se ele for molhado;
6. O curativo pode ficar na pele por até 07 dias ou até verificar perda da aderência.

ARMAZENAMENTO

O produto deve ser armazenado e transportado em condições de temperatura ambiente (15-30°C), ao abrigo da luz e umidade, e mantendo-o na embalagem original e intacta.

VALIDADE

O prazo de validade, seguindo as condições de armazenamento descritas, é de dois anos. Após abertura, utilizar o produto imediatamente.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO

O KANGLI DERM é estéril através do método de radiação gama. Comercializado individualmente e/ou em embalagens com 10 ou 25 unidades. Embalagem primária: Papel grau cirúrgico selado de alta resistência. Embalagem secundária: Cartucho de cartolina. Para sua maior segurança, o transporte é feito em uma embalagem terciária de cartucho de cartolina reforçado.

TAMANHOS

Nosso produto possui tamanhos variados: 5cm x 5cm; 6cm x 7cm; 7,5cm X 7,5cm; 10cm X 10cm; 10cm X 15cm; 10cm X 20cm; 20cm X 20cm; 10cm X 25cm; 10cm X 30cm; 10cm X 35cm; 15cm X 15cm; 15cm X 18cm (sacral); 15cm X 20cm; 9cm X 10cm; 9cm X 15cm; 9cm X 20cm; 9cm X 25cm; 9cm X 30cm; 9cm X 35cm.

Todos os modelos disponíveis em borda ou com espessura de 0,5 milímetros.

Número de lote, data de fabricação e de vencimento: vide cartucho.
Armazenar e transportar à temperatura ambiente, ao abrigo de luz e umidade.



Armazenar em local seco



Armazenar sob temperatura ambiente

Importado e Distribuído por: Vita Medical Material Hospitalar LTDA
CNPJ: 10.545.970/0001-26

Endereço: SAUS QUADRA 4 LOTE 9/10 SL 1207 BLOCO A PARTE A
EDIF VICTORIA OFFICE TOWER. BRASILIA-DF CEP 70.070-938

Atendimento ao Cliente: (61) 3225-8514

E-mail: tecnico@vitamedical.com.br

Aut. Func. Anvisa/MS nº G799WLL6HMOW

Responsável Técnico: Ludimila Gonçalves Silvério Lacerda. COREN-DF 364901-ENF

Fabricado por: : Zhejiang Longterm Medical Technology Co. Ltd - China

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

58,65

Detalhes do Produto

Nome da Empresa VITA MEDICAL MATERIAL HOSPITALAR LTDA
CNPJ 10.545.970/0001-26 **Autorização** 8.06.919-1
Produto Curativo Hidrocoloide Kangli Derm

Modelo Produto Médico

MODELOS: G1301; G1302; G1303; G1304;G1305; G1306; G1307; G1308; G1309; G1310; G1311; G1312; G1213; G1314; G1315; G1316; G1317; G1318; G1320; G1319; G1321; G1322; G1323; G1324;

Nome Técnico Curativo
Registro 80691910026
Processo 25351.292065/2015-59
Origem do Produto • FABRICANTE: ZHEJIANG LONGTERM MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro 29/06/2025

Voltar



VitaMedical

SILICARE  

Curativo de silicone aderente com espuma absorvente

Esterilização: Óxido de Etileno

ANVISA nº: 806919100 33



Nossos produtos contam com os melhores selos de qualidade do mundo

000188

Saiba mais em:
www.vitamedical.com.br

DESCRIÇÃO

O SILICARE é um curativo de silicone absorvente estéril, com espuma de poliuretano hidrocélular, bordas adesivas para melhor fixação, camada adesiva de silicone hipoalergênico para contato com a ferida e uma remoção atraumática, e uma película externa impermeável à água. Sendo também uma barreira antibacteriana/antiviral e hidrofóbica, permitindo as trocas gasosas da pele, maior durabilidade do curativo e proteção da lesão. Absorve e retém eficazmente todo o exsudato, de forma antirefluxo, oriundo da ferida promovendo o meio úmido necessário ao processo de cicatrização e a diminuição do odor liberado pela lesão. A aderência segura e eficaz permite trocas muito mais suaves sem causar lesão ao tecido da ferida e ao tecido perilesional. Propiciando a realização do procedimento sem dores ao paciente e totalmente atraumáticas. Podendo ser reposicionado sem perder suas propriedades aderentes.

BENEFÍCIOS

- Aplicação fácil, sela as bordas da ferida, certificando que o exsudato não se espalhe
- Aderência segura para a remoção sem dor e sem perda de tecido. Totalmente atraumático
- Maior durabilidade e tempo de ação do curativo;
- Espuma tridimensional com maior retenção vertical do exsudato. Armazenamento anti-refluxo
- Permite a respiração da pele. Impermeável à água e bactérias.
- Ajuste seguro. Molda-se aos poros da pele, cobrindo uma maior região de forma mais segura
- Camada de Silicone de aplicação e retiradas atraumáticas de contato com a ferida

INDICAÇÕES

SILICARE pode ser utilizado no tratamento e prevenção de feridas por segunda intenção, em feridas superficiais com tecido de granulação, feridas exsudativas agudas e crônicas com ou sem infecção, feridas de espessura total ou parcial, tais como úlceras de pressão e diabéticas, de perna e pé, feridas pós-operatórias, lesões oncológicas, queimaduras, área doadora de enxerto e abrasões na pele, reduzindo risco de infecção. É indicado para absorção de exsudato de variadas intensidades. Pode ser utilizado como curativo primário ou secundário, devido a sua característica auto aderente.

CONTRAINDICAÇÕES

É contraindicado em pessoas com conhecida sensibilidade ao curativo ou aos seus componentes.

PRECAUÇÕES E OBSERVAÇÕES

- A esterilidade do produto é garantida desde que a embalagem não tenha sido violada ou danificada antes do uso. Produto de uso único;
- A utilização inicial deste produto deve ser feita sob a supervisão de um profissional da área de saúde;
- A ferida deve ser examinada a cada troca de curativo. Caso apareçam sinais clínicos de infecção, alteração de cor e/ou odor, estacionar o processo de cicatrização ou quaisquer outros sintomas não mencionados, contatar um profissional da área de saúde;
- Leia as instruções de uso antes de utilizá-lo;
- A Vita Medical Material Hospitalar não se responsabiliza por prejuízos que surjam como consequência de uso inapropriado;
- Antes de utilizá-lo, deve-se verificar a embalagem de forma minuciosa. O transporte e manipulação inadequados podem ocasionar danos à estrutura e à funcionalidade do produto;

O fabricante recomenda uso único do produto;
Descartar apropriadamente após o uso;

INSTRUÇÕES DE USO

1. Limpe a lesão conforme os procedimentos de praxe ou de acordo com as instruções do profissional de saúde;
2. Selecione o formato e tamanho apropriado do curativo que deve ser, pelo menos, 2 cm a 5 cm maior que a área da lesão;
3. Prepare e limpe a pele ao redor da lesão, removendo o excesso de umidade. O excesso de pelos pode ser tricotomizado para garantir uma boa adesão da cobertura;
4. Retire a proteção da parte adesiva do curativo e posicione o centro da espuma sobre a lesão e aplique o curativo de forma suave pressionando a borda adesiva sobre a pele íntegra ao redor com sobreposição de pelo menos 2 cm;
5. Os curativos podem ser mantidos durante o banho, desde que mantenham a completa aderência na região aplicada;
6. O curativo poderá permanecer no local por vários dias, dependendo do estado da ferida e da pele circundante ou conforme indicado pela prática clínica adotada, não ultrapassando 7 dias.

ARMAZENAMENTO

O produto deve ser armazenado e transportado em condições de temperatura ambiente (15-30°C), ao abrigo da luz e umidade, e mantendo-o na embalagem original e intacta.

VALIDADE

O prazo de validade, seguindo as condições de armazenamento descritas, são de três anos. Após abertura, utilizar o produto imediatamente.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO

O SILICARE é estéril através do método de óxido de etileno. Comercializado individualmente e/ou em embalagens com 5 ou 10 unidades. Embalagem primária: embalagem cirúrgica de polietileno reforçado. Embalagem secundária: Cartucho de cartolina. Para sua maior segurança, o transporte é feito em uma embalagem terciária de cartucho de cartolina reforçado.

TAMANHOS

Nosso produto possui tamanhos variados: 5cm x 12,5cm; 7,5cm x 7,5cm; 7cm x 9cm; 10cm x 10cm; 10cm x 20cm; 10cm x 25cm; 10cm x 30cm; 12,5cm x 12,5cm; 15cm X 15cm; 17,5cm x 17,5cm; 20cm X 20cm; 15cm x 20cm; 13cm x 16cm (Flex); 15cm x 19cm (Flex); 18cm x 18cm (Sacral); 23cm x 23cm (Sacral); 18,5cm x 24cm(Heel); 20 cm x 12,5 cm (Heel); 20cm x 26,5cm (Heel).

Número de lote, data de fabricação e de vencimento: vide cartucho.
Armazenar e transportar à temperatura ambiente, ao abrigo de luz e umidade.



Armazenar em
local seco



Armazenar sob
temperatura ambiente

Importado e Distribuído por: Vita Medical Material Hospitalar LTDA
CNPJ: 10.545.970/0001-26
Endereço: AC ADE Conjunto 16 Lote 17/18, Lojas 01 e 02. Águas Claras, Brasília-DF.
Atendimento ao Cliente: (61) 3225-8514
E-mail: tecnico@vitamedical.com.br
Aut. Func. Anvisa/MS nº G799WLL6HMOW
Responsável Técnico: Ludimila Gonçalves Silvério Lacerda. COREN-DF 364901-ENF
Fabricado por: Zhejiang Longterm Medical Technology Co., LTD - CHINA

✕

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

19,21,94

Detalhes do Produto

Nome da Empresa VITA MEDICAL MATERIAL HOSPITALAR LTDA
CNPJ 10.545.970/0001-26 **Autorização** 8.06.919-1
Produto Curativo para retirada de exsudato - Silicare

Modelo Produto Médico

SL0757; SL1010; SL1215; SL1515; SL1520; SL1751

Nome Técnico Curativo
Registro 80691910033
Processo 25351.502875/2015-75
Origem do Produto • FABRICANTE: ZHEJIANG LONGTERM MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro VIGENTE

Voltar



VitaMedical

KANGLI FILM  

Curativo Filme Rolo Transparente

Esterilização: Não Estéril

ANVISA nº 80691910009



000190

Nossos produtos contam com os melhores selos de qualidade do mundo

Saiba mais em:
www.vitamedical.com.br

DESCRIÇÃO

O KANGLI FILM filme rolo transparente é um curativo não estéril, de poliuretano, hipoalergênico, adesivo e transparente, favorecendo a monitorização direta do local aplicado. Possui excelente aderência e fácil remoção, atuando como barreira de proteção para pele. É indicado para coberturas de curativos primários e proteção de áreas de atritos evitando lesões e úlceras por pressão, mantendo a sua integridade por ser semipermeável. Este produto apresenta permeabilidade seletiva, permitindo trocas gasosas e de vapores, e impermeável aos microrganismos e aos líquidos em geral, não sendo necessário a remoção para o banho. Todos os modelos contêm 10 metros de comprimento. O produto possui demarcações de recorte a cada 1 cm podendo ser recortado conforme necessidade de uso em cada caso.

BENEFÍCIOS

- Hipoalergênico e com fácil aplicação;
- Pode ser recortado e adaptado a cada necessidade;
- Permite a visualização/inspeção da condição do local onde está aplicado;
- Mantém o controle da umidade da pele através da alta permeabilidade de vapores;
- Barreira contra bactérias e agentes externos;
- Mais conforto e menos troca. Sua excelente aderência e matéria prima permitem ao KANGLI FILM uma maior duração.

INDICAÇÕES

Para uso direto ao consumidor ou profissional de saúde para fixação de tubos, drenos, bolsas coletoras e fixações em geral; como curativo secundário; como proteção da pele íntegra, proteção de tatuagens, proteção de regiões periestomas, prevenção de úlceras por pressão e neuropatias periféricas.

CONTRAINDICAÇÕES

O KANGLI FILM Rolo não é recomendável em incisões de cateter vascular e em feridas abertas com ou sem infecção.

PRECAUÇÕES E OBSERVAÇÕES

- A garantia do produto é válida desde que a embalagem não tenha sido violada ou danificada antes do uso;
- Leia as instruções de uso antes de utilizá-lo;
- Observar o local de aplicação avaliando a presença de sinais de infecção e reações alérgicas. Caso apareça esses sinais ou sintomas consulte um profissional da área de saúde;
- A Vita Medical Material Hospitalar não se responsabiliza por prejuízos que surjam como consequência de uso inapropriado;

- Antes de utilizá-lo, deve-se verificar a embalagem de forma minuciosa. O transporte e manipulação inadequados podem ocasionar danos à estrutura e à funcionalidade do produto;
- O fabricante recomenda uso único do produto;
- Descartar apropriadamente após o uso;

INSTRUÇÕES DE USO

1. Promover a limpeza da pele antes da aplicação, deixando-a sem resíduos e oleosidade, conforme os procedimentos padronizados ou de acordo com as instruções do profissional de saúde;
2. Selecione o tamanho apropriado ao local de aplicação e recorte na demarcação desejada;
3. Retire o papel protetor da aba menor para expor a parte adesiva do filme;
4. Aplicar sobre o local desejado sem esticá-lo;
5. Retirar a aba maior de papel para fixá-lo totalmente no local desejado;
6. Retirar as abas de proteção de plástico externas a partir do centro para total transparência do filme;
7. Para remover o curativo segure a pele e o cateter (se houver) e puxe cuidadosamente o curativo paralelamente ao local aplicado até a perda da aderência;
8. O intervalo de troca deve ser avaliado pelo profissional de saúde.

ARMAZENAMENTO

O produto deve ser armazenado e transportado em condições de temperatura ambiente (15-30°C), ao abrigo da luz e umidade, e mantendo-o na embalagem original e intacta.

VALIDADE

O prazo de validade, seguindo as condições de armazenamento descritas, é de dois anos. Após abertura e recorte da parte a ser utilizada.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO

O KANGLI FILM Rolo é comercializado individualmente em caixas de cartolina com rolo de 10 metros de comprimento. Embalagem primária: Plástico e papel. Embalagem secundária: Cartucho de cartolina. Para sua maior segurança, o transporte é feito em uma embalagem terciária de cartucho de cartolina reforçado.

TAMANHOS

O nosso produto possui tamanhos variados em 10 metros de rolo: 05cm X 10m; 10cm X 10m; 15cm X 10m.

Número de lote, data de fabricação e de vencimento: vide cartucho.
Armazenar e transportar à temperatura ambiente, ao abrigo de luz e umidade.



Armazenar em local seco



Armazenar sob temperatura ambiente

Importado e Distribuído por: Vita Medical Material Hospitalar LTDA
CNPJ: 10.545.970/0001-26
Endereço: AC ADE Conjunto 16 Lote 17/18, Lojas 01 e 02. Águas Claras. Brasília-DF.
Atendimento ao Cliente: (61) 3225-8514
E-mail: tecnico@vitamedical.com.br
Aut. Func. Anvisa/MS nº G799WLL6HMOW
Responsável Técnico: Ludimila Gonçalves Silvério Lacerda. COREN-DF 364901-ENF
Fabricado por: Zhejiang Kanglidi Medical Articles Co., LTD - CHINA

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

71

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VITA MEDICAL MATERIAL HOSPITALAR LTDA		
CNPJ	10.545.970/0001-26	Autorização	8.06.919-1
Produto	Curativo Filme Transparente Rolo Kangli Film		

Modelo Produto Médico

R0510; R1010; R1510

Nome Técnico	Curativo
Registro	80691910009
Processo	25351.430100/2014-70
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: Zhejiang Kanglidi Medical Articles Co., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Voltar](#)



VitaMedical

KANGLI CARE  

Bolsa coletora intestinal 01 (uma) peça

Esterilização: Não estéril

ANVISA nº: 80691910005



Nossos produtos contam com os melhores selos de qualidade do mundo

Saiba mais em:

www.vitamedical.com.br

DESCRIÇÃO

A KANGLI CARE Bolsa Coletora Intestinal uma peça é um sistema, pronto para uso, utilizado por pacientes ostomizados, com colostomia ou ileostomia. Esse modelo é um sistema único que possui a barreira protetora da pele, composta por uma placa de hidrocoloide gelatinosa, 100% sintética e com CMC-Carboximetilcelulose + Gelatina + Pectina, o que garante uma proteção à pele ao redor do estoma, já acoplada com a bolsa de colostomia. Opaca e com o sistema, exclusivo, de cortina para o acompanhamento do estoma, permite, em um único modelo, a discrição e segurança para o paciente. Recoberta com duplo revestimento hipoalergênico e totalmente amigável a pele, garantindo manutenção de temperatura, segurança e conforto, além de ser hidrófobo, podendo molhar sem perder sua funcionalidade. Possui três modelos de fechamento: clamp, velcro e twisted tie. Todos os modelos contam com filtro de carvão ativado para controle do odor.

BENEFÍCIOS

- Tecido opaco e cor da pele, permite discrição ao paciente;
- Cortina na base posterior, permite o acompanhamento do estoma;
- Maior segurança e resistência, possui dupla camada: interna independente do revestimento da camada externa;
- Fácil limpeza, camada interna auxilia na saída do conteúdo interno;
- Barreira protetora com excelente aderência e amigável à pele;
- Modelos com TNT adesivo para maior fixação e proteção da pele;
- Sem odor. Filtro de carvão ativado em todos os modelos.

INDICAÇÕES

Pacientes ostomizados para uso em estomas. Modelo uma peça, indicado para paciente que deseja o sistema único pronto para uso.

CONTRAINDICAÇÕES

Não é recomendado o uso em pacientes com conhecida sensibilidade à bolsa coletora ou a seus componentes.

PRECAUÇÕES E OBSERVAÇÕES

- Esvaziar em local adequado, quando atingir 1/3 da sua capacidade, nunca deixando que a bolsa transborde, não desprezar a bolsa no vaso sanitário;
- O prazo médio de utilização da bolsa de uma peça é de 5 a 7 dias ou conforme orientação do profissional de saúde;
- O excesso de pelos pode ser tricotomizado para garantir uma boa adesão da barreira protetora adesiva;
- A utilização inicial deste produto deve ser feita sob a supervisão de um profissional da área de saúde;

- Leia as instruções de uso antes de utilizá-lo;
- A Vita Medical Material Hospitalar não se responsabiliza por prejuízos que surjam como consequência de uso inapropriado;
- Descartar apropriadamente após o uso.

INSTRUÇÕES DE USO

1. Limpe a pele periestoma conforme os procedimentos de praxe ou de acordo com as instruções do profissional de saúde;
2. Desenhe o contorno exato do estoma com a régua no plástico da placa e corte conforme o desenho deixando pelo menos 1,0 mm entre o orifício e o flange;
3. Retire o plástico;
4. Centralize o orifício recortado sobre o estoma e aplique pressionando principalmente próximo ao estoma;
5. Para retirar, basta puxar cuidadosamente a placa protetora da bolsa por uma extremidade e irá se soltar da região de aderência.

ARMAZENAMENTO

O produto deve ser armazenado e transportado em condições de temperatura ambiente, ao abrigo da luz e umidade, e mantendo-o na embalagem original e intacta.

VALIDADE

O prazo de validade, seguindo as condições de armazenamento descritas, é de três anos.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO

A linha de produtos KANGLI CARE não há necessidade de ser estéril. É comercializada individualmente e/ou em embalagens com 20 unidades. Embalagem primária: Saco plástico (OPP). Embalagem secundária: Cartucho de cartolina. Para sua maior segurança, o transporte é feito em uma embalagem terciária de cartucho de cartolina reforçado.

TAMANHOS

Nosso produto KANGLI CARE Bolsa Coletora 1 peça possui tamanhos variados: 50mm; 60mm; 70mm e 80mm.

Número de lote, data de fabricação e de vencimento: vide cartucho.
Armazenar e transportar à temperatura ambiente, ao abrigo de luz e umidade.



Armazenar em
local seco



Armazenar sob
temperatura ambiente

Importado e Distribuído por: **Vita Medical Material Hospitalar LTDA**
CNPJ: 10.545.970/0001-26
Endereço: AC ADE Conjunto 16 Lote 17/18, Lojas 01 e 02. Águas Claras. Brasília-DF.
Atendimento ao Cliente: (61) 3225-8514
E-mail: tecnico@vitamedical.com.br
Aut. Func. Anvisa/MS nº G799WLL6HMOW
Responsável Técnico: Ludimilla Gonçalves Silvério Lacerda. COREN-DF 364901-ENF
Fabricado Por: Zhejiang Kanglidi Medical Articles Co., LTD – China.

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

05,08

Detalhes do Produto

Nome da Empresa VITA MEDICAL MATERIAL HOSPITALAR LTDA
CNPJ 10.545.970/0001-26 **Autorização** 8.06.919-1
Produto Bolsa para colostomia Kangli Care uma peça

Modelo Produto Médico

Códigos para o sistema de fechamento Twist (Bolsa colostomica com barreira protetora): 4005-A; 4006-A; 4012-A; 4014-A; 4008-A; 4009-A; 4015-A; 4002-A; 4001-A; 4003-A; 4004-A; 4013-A. Códigos para o sistema de fechamento Velcro (Bolsa colostomica com barreira protetora): 4005-B; 4006-B; 4012-B; 4014-B; 4008-B; 4009-B; 4015-B; 4002-B; 4001-B; 4003-B; 4004-B; 4013-B. Códigos para o sistema de fechamento Clamp (Bolsa colostomica com barreira protetora): 4005-C; 4006-C; 4012-C; 4014-C; 4008-C; 4009-C; 4015-C; 4002-C; 4001-C; 4003-C; 4004-C; 4013-C.

Nome Técnico Bolsa para Colostomia
Registro 80691910005
Processo 25351.452169/2014-13
Origem do Produto • FABRICANTE: Zhejiang Kanglidi Medical Articles Co., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro VIGENTE

Voltar

000194

sp

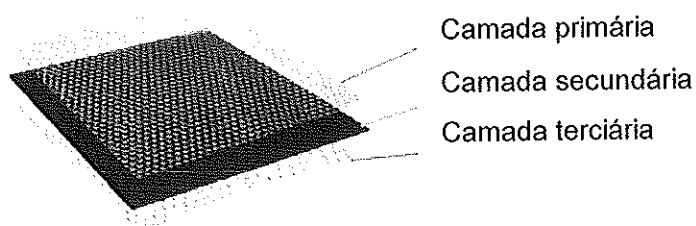


Instrução de Uso

ACTICARE AG
Curativo De Carvão Ativado Com Prata

1. Descrição do Produto

O ACTICARE AG é um curativo composto de película filme de PE não adesiva, estéril, com fibra de carbono ativado com íon de prata na concentração de 10 a 70ug/cm² e fibra absorvente. Com um curativo de feridas altamente absorvente, as bactérias e o exsudado da ferida são absorvidos no curativo ao mesmo tempo, o íon de prata é liberado do curativo exercendo o efeito antibacteriano.



O produto é formado por três camadas, sendo a primeira constituída por filme de Polietileno (PE) responsável por minimizar a aderência ao local da ferida. A segunda camada é elaborada a partir de fibras de carvão com prata, que é a camada responsável pelo papel de absorção do exsudato e prevenção de infecção. Por fim, a terceira camada é constituída por PET não-tecido, que também é responsável pela absorção do exsudato.

Curativos elaborados a partir de prata ativa possuem a indicação para o controle e feridas e para proporcionar uma barreira microbiana. Esse curativo é aplicado sobre a ferida.

BENEFÍCIOS.

- Controle do odor
- Ação microbiana
- Não adesivo
- Absorção de exsudato

2. Indicação, finalidade ou uso a que se destina o produto.

O ACTICARE AG é destinado a administrar uma exsudação de moderada a muito exsudativa. Para feridas infectadas ou não os íons de prata liberados tem uma função antibacteriana. O produto é indicado nos seguintes casos:

Feridas de espessura parcial e completa

Úlceras por pressão

Úlceras diabéticas

Feridas cirúrgicas

Feridas agudas (queimaduras de 1º e 2º grau)

O intervalo para a troca do curativo dependerá inteiramente do estado da ferida e da natureza do curativo secundário. O curativo aplicado a feridas muito exsudativas ou esqueléticas pode ser substituído diariamente inicialmente, mas à medida que a cicatrização avança e a quantidade de exsudado diminui, o intervalo entre mudanças pode ser prolongado para até 7 dias. Nesta fase, uma mudança para um curativo alternativo - como um produto de filme, deve ser considerada para conservar a umidade.

O produto está disponível em diferentes tamanhos para se adequar melhor ao tamanho da ferida. Estão disponíveis os seguintes modelos:

Código	Dimensões
AC5051	7,5 cm x 7,5 cm
AC5052	10 cm x 10 cm
AC5053	10 cm x 20 cm

CONTRAINDICAÇÕES

O produto é contraindicado nos seguintes casos:

- Feridas secas
- Feridas com exsudato mínimo
- Queimaduras de terceiro grau

- Implantes cirúrgicos.

3. Advertências e/ou precauções

- A utilização inicial deste produto deve ser feita sob a supervisão de um profissional da área de saúde;
- Fabricante recomenda uso único;
- Se observar maior irritação (vermelhidão, inflamação), maceração (embranquecimento da pele), hipergranulação (formação excessiva de tecido) ou sensibilidade (reação alérgica) consulte um profissional da área de saúde.
- As feridas clinicamente infectadas tratadas com o curativo de carvão ativado com prata devem ser cuidadosamente monitoradas e a terapia antibiótica sistêmica considerada se a infecção não for resolvida.
- Como o curativo requer umidade para liberar os íons de prata, será de pouco valor se aplicado a feridas muito secas ou cobertas com tecido necrótico preto duro. Embora não haja contraindicações conhecidas para o uso do curativo de carvão ativado com prata, ele não deve ser usado em pessoas sensíveis à prata.
- Não utilize o produto fora da validade;
- Não utilize o produto caso sua embalagem primária esteja rompida ou danificada, isso pode ter prejudicado a esterilização do produto.
- Após o uso, descartar a embalagem primária.

4. Efeitos secundários ou colaterais indesejáveis.

Efeitos adversos, não conformidades ou qualquer outro desvio de qualidade em qualquer produto para a saúde devem ser notificados ao Importador e à equipe de Tecnovigilância do órgão sanitário competente (Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA, através do sítio eletrônico www.anvisa.gov.br) pelo sistema NOTIVISA, em formulário apropriado, com a descrição detalhada do evento/não conformidade/desvio e dos dados de rastreabilidade que permitam a análise da causa da ocorrência. Recomenda-se informar também o número de registro do produto. Todas as ocorrências notificadas ao importador e à ANVISA são recebidas pelo Departamento de Tecnovigilância da VitaMedical, registradas internamente, submetidas a avaliação e investigação. Ao término da investigação, o Departamento de Tecnovigilância entra em contato para informar ao cliente se a reclamação é procedente ou não, e no caso de procedência da reclamação, a



VitaMedical

carta informa quais providências serão tomadas.

000196

[Handwritten mark]

5. Informações gráficas

O curativo é embalado individualmente em embalagens primárias do tipo pouch, sendo envelopes de papel laminado grau cirúrgico. Essa embalagem é acondicionada em embalagem secundária que consiste em cartucho de cartolina e acomoda 10 ou 20 embalagens unitárias.

6. Princípio de Funcionamento

O **ACTICARE AG** é um curativo composto de película filme de PE não adesiva, estéril, com fibra de carbono ativado com íon de prata na concentração de 10 a 70ug/cm² e fibra absorvente. O curativo faz com que bactérias e o exsudado da ferida sejam absorvidos no curativo ao mesmo tempo, o íon de prata é liberado do curativo exercendo o efeito antibacteriano.

O curativo cria um ambiente favorável para uma efetiva cicatrização de feridas através da fixação e imobilização de micro-organismos que as contaminam e infectam. A impregnação de prata combate os micro-organismos da ferida na cobertura, o que reduz a colonização bacteriana da ferida e inibe a infecção.

Uma vez que o curativo não possui camada adesiva, o seu uso é indicado em associação com um curativo secundário. A natureza do curativo secundário será determinada pela condição da ferida. Se forem observadas grandes quantidades de exsudado, pode ser necessário um curativo absorvente simples; mas com a cura da ferida, menos exsudato é produzido, uma almofada mais fina com uma película plástica de baixa adesão pode ajudar a conservar a umidade e evitar que a ferida seque muito rapidamente.

7. Partes e Acessórios

O **ACTICARE AG** não apresenta partes nem acessórios.

8. Material de Apoio

O **ACTICARE AG** não conta com material de apoio.

9. Condições especiais de armazenamento, conservação e/ou manipulação do produto.

O **ACTICARE AG** deve ser armazenados em uma sala bem ventilada com umidade relativa inferior a 80%, temperatura de 0 a 35 e sem gás corrosivo.

10. Procedimentos de Uso

O **ACTICARE AG** deve ser um pouco maior do que área da ferida. Deve ser colocado em contato direto com a base da ferida. Qualquer sobreposição pode ser amassada/dobrada sobre a superfície da ferida antes da aplicação de um curativo secundário estéril mantido no lugar com fita cirúrgica ou uma bandagem, conforme apropriado. A natureza do curativo secundário será regida pela condição da ferida. Se forem antecipadas grandes quantidades de exsudado, pode ser necessário um curativo absorvente simples; mas como a ferida vai sendo tratada e reduzindo o exsudato produzido, uma almofada mais fina com uma película plástica de baixa adesão pode ajudar a conservar a umidade e evitar que a ferida seque muito rapidamente..

O intervalo entre mudanças dependerá inteiramente do estado da ferida e da natureza do curativo secundário. Inicialmente, o curativo aplicado a feridas muito exsudativas ou descamadas pode ser substituído diariamente, mas à medida que a cicatrização avança e a quantidade de exsudado diminui, o intervalo entre as trocas pode ser prolongado por até 7 dias. Nesta fase, uma troca para um curativo alternativo como um produto de filme, deve ser considerada para conservar a umidade.

11. Interferências

O produto teve sua compatibilidade testada e avaliada por meio do plano de gerenciamento de risco, no qual qualquer interferência ou incompatibilidade encontrada foi



VitaMedical

000197

mitigada ao máximo. Não foi encontrada no momento qualquer potencial interferência entre esse dispositivo médico e qualquer outra investigação ou tratamento específico.

12. Esterilização

O curativo é fornecido esterilizado por radiação gama. A dose de esterilização de 14,8 kGy fornece um SAL de 10^{-6} .

13. Descarte

Uma vez usados, curativos deverão ser descartados juntamente com o lixo hospitalar infecto-contaminado. Após a abertura da embalagem primária esta deverá ser descartada.

FABRICADO POR: ZHEJIANG LONGTERM MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD

N.º 493 Huancheng North Road Deqing Town, Huzhou City,
Zhejiang Provide - 313200 - China.

IMPORTADO POR: VITA MEDICAL MATERIAL HOSPITALAR LTDA. CNPJ:

10.545.970/0001-26

ENDEREÇO: ST SAUS QUADRA 04 LOTE 09/10 BL A SALA 1207
PARTE A ED. VICTORIA OFFICE TOWER, ASA SUL CEP: 70070-
938 BRASÍLIA/DF.

AFE: 8069191

RESP. TÉCNICO: LUDIMILA GONCALVES SILVERIO LACERDA
COREN / DF 364901

Responsável Legal
DANIELA ARAUJO OLIVEIRA

Responsável Técnica
LUDIMILA GONCALVES SILVERIO
LACERDA
COREN / DF 364901

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

23,25

Detalhes do Produto

Nome da Empresa VITA MEDICAL MATERIAL HOSPITALAR LTDA
CNPJ 10.545.970/0001-26 **Autorização** 8.06.919-1
Produto Curativo de Carvão ativado com prata - ACTICARE AG

Modelo Produto Médico

AC5051

AC5052

AC5053

Nome Técnico Curativo
Registro 80691910035
Processo 25351.325800/2018-19
Origem do Produto

- FABRICANTE: ZHEJIANG LONGTERM MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR

Classificação de Risco III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro 20/08/2028

Voltar



000199

ALVARÁ

Localização e Funcionamento

0165

2019

De 01/01/2019 ate 31/01/2020

Inscrição Municipal

Exercício

Validade

O PREFEITO MUNICIPAL DE ENTRE RIOS DO SUL, no uso de atribuições, AUTORIZA, a concessão do presente ALVARÁ ao contribuinte abaixo identificado, nos termos da legislação em vigor.

DIMERIOS COM. DE MAT. CIRURGICOS EIRELI

74127473/0001-90

Nome - Firma ou Razão Social

CPF/CNPJ

00110-5

Codigo Cadastral

RUA CATHARINA DALL'AGNOL N 425

Endereço e Localização

COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAS PARA USO MÉDICO CIRURGICOS E HOSPITALARES; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS E DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA.

Ramo de Atividade

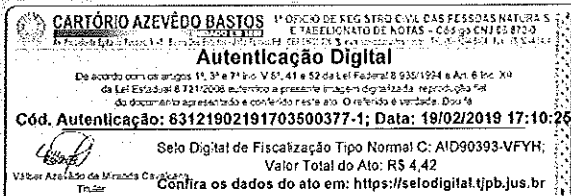
92.453.927/0001003
Prefeitura Municipal
de Entre Rios do Sul
Av. Daltro A. Lorenz, 585
98648-700 - Entre Rios do Sul - RS

- * A TAXA DE VISTORIA deverá ser renovada em JANEIRO de cada ano.
- * Alterações de razão social, endereço, etc... deverão ser comunicados à Prefeitura Municipal de Entre Rios do Sul-RS.
- * Este ALVARÁ deve ser conservado em lugar visível e de fácil acesso à Fiscalização.

ENTRE RIOS DO SUL / RS 16 DE JANEIRO DE 2019.

DOUGLAS BIGOLIN
Secretário de Finanças

JAIRO PAULO LEYTER
Prefeito



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 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 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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 22/02/2019 09:02:31 (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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS 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: 1182244

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 19/02/2020 17:17:48 (hora local).

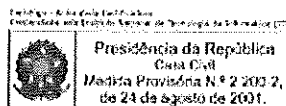
¹**Código de Autenticação Digital:** 63121902191703500377-1

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b132f788132a083ba4e7bbe125bfd2938b808334aa2240134409a8d0c7063fe9a6467c327eaf8940b4dd07a08c63c5e857dfa876060b22753bedf6e28be59d34f





ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE ENTRE RIOS DO SUL
SECRETARIA DE SAÚDE E ASSISTENCIA SOCIAL

ALVARÁ SANITÁRIO

Inscrição Municipal

Nome da Empresa:

DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI

005

RUA CATHARINADALLAGNOL Nº 425

Exercício

2019

Ramo de Atividade

DISTRIBUIDORA DE COSMÉTICOS.

Validade

De **01/03/2019** até **01/03/2020**.

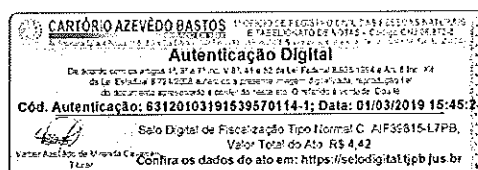
O prefeito Municipal de Entre Rios do Sul, no uso de suas atribuições, AUTORIZA, através da Secretaria Municipal de Saúde a concessão do presente ALVARÁ ao Contribuinte acima identificado, nos termos da legislação em vigor.

Notas: **O ALVARÁ DEVERÁ SER RENOVARO ANUALMENTE.**

Este alvará deverá ser conservado em lugar visível e de fácil acesso a fiscalização.

HELENN RODRIGUES
SECRETÁRIA DA SAÚDE

Entre Rios do Sul/ RS, 28 de Fevereiro de 2019.



07/03/2019

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/63120103191539570114>

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. Eptácio 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 registraes, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: *Selo Digital: ABC12345-XIX2*) 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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 07/03/2019 08:56:35 (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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS 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: 1190959

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 06/03/2020 09:43:14 (hora local).

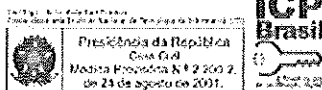
¹Código de Autenticação Digital: 63120103191539570114-1

²Legislações 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.

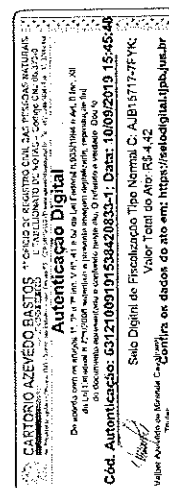
O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b08f63204426f910a7e9c1a77e029debcdf0282209b0a2b5f3ab876a8c1ca47516467c327caf8940b4dd07a08c63c5e85ed8307ce9253f548ee130d1e0e0e894d



 <p>ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL PREFEITURA MUNICIPAL DE ENTRE RIOS DO SUL SECRETARIA DE SAÚDE E ASSISTENCIA SOCIAL</p> <p style="text-align: center;">ALVARÁ SANITÁRIO</p>			
Nº ALVARÁ SANITÁRIO		Nome da Empresa:	
046		RUA CATHARINA DALLAGNOL Nº 425	
Exercício		Ramo de Atividade	
2019		DISTRIBUIDORA DE CORRELATOS CLASSE 1	
Validade		DISTRIBUIDORA DE CORRELATOS CLASSE 2	
De 04/09/2019 até 04/09/2020.		DISTRIBUIDORA DE CORRELATOS CLASSE 3 e 4.	
<p>O prefeito Municipal de Entre Rios do Sul, no uso de suas atribuições, AUTORIZA, através da Secretaria Municipal de Saúde a concessão do presente ALVARÁ ao Contribuinte acima identificado, nos termos da legislação em vigor.</p> <p>Notas: O ALVARÁ DEVERÁ SER RENOVARO ANUALMENTE. Este alvará deverá ser conservado em lugar visível e de fácil acesso a fiscalização.</p>			
 HELENY RODRIGUES SECRETÁRIA MUNICIPAL DA SAÚDE		Entre Rios do Sul/ RS, 04 de Setembro de 2019.	



12/09/2019

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/63121009191538420833>

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. Váiber 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 seqüência, 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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 12/09/2019 10:25:25 (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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS 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: 1345441

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 10/09/2020 15:55:00 (hora local).

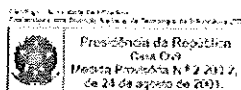
¹Código de Autenticação Digital: 63121009191538420833-1

²Legislações 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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bcf9beb8dd075490d0d6d25ab3c117c0f58be7110276bfb3b773ee1ff8df0a55d6467c327eaf8940b4d07a08c63c5e85e3239cde1a73eebc14f9313d837931b8





SIVISA - Sistema de Informação em Vigilância Sanitária
SUS - Sistema Único de Saúde
VIGILÂNCIA SANITÁRIA
11º CRS - ERECHIM



000202

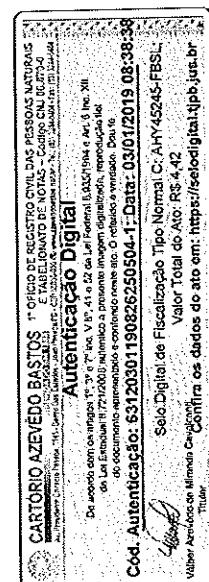
10

ALVARÁ SANITÁRIO		1ª VIA
Nro. CEVS: 430695788-464-000002-1-3	Data de Validade: 28/12/2019	
Nro. Protocolo: 18200000918017	Data de Deferimento: 28/12/2018	
Subgrupo: DISTRIBUIDORA/IMPORTADORA		
Agrupamento: COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS		
Atividade Econômica CNAE: 4644-3/01 COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO		
Objeto Licenciado: ESTABELECIMENTO		
Tipo de Serviço: ARMAZENAR, DISTRIBUIR, EXPEDIR		
Razão Social: DIMERIOS COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI		
CNPJ / CPF: 74.127.473/0001-90	CNPJ Albergante:	
Logradouro: CATHARINA DALLAGNOL	Número: 425	
Complemento:	Bairro: CENTRO	
Município: ENTRE RIOS DO SUL	UF: RS	CEP: 99645-000
Responsável Legal: IVAN DALLAPRIA		
CPF: 522.661.090-49	Conselho Regional:	
Nº Inscr. Conselho Prof:	UF:	
Responsável Técnico: ZÉLIA FRANSKOVIKI		
CPF: 499.104.180-53	Conselho Regional: CRF	
Nº Inscr. Conselho Prof: 4972	UF: RS	

Observação:
DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS

ENTRE RIOS DO SUL

Local



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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **04/01/2019 07:50:14 (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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS 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: 1143182

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **03/01/2020 08:47:40 (hora local)**.

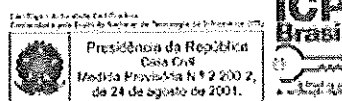
¹**Código de Autenticação Digital:** 63120301190826250504-1

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe8bc05b44ce73670806fef335d101ecb785b76067acf2bb43ab07d6b08f78710dbc6626467c327eaf8940b4dd07a08c63c5e8535e708948439b2621618a443883fd2a



08/04/2019

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI

CNPJ

74.127.473/0001-90

Endereço Completo

RUA CATHARINA DALLAGNOL, 425 - CENTRO CEP: 99.645-000 - ENTRE RIOS DO SUL/RS

Telefone

(54) 3544-1478

Responsável Técnico

ZELIA FRANSKOVIAKI

Responsável Legal

IVAN DALLAPRIA

Dados do Cadastro

Cadastro N°

8.13.883-3 (W6342W52HMH3)

Data do Cadastro

25/07/2016

Situação

Ativa

N° do Processo

25351.192319/2016-85

Cadastro

8 - Produtos para Saúde (Correlatos)

Atividades / Classes**Armazenar**

- Correlatos

Distribuir

- Correlatos

Expedir

- 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			

Voltar

✱

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI

CNPJ

74.127.473/0001-90

Endereço Completo

RUA CATHARINA DALLAGNOL, 425 - CENTRO CEP: 99.645-000 - ENTRE RIOS DO SUL/RS

Telefone

(54) 3544-1478

Responsável Técnico

ZELIA FRANSKOVIAKI

Responsável Legal

IVAN DALLAPRIA

Dados do Cadastro

Cadastro N°

2.08.808-1

Data do Cadastro

08/08/2016

Situação

Ativa

N° do Processo

25351.237730/2016-44

Cadastro

2 - Cosmético

Atividades / Classes**Armazenar**

- Cosméticos

Distribuir

- Cosméticos

Expedir

- Cosméticos

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

Voltar



AUTORIZAÇÃO: 2.08810-6
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
ARMAZENAR: PERFUMES
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: PERFUMES
DISTRIBUIR: PROD. DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: PERFUMES
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: SERGYENE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
ENDEREÇO: AV HERACLITO GUIMARÃES ROLLEMBERG, 4569
BAIRRO: INACIO BARBOSA CEP. 49040850 - ARACAJU/SE
CNPJ: 01.478.812/0001-00
PROCESSO: 25351.231810/2016-11
AUTORIZAÇÃO: 2.08802-9
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
FABRICAR: PRODUTOS DE HIGIENE
REEMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: BIG BEAUTY COSMETICOS LTDA
ENDEREÇO: Estrada Aldeia n° 1508
BAIRRO: Jardim Manu CEP: 06343040 - CARAPICUÍBA/SP
CNPJ: 18.890.704/0001-42
PROCESSO: 25351.238733/2016-29
AUTORIZAÇÃO: 2.08809-4
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
ARMAZENAR: PERFUMES
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: PERFUMES
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: PERFUMES
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
FABRICAR: COSMÉTICOS
FABRICAR: PERFUMES
FABRICAR: PRODUTOS DE HIGIENE
FRACIONAR: COSMÉTICOS
FRACIONAR: PERFUMES
FRACIONAR: PRODUTOS DE HIGIENE
REEMBALAR: COSMÉTICOS
REEMBALAR: PERFUMES
REEMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: Simed Comércio de Produtos Ltda-ME
ENDEREÇO: Av Jaime Vieira Lima Lot Rec Ipitanga, 114 - loja 124
Ed Imperial Center sala 103
BAIRRO: Caji CEP: 42700000 - LAURO DE FREITAS/BA
CNPJ: 10.629.173/0001-27
PROCESSO: 25351.234752/2016-34
AUTORIZAÇÃO: 2.08804-6
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI
ENDEREÇO: RUA CATHARINA DALLAGNOL, 425
BAIRRO: CENTRO CEP: 99645000 - ENTRE RIOS DO SUL/RS
CNPJ: 74.127.473/0001-90
PROCESSO: 25351.237720/2016-44
AUTORIZAÇÃO: 2.08808-1
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EMPRESA: MARTINS MOREIRA TRANSPORTE E LOGISTICA EIRELI
ENDEREÇO: AV DONA MATHIAS JANITELLI MELLIANI 37
BAIRRO: VILA MELLIANI CEP. 07032250 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 07.967.670/0001-20
PROCESSO: 25351.228647/2016-52
AUTORIZAÇÃO: 2.08801-5
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS
TRANSPORTAR: PERFUMES
TRANSPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: TEMPUS TRANSPORTES E TURISMO LTDA
ENDEREÇO: RUA FRANCISCO GLICÉRIO N° 855
BAIRRO: CENTRO CEP: 13190000 - MONTE MOR/SP
CNPJ: 01.531.544/0001-42
PROCESSO: 25351.231834/2016-61
AUTORIZAÇÃO: 2.08807-7
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS
TRANSPORTAR: PERFUMES
TRANSPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: Hertzog Transportes Ltda Epp
ENDEREÇO: Av Central B, 85 B - Sala 03 - Quadra EC VII Edifício Metrogobitano
BAIRRO: CIVIT II CEP. 29168071 - SERRA/ES

CNPJ: 14.436.310/0001-68
PROCESSO: 25351.231015/2016-81
AUTORIZAÇÃO: 2.08800-1
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS
TRANSPORTAR: PERFUMES
TRANSPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: total health - distribuidora e importadora ltda
ENDEREÇO: R BENTO GONCALVES 60 SALA 601
BAIRRO: centro CEP: 99718000 - PAULO BENTO/RS
CNPJ: 12.069.550/0001-46
PROCESSO: 25351.122781/2016-93
AUTORIZAÇÃO: 2.08805-0
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
ARMAZENAR: PERFUMES
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: PERFUMES
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: PERFUMES
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: ATTIC COMERCIO INTERNACIONAL LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA SENADOR QUEIROZ N° 274, CONJUNTO 51
BAIRRO: CENTRO CEP. 01026000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 24.542.535/0001-52
PROCESSO: 25351.218364/2016-95
AUTORIZAÇÃO: 2.08803-2
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
ARMAZENAR: PERFUMES
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: PERFUMES
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: PERFUMES
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
IMPORTAR: COSMÉTICOS
IMPORTAR: PERFUMES
IMPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE
EMPRESA: FRANCISCO CESAR FERREIRA DE SOUZA
ENDEREÇO: r. francisco rompsu da silveira n. 44
BAIRRO: Ijpes CEP: 62760000 - Baturité/CE
CNPJ: 14.433.531/0001-82
PROCESSO: 25351.231190/2016-01
AUTORIZAÇÃO: 1.15678-1
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ODONTOGYN - COMERCIAL E LOGISTICA EIRELI - ME
ENDEREÇO: AVENIDA EURÍPEDES MENEZES, SN QUADRA 62 LOTE 24/26
BAIRRO: PARQUE IND DE AP DE GOIANIA CEP. 74993540 - APARECIDA DE GOIANIA/GO
CNPJ: 08.241.229/0001-20
PROCESSO: 25351.238842/2016-26
AUTORIZAÇÃO: 1.15688-6
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: IPS FARMA LIMITADA - ME
ENDEREÇO: AV DEZESETE DE JULHO, N 167
BAIRRO: ATERRADO CEP: 27215370 - VOLTA REDONDA/RJ
CNPJ: 07.381.852/0001-15
PROCESSO: 25351.221430/2016-27
AUTORIZAÇÃO: 1.15672-0
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: R BRUNALTI TAVARES DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - ME
ENDEREÇO: RUA BARONESA DE CINTRA N° 97
BAIRRO: JARDIM AUREA CEP: 13800203 - MOJI MIRIM/SP
CNPJ: 24.479.192/0001-29
PROCESSO: 25351.228606/2016-56
AUTORIZAÇÃO: 1.15674-7
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MARTINS MOREIRA TRANSPORTE E LOGISTICA EIRELI
ENDEREÇO: AV DONA MATHIAS JANITELLI MELLIANI 37
BAIRRO: VILA MELLIANI CEP: 07032250 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 07.967.670/0001-20
PROCESSO: 25351.228373/2016-78
AUTORIZAÇÃO: 1.15681-1
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RAPIDO TRANSPORTES GEWT LTDA - EPP
ENDEREÇO: Rua Antonio Name Chain n° 18
BAIRRO: Jardim Anchieta CEP: 13060006 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 00.827.439/0001-92

PROCESSO: 25351.221261/2016-03
AUTORIZAÇÃO: KG0L537X08X2 (8.13954-9)
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: RAPIDO TRANSPORTES GEWT LTDA - EPP
ENDEREÇO: AVENIDA GABRIEL LOUZADA GONÇALVES N° 59, SALA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 15940000 - FERNANDO PRESTES/SP
CNPJ: 00.827.439/0002-73
PROCESSO: 25351.065029/2016-12
AUTORIZAÇÃO: UG0L537X1YX2 (8.13955-2)
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: GUSTAVO PAVANELLI ME
ENDEREÇO: AVENIDA MANOEL MARTINS FONTES, 950
BAIRRO: COLINA VERDE CEP: 14887392 - JABOTICABAL/SP
CNPJ: 11.336.057/0001-82
PROCESSO: 25351.224190/2016-12
AUTORIZAÇÃO: PM1XGX166M09 (8.13968-8)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: PLUSPHARMA DISTRIBUIÇÃO EIRELI- ME
ENDEREÇO: RUA CARIPARÉ S/N°
BAIRRO: GRANIAS RURAIS - PRES. VARGAS CEP. 41230075 - SALVADOR/BA
CNPJ: 03.669.239/0001-47
PROCESSO: 25351.237627/2016-18
AUTORIZAÇÃO: G653MXM435LH (8.13971-7)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: MARTINS MOREIRA TRANSPORTE E LOGISTICA EIRELI
ENDEREÇO: AV DONA MATHIAS JANITELLI MELLIANI 37
BAIRRO: VILA MELLIANI CEP. 07032250 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 07.967.670/0001-20
PROCESSO: 25351.228415/2016-20
AUTORIZAÇÃO: GM373H18M9Y (8.13965-7)
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: TRANSPORTADORA PLIMOR LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA SANTANA N° 200
BAIRRO: JARDIM MUNHOZ CEP: 07033010 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 08.885.485/0049-59
PROCESSO: 25351.232238/2016-25
AUTORIZAÇÃO: Y105W060M982 (8.13962-6)
ATIVIDADE/CLASSE:
TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: NELIO PAULINO LINS PRODUTOS HOSPITALARES - ME
ENDEREÇO: RUA CORIFEU DE AZEVEDO MARQUES, 20
BAIRRO: VILA NOSSA SENHORA DE FATIMA CEP: 14340000 - BRODOWSKI/SP
CNPJ: 60.389.780/0001-35
PROCESSO: 25351.230842/2016-28
AUTORIZAÇÃO: LH63267978Y (8.13957-0)
ATIVIDADE/CLASSE:
COMERCIALIZAR: CORRELATOS
EMPRESA: INTERPREMIUM INDUSTRIA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA MAURO KREPSKI, N° 150
BAIRRO: JARDIM YPE CEP: 13140542 - PAULÍNIA/SP
CNPJ: 28.869.429/0001-51
PROCESSO: 25351.243933/2016-31
AUTORIZAÇÃO: 3W515607YXY0 (8.13976-5)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EMBALAR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
FABRICAR: CORRELATOS
REEMBALAR: CORRELATOS
EMPRESA: R BRUNALTI TAVARES DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - ME
ENDEREÇO: RUA BARONESA DE CINTRA N° 97
BAIRRO: JARDIM AUREA CEP: 13800203 - MOJI MIRIM/SP
CNPJ: 24.479.192/0001-29
PROCESSO: 25351.228366/2016-33
AUTORIZAÇÃO: 3461W8181862 (8.13960-9)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: Simed Comércio de Produtos Ltda-ME
ENDEREÇO: Av Jaime Vieira Lima Lot Rec Ipitanga, 114 - loja 124
Ed Imperial Center sala 103
BAIRRO: Caji CEP: 42700000 - LAURO DE FREITAS/BA
CNPJ: 10.629.173/0001-27
PROCESSO: 25351.224562/2016-37
AUTORIZAÇÃO: UX9Y41LLMW7W (8.13967-4)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: ar2 distribuidora de medicamentos - eireli - me



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI

CNPJ

74.127.473/0001-90

Endereço Completo

RUA CATHARINA DALLAGNOL, 425 - CENTRO CEP: 99.645-000 - ENTRE RIOS DO SUL/RS

Telefone

(54) 3544-1478

Responsável Técnico

ZELIA FRANSKOVIAKI

Responsável Legal

IVAN DALLAPRIA

Dados do Cadastro

Cadastro N°

1.11.554-7

Data do Cadastro

08/09/2014

Situação

Ativa

N° do Processo

25351.503988/2014-18

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

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

Voltar

000206

DOCUMENTO DE IDENTIFICAÇÃO DA RECEITA ESTADUAL (DI/RE)
CONTRIBUINTE: DIMERIOS COM DE MATS CIRURGICOS EIRELI
INSCRIÇÃO ESTADUAL: 268/0001340
CNPJ: 74.127.473/0001-90



Mais informações leia o QR-CODE

EXIJA DOCUMENTO FISCAL

A inclusão do CPF no documento fiscal é obrigação da empresa!
Participe do Programa Nota Fiscal Gaúcha
Lei 14.020/12 e Decreto 50.199/13





Consulta Pública ao CGCTE RS

Situação na data: 30/05/2019

Identificação

CAD ICMS 268/0001340
 CNPJ 74.127.473/0001-90
 Razão Social DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI
 Nome DIMERIOS
 Fantasia

Endereço

Logradouro RUA CATHARINA DALL AGNOL
 Número 425 Complemento SALA 01
 Bairro/Distrito CENTRO
 Município Entre Rios do Sul U.F. RS
 CEP 99645-000 Telefone (54) 3544-1478

Informações Complementares

Enquadramento GERAL Delegacia da Receita 14ª DRE - ERECHIM
 Empresa Estadual
 Natureza 2305 - EMPRESA INDIVIDUAL DE RESPONSABILIDADE L
 Jurídica
 CNAE Fiscal 4645-1/01 - COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO
 Principal MEDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS
 CNAE Fiscal 4644-3/01 - COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO
 CNAE Fiscal 4645-1/03 - COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLOGICOS
 Data Abertura 22/02/1994 Motivo INCLUSAO
 Inclusão
 Data Baixa Motivo Baixa
 Situação HABILITADO Data desta 12/2013
 Cadastral Situação
 Vigente⁽¹⁾
 Nota Fiscal EMPRESA OBRIGADA A EMISSAO EM 01/07/2010
 Eletrônica

CAE

790183000 - seringas, agulhas, cateteres, canulas e instru
 730040000 - medicamentos (exceto os produtos das posicoes
 790184000 - outros instrumentos e aparelhos para odontolog

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.

⁽¹⁾ Situação Cadastral Vigente refere-se tão somente ao Cadastro de Contribuintes do Estado do Rio Grande do Sul (Inscrição Estadual).

Seção 1

Brasília - DF, segunda-feira, 31 de março de 2014

**RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA – RDC NO
15, DE 28 DE MARÇO DE 2014**

Dispõe sobre os requisitos relativos à comprovação do cumprimento de Boas Práticas de Fabricação para fins de registro de Produtos para Saúde e dá outras providências.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15 da Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o inciso II, e §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e suas atualizações, tendo em vista o disposto nos incisos III, do art. 2º, III e IV, do art. 7º da Lei n.º 9.782, de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria n.º 422, de 16 de abril de 2008, em reunião realizada em 25 de março de 2014, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Esta Resolução define os requisitos relativos à comprovação do cumprimento de Boas Práticas de Fabricação – BPF necessários para fins de registro de produtos para saúde.

Art. 2º O protocolo do pedido de certificação de Boas Práticas de Fabricação será aceito para efeito de peticionamento, bem como início da análise nas petições de concessão de registro, revalidação de registro, alteração/inclusão de fabricante, todas relacionadas a produtos para saúde enquadrados nas classes de risco III e IV.

Seção 1
Brasília - DF, segunda-feira, 31 de março de 2014

Parágrafo único. O deferimento das solicitações de concessão de registro e alteração/inclusão de fabricante, conforme caput, fica condicionado à publicação de Certificado de Boas Práticas de Fabricação - CBPF válido emitido pela ANVISA e ao cumprimento dos demais requisitos para registro de produtos para saúde.

Art. 3º O art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC no 39, de 14 de agosto de 2013, passa a vigorar com a seguinte redação:

“Art. 4º

Parágrafo único. A concessão da certificação de que trata o caput deste artigo poderá ocorrer mediante apresentação de relatório de auditoria válido, emitido por organismo auditor terceiro, conforme programas específicos, ambos reconhecidos pela ANVISA”. (NR)

Art. 4º O art. 24 da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC no 39, de 2013, passa a vigorar com a seguinte redação:

“Art. 24

§1º O Certificado descreverá para cada linha de produção as respectivas classes de risco de produtos para as quais o estabelecimento encontra-se em conformidade com os requisitos preconizados pelas normas vigentes de Boas Práticas.

§2º A Anvisa não emitirá CBPF para produtos para saúde enquadrados nas classes I e II.” (NR)

Art. 5º O disposto nesta Resolução não isenta as empresas fabricantes e os importadores da obrigação de assegurar que os produtos para saúde por ela comercializados, independentemente de sua classe de risco, tenham sido fabricados e distribuídos com observância das normas de Boas Práticas de Fabricação aplicáveis editadas pela ANVISA.

Seção 1

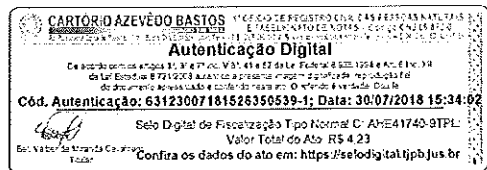
Brasília - DF, segunda-feira, 31 de março de 2014

Art. 6º Ficam revogados a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC no. 25, de 21 de maio de 2009, publicada no Diário Oficial da União nº 96, de 22 de maio de 2009, Seção 1, pág. 48, o inciso VIII do art. 5º, § 2º do art. 8º e o inciso IV do art. 9º, da Instrução Normativa nº 13, de 22 de outubro de 2009, publicada no Diário Oficial da União nº 203, de 23 de outubro de 2009, Seção 1, pág. 62.

Art. 7º Esta Resolução da Diretoria Colegiada entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

X



Secretaria de Micro e Pequena Empresa da Presidência da República
Secretaria de Racionalização e Simplificação
Departamento de Registro Empresarial e Integração

NIRE (da sede ou filial, quando a sede for em outra UF) **43600056401** Código da Natureza Jurídica **2305** Nº de Matrícula do Agente Auxiliar do Comércio

1 - REQUERIMENTO

ILMO. SR. PRESIDENTE DA JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL

NOME: **DIMERIOS COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS EIRELI - EPP**
(da Empresa ou do Agente Auxiliar do Comércio)

requer a V.Sª o deferimento do seguinte ato:

Nº FCN/RE **R52201701094137**

Nº DE VIAS	CÓDIGO DO ATO	CÓDIGO DO EVENTO	QTDE	DESCRIÇÃO DO ATO / EVENTO
3	002			ALTERAÇÃO
		021	1	ALTERAÇÃO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)
		051	1	CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO

Representante Legal da Empresa / Agente Auxiliar do Comércio:
Nome: **IVAN DALL'APRILE**
Telefone de Contato: (51) 2106-8440
Assinatura: *[Assinatura]*

ENTRE RIOS DO SUL - RS
Local

26 Junho 2017
Data

2 - USO DA JUNTA COMERCIAL

DECISÃO SINGULAR DECISÃO COLEGIADA

Nome(s) Empresarial(ais) Igual(ais) ou **(JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL)**

SIM NÃO *10/11/2017*

CERTIFICADO DE REGISTRO EM 18/07/2017 SOB Nº 4478069
Protocolo: 17/173691-5, DE 05/07/2017
Empresa: 43 6 0005640 1
DIMERIOS COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS EIRELI - EPP

CLEVERTON SIGNOR
SECRETÁRIO GERAL

Processo em Ordem A decisão *10/11/2017*

Data *10/11/2017* Responsável *IVAN DALL'APRILE*

DECISÃO SINGULAR

Processo em exigência. (Vide despacho em folha anexa) 2ª Exigência 3ª Exigência 4ª Exigência 5ª Exigência

Processo deferido. Publique-se e archive-se. *10/11/2017*

Processo indeferido. Publique-se.

DECISÃO COLEGIADA

Processo em exigência. (Vide despacho em folha anexa) 2ª Exigência 3ª Exigência 4ª Exigência 5ª Exigência

Processo deferido. Publique-se e archive-se.

Processo indeferido. Publique-se.

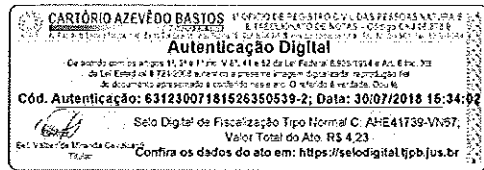
Data *10/11/2017* Vogal *IVAN DALL'APRILE* Vogal *IVAN DALL'APRILE* Vogal *IVAN DALL'APRILE* Vogal *IVAN DALL'APRILE*

Presidente da Turma

OBSERVAÇÕES

Exigência JUCERGS Micro e Pequena Empresa - RS
Retirada *10/11/2017*
Retorno *13/11/2017*

A Junta Comercial, Industrial e Serviços do Estado do Rio Grande do Sul certifica que o documento protocolizado sob o nº 17/173691-5, referente à empresa DIMERIOS COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS EIRELI - EPP, NIRE 4360005640-1, foi deferido e arquivado sob o nº 4478069, em 18/07/2017. A validação deste documento poderá ser feita no site desta Junta Comercial - http://www.jucisrs.gov.br/, informe o nº do protocolo e sua chave de segurança DNMQR. Este documento foi autenticado e assinado digitalmente em 26/07/2017 às 11:04, por Cleverton Signor - Secretário Geral.



ALTERAÇÃO Nº 02 E CONSOLIDAÇÃO O ATO CONSTITUTIVO
DIMERIOS COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI- EPP
CNPJ: 74.127.473/0001-90
NIRE: 43600056401

IVAN DALLAPRIA, brasileiro, casado em regime de comunhão parcial de bens, maior e capaz, nascido em 13/03/1975 na cidade de São Valentim – RS, empresário, residente e domiciliado na Rua General Osório, 722, Lot. Bela Vista, Bairro Centro, Passo Fundo – RS, CEP 99.010-140, inscrito no CPF: 522.661.090-49, portador da cédula de identidade 1054182595 SSP/RS; único sócio da empresa **DIMERIOS COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI – EPP**, com sede na Rua Catharina Dallagnol, 425, Centro, na cidade de Entre Rios do Sul – RS, CEP: 99.645-000, inscrita no CNPJ 74.127.473/0001-90; registrada na Junta Comercial sob o NIRE 43600056401 em 27/01/1994, resolve por este instrumento alterar e consolidar o ato constitutivo e o faz segundo as cláusulas e condições seguintes:

PRIMEIRA – O Titular Administrador resolve alterar o objeto social que passa a ser: **COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS MÉDICO-CIRÚRGICO-HOSPITALARES; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; FABRICAÇÃO DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL; FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACOQUÍMICOS; INCORPORACAO DE EMPREENDIMETNOS IMOBILIARIOS.**

SEGUNDA – O Titular Administrador resolve Consolidar o ato constitutivo, conforme as seguintes cláusulas:

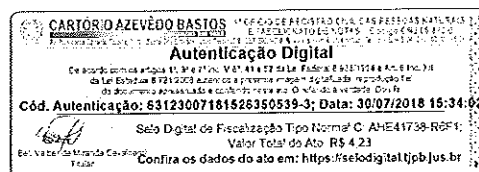
DA DENOMINAÇÃO, SEDE, OBJETO E DURAÇÃO

Cláusula 1ª - A Empresa girará sob o nome empresarial de **DIMERIOS COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI - EPP**.

Cláusula 2ª - A empresa terá como sede administrativa na Rua Catharina Dallagnol, 425, Centro, na cidade de Entre Rios do Sul – RS, CEP: 99.645-000, inscrita no CNPJ 74.127.473/0001-90; registrada na Junta Comercial sob o NIRE 43600056401 em 27/01/1994.

Parágrafo Único - A empresa poderá a qualquer tempo, abrir filiais e outros estabelecimentos, no país ou fora dele, por ato de sua administração ou por deliberação da maioria dos sócios.

Cláusula 3ª - A empresa terá por objeto, as atividades de: **COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS MÉDICO-CIRÚRGICO-HOSPITALARES; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; FABRICAÇÃO DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL; FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACOQUÍMICOS; INCORPORACAO DE EMPREENDIMETNOS IMOBILIARIOS.**



Cláusula 4ª - A empresa será por tempo de duração indeterminado, iniciando suas atividades em 03/01/1994.

DO CAPITAL

Cláusula 5ª - O capital subscrito e integralizado em moeda corrente nacional, subdividido em 110.000 (cento e dez mil) quotas no valor unitário de R\$ 1,00 (um real) cada, perfazendo um total de R\$ 110.000,00 (cento e dez mil reais), detido, em sua totalidade pelo Titular **IVAN DALLAPRIA**.

Cláusula 6ª - A responsabilidade do Titular é limitada à importância total do Capital integralizado.

DA ADMINISTRAÇÃO E SUA REMUNERAÇÃO

Cláusula 7ª - A administração da Empresa será exercida por seu titular **IVAN DALLAPRIA**, que ficará incumbido de exercer todos os atos pertinentes e necessários ao exercício das atividades ora assumidas, bem como, de representá-la judicial e extrajudicialmente, ativa e passivamente perante todas repartições e instituições financeiras, vedado, no entanto, o uso do nome empresarial em atividades estranhas ao interesse.

Parágrafo Único - É expressamente vedado o uso do nome empresarial em negócios estranhos à empresa, assim como, prestar avais, fianças ou qualquer forma jurídica de concessão de crédito a terceiros em nome da empresa, sob pena de nulidade do ato, salvo se tais consultarem aos interesses administrativos.

Cláusula 8ª - A titular Administradora poderá estabelecer uma retirada mensal a título de "pró-labore", respeitando as limitações legais vigentes.

DO BALANÇO, RESULTADO E SUA DISTRIBUIÇÃO

Cláusula 9ª - Ao término de cada exercício, em 31 de dezembro, o administrador procederá a elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo-lhes os lucros ou perdas apuradas. A empresa, poderá a qualquer tempo, levando em conta a legislação vigente, levantar balanços intermediários no decorrer do exercício, procedendo, inclusive, a distribuição de lucros.

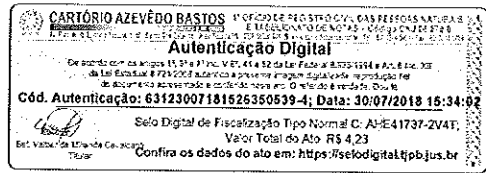
DA ISENÇÃO CRIMINAL

Cláusula 10ª - O Titular, administrador, **IVAN DALLAPRIA** declara, sob as penas da Lei:

- Não possuir ou ter sob sua titularidade, nenhuma outra empresa nos moldes do EIRELI, em qualquer parte do território nacional;
- Não estar impedido de exercer a administração da empresa, 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 norma de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fê pública ou à propriedade.

DO FALECIMENTO DO TITULAR

2



Cláusula 11ª - Em caso de falecimento do Titular, a sucessão da titularidade da EIRELI dar-se-á por alvará judicial ou na partilha, por sentença judicial ou escritura pública.

DA DISSOLUÇÃO DA EMPRESA

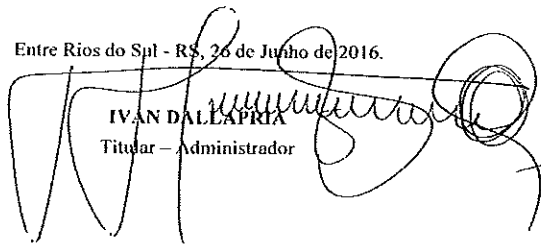
Cláusula 12ª - A empresa entrará em liquidação nos casos previstos em lei, ou em qualquer momento por manifestação expressa do Titular e as dívidas e omissões serão dirimidas pela legislação vigente.

DA ELEIÇÃO DO FORO JURÍDICO

Cláusula 13ª - Fica eleito o foro de São Valentim - RS, para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste instrumento.

Para tanto, firma nesta mesma data, justo e de pleno acordo, assina o presente instrumento de alteração do ato constitutivo, em 3 (três) vias de igual teor e forma, para que, após o registro no órgão competente produza seus jurídicos e legais efeitos.

Entre Rios do Sul - RS, 26 de Junho de 2016.


IVAN DALLAPRIA
Titular - Administrador

JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL

CERTIFICO O REGISTRO EM 18/07/2017 SOB Nº: 4478069

Protocolo: 17/173691-5, DE 05/07/2017

Empresa: 43 6 0005640 1
DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI - EPP
NIRE: 4360005640-1

CLEVERTON SIGNOR
SECRETÁRIO GERAL

02/07/2019

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/63123007181526350539>

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. Eptácio 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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 02/07/2019 14:14:24 (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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS 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.net.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1041134

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 01/07/2020 17:24:15 (hora local).

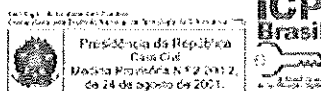
¹Código de Autenticação Digital: 63123007181526350539-1 a 63123007181526350539-4

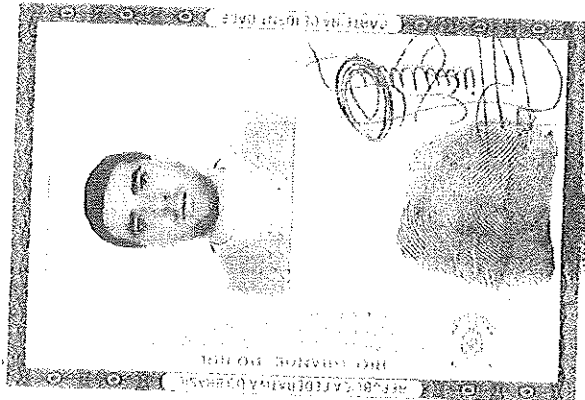
²Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b93b82d72cb2a4df438acc30648ee49b3d096d3d84472a23ee367986ae1e9fc186467c327eaf8940b4dd07a08c63c5e8570890374dfd85e3647ff5bc46d01fcc6





IDENTIFICACIONAL

1054 105505 DATA 08/02/2018

ATIVIDADE DA APRIA

DELE DO APRIA

DATA DO APRIA

13/03/1970

SAO VALENTIM DO

08/02/2018

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS **MUNICÍPIO DE RECIFE, PELO ESTADO DE PERNAMBUCO

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 6º, 7º, 11º e 12º da Lei Nº 20.263 de 18/06/2013 e Art. 6º do Vº da Lei Estadual nº 8.828/2008, autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 63120910181359310800-1; Data: 09/10/2018 14:01:46

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C. AH075525-FDQM.
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

De: Vereador Municipal Carlos
16209

Confira os dados do ato em: <https://sefodigital.spb.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 ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes.

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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **10/10/2018 09:04:43 (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 DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS 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: 1093175

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **09/10/2019 14:04:17 (hora local)**.

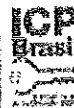
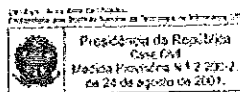
*Código de Autenticação Digital: 63120910181359310800-1

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.

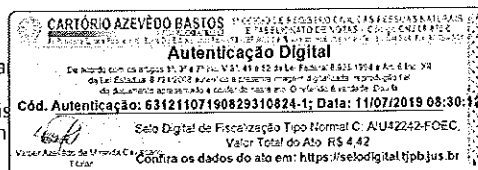
CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be55f3c66cb8d38f08b621a564a350a0c46c6bfb5430297ee4615d14eaa30aa0b6467c327ea18940b4dd07a08c63c5e8522500e384602a9aaa5eb0cfdde8a2ce2





Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis
 Governo do Estado do Rio Grande Do Sul
 Secretaria de Desenvolvimento Econômico e Turismo
 Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul



Certidão Simplificada

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data de sua expedição.

Nome Empresarial:		DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI	
Natureza Jurídica:		EMPRESA INDIVIDUAL DE RESPONSABILIDADE LIMITADA (DE NATUREZA EMPRESARIA)	
Número de Identificação do Registro de Empresas - NIRE	CNPJ	Data de Arquivamento do Ato Constitutivo	Data de Início de Atividade
4360005640-1	74.127.473/0001-90	27/01/1994	03/01/1994
Endereço Completo: RUA CATHARINA DALLAGNOL 425 - BAIRRO CENTRO CEP 99645-000 - ENTRE RIOS DO SUL/RS			
Objeto Social: COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS MEDICO CIRURGICO HOSPITALARES, COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS DE USO HUMANO, COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLOGICOS, COMERCIO ATACADISTA DE COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA, FABRICACAO DE COSMETICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA E DE HIGIENE PESSOAL, FABRICACAO DE PRODUTOS FARMACOQUIMICOS, INCORPORACAO DE EMPREENDIMETNOS IMOBILIARIOS.			
Capital Social:	R\$ 110.000,00 CENTO E DEZ MIL REAIS	Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte NÃO (Lei Complementar nº123/06)	Prazo de Duração INDETERMINADO
Capital Integralizado:	R\$ 110.000,00 CENTO E DEZ MIL REAIS		
Titular/Administrador		Tér. Mandato Função	
CPF/NIRE	Nome	xxxxxxx	TITULAR / ADMINISTRADOR
522.661.090-49	IVAN DALLAPRIA		
Status: CADASTRADA		Situação: ATIVA	
Último Arquivamento: 13/03/2019		Número: 4981397	
Ato	002 - ALTERACAO		
Evento(s)	026 - ABERTURA DE FILIAL EM OUTRA UF 051 - CONSOLIDACAO DE CONTRATO/ESTATUTO		
Empresa(s) Antecessora(s)			
Nome Anterior	Nire	Número Aprovação	UF Tipo Movimentação
DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS LTDA	4320275159-2	43600056401	xx TRANSFORMACAO
DIMERIOS MATERIAIS CIRURGICOS LTDA	4320275159-2	3494705	xx ALTERAÇÃO DE NOME EMPRESARIAL
MEDICAMENTOS DALLAPRIA LTDA	4320275159-2	2407650	xx ALTERAÇÃO DE NOME EMPRESARIAL
IRMAOS DALLAPRIA LTDA	4320275159-2	2031035	xx ALTERAÇÃO DE NOME EMPRESARIAL
Filial(ais) nesta Unidade da Federação ou fora dela			
Nire	CNPJ	Endereço	
xxxxxxx	xxxxxxx	RUA JOSE ROBERTO OTTO, 557, BAIRRO PEREQUE, 88210-000, PORTO BELO/SC	
NADA MAIS#			

Porto Alegre, 10 de Julho de 2019 17:25

Carlos Gonçalves
 CARLOS GONÇALVES
 SECRETÁRIO GERAL

Certidão Simplificada Digital emitida pela JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL e certificada digitalmente. Se desejar confirmar a autenticidade desta certidão, acesse o site da JUCISRS (<http://jucisrs.rs.gov.br>) e clique em validar certidão. A certidão pode ser validada de duas formas:

- 1) Validação por envio de arquivo (upload)
- 2) Validação visual (digite o nº C190000720737 e visualize a certidão)



19/285.435-6

15/08/2019

Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

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.

A informação sobre o porte que consta neste comprovante é a declarada pelo contribuinte.

 REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA		
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 74.127.473/0001-90 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 27/01/1994
NOME EMPRESARIAL DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) DIME MEDICAMENTOS		PORTE DEMAIS
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 20.63-1-00 - Fabricação de cosméticos, produtos de perfumaria e de higiene pessoal 21.10-6-00 - Fabricação de produtos farmoquímicos 41.10-7-00 - Incorporação de empreendimentos imobiliários 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos 46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 230-5 - Empresa Individual de Responsabilidade Limitada (de Natureza Empresári		
LOGRADOURO R CATHARINA DALLAGNOL	NÚMERO 425	COMPLEMENTO
CEP 99.645-000	BAIRRO/DISTRITO CENTRO	MUNICÍPIO ENTRE RIOS DO SUL
UF RS	TELEFONE (54) 3544-1055 / (54) 3544-1478	
ENDEREÇO ELETRÔNICO IVAN@DIME.MED.BR		
ENTÉ FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 03/11/2005	
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 15/08/2019 às 17:12:52 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

[Consulta QSA / Capital Social](#)

[Voltar](#)

 Preparar Página
para Impressão

A RFB agradece a sua visita. Para informações sobre política de privacidade e uso, [clique aqui](#).
[Atualize sua página](#)

P

01/08/2019



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: DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI
CNPJ: 74.127.473/0001-90

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. Refero-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 16:17:46 do dia 01/08/2019 <hora e data de Brasília>.

Válida até 28/01/2020.

Código de controle da certidão: CE0B.B062.6C6C.4546

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
SECRETARIA DA FAZENDA
RECEITA ESTADUAL

Certidão de Situação Fiscal nº 0013958239

Identificação do titular da certidão:

Nome: DIMERIOS COM DE MATS CIRURGICOS EIRELI
Endereço: RUA CATHARINA DALL AGNOL, 425, SALA 01
CENTRO, ENTRE RIOS DO SUL - RS
CNPJ: 74.127.473/0001-90

Certificamos que, aos 01 dias do mês de OUTUBRO do ano de 2019, revendo os bancos de dados da Secretaria da Fazenda, o titular acima enquadra-se na seguinte situação:
CERTIDAO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA, NOS TERMOS DO ARTIGO 206 DO CTN

Descrição dos Débitos/Pendências:

Possui 14 Débito(s) AUL/DAT:
13 Adm Parcelado - 1 Adm Exigibilidade Suspensa

Esta certidão **NÃO É VÁLIDA** para comprovar;

- a) a quitação de tributos devidos mensalmente e declarados na Declaração Anual de Simples Nacional (DASN) e no Programa Gerador do Documento de Arrecadação do Simples Nacional (PGDAS-D) pelos contribuintes optantes pelo Simples Nacional;
- b) em procedimento judicial e extrajudicial de inventário, de arrolamento, de separação, de divórcio e de dissolução de união estável, a quitação de ITCD, Taxa Judiciária e ITBI, nas hipóteses em que este imposto seja de competência estadual (Lei nº 7.608/81).

No caso de doação, a Certidão de Quitação do ITCD deve acompanhar a Certidão de Situação Fiscal.

Esta certidão constitui-se em meio de prova de existência ou não, em nome do interessado, de débitos ou pendências relacionados na Instrução Normativa nº 45/98, Título IV, Capítulo V, 1.1.

A presente certidão não elide o direito de a Fazenda do Estado do Rio Grande do Sul proceder a posteriores verificações e vir a cobrar, a qualquer tempo, crédito que seja assim apurado.

Esta certidão é válida até 29/11/2019.

Certidão expedida gratuitamente e com base na IN/DRP nº 45/98, Título IV, Capítulo V.

Autenticação: 0023644597

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada em <https://www.sefaz.rs.gov.br>.

ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
MUNICÍPIO DE ENTRE RIOS DO SUL

000218



SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS
TRIBUTOS MUNICIPAIS E DÉBITOS NÃO TRIBUTÁRIOS**

Numero:		
163	/	2019

Emissão:
09/09/2019

Validade :
08/12/2019

Código de Controle:
e4ece4aa-1ac7-4330-b744-f969177bcc8e

CPF / CNPJ :	74.127.473/0001-90
CONTRIBUINTE :	DIMERIOS COM. DE MAT. CIRURGICOS EIRELI
ENDEREÇO:	CATHARINA DALLAGNOL , 425
CEP :	99645000
CIDADE / UF	ENTRE RIOS DO SUL RS

Ressalvando o direito da Fazenda Pública Municipal de cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam, até esta data, pendências em seu nome, relativas a tributos e obrigações não tributárias para com este município.

Esta certidão não é válida para fins de arrolamento, inventário, separação judicial ou divórcio, judicial ou extrajudicial.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no portal de serviços ao cidadão.

Base Legal: Código Tributário Municipal

Certidão emitida gratuitamente

Atenção: Qualquer rasura ou emenda Invalidará este documento

01/10/2019

Consulta Regularidade do Empregador

Voltar

Imprimir

**Certificado de Regularidade
do FGTS - CRF****Inscrição:** 74.127.473/0001-90**Razão Social:** DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS LTDA EPP**Endereço:** R CATHARINA DALLAGNOL 425 / CENTRO / ENTRE RIOS DO SUL / RS /
99645-000

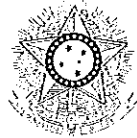
A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

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: 20/09/2019 a 19/10/2019**Certificação Número:** 2019092002011866412351

Informação obtida em 01/10/2019 08:24:57

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



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI
(MATRIZ E FILIAIS) CNPJ: 74.127.473/0001-90
Certidão nº: 171857899/2019
Expedição: 03/05/2019, às 13:56:30
Validade: 29/10/2019 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **74.127.473/0001-90**, **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.



TJDFT

Poder Judiciário da União

TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO DISTRITO FEDERAL E DOS TERRITÓRIOS

000221

K

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DISTRIBUIÇÃO (ESPECIAL - AÇÕES CÍVEIS E CRIMINAIS)
1ª e 2ª Instâncias**

CERTIFICAMOS que, após consulta aos registros eletrônicos de distribuição de ações cíveis e criminais disponíveis até 25/09/2019, **NADA CONSTA** contra o nome por extenso e CPF/CNPJ de:

DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI
74.127.473/0001-90

OBSERVAÇÕES:

- a) Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário.
- b) A certidão será emitida de acordo com as informações inseridas no banco de dados. Em caso de exibição de processos com dados desatualizados, o interessado deverá requerer a atualização junto ao juízo ou órgão julgador.
- c) A certidão será negativa quando não for possível a individualização dos processos por carência de dados do Poder Judiciário. (artigo 8º, § 2º da Resolução 121/CNJ).
- d) A certidão cível contempla ações cíveis, execuções fiscais, execuções e insolvências civis, falências, recuperações judiciais, recuperações extrajudiciais, inventários, interdições, tutelas e curatelas. A certidão criminal compreende os processos criminais, os processos criminais militares e as execuções penais. Demais informações sobre o conteúdo das certidões, consultar em www.tjdft.jus.br, no menu Serviços, Certidões, Certidão de Nada Consta, Tipos de Certidão.
- e) A certidão cível atende ao disposto no inciso II do artigo 31 da Lei 8.666/1993.
- f) Medida prevista no artigo 26 do Código Penal, sentença não transitada em julgado.

A autenticidade deverá ser confirmada no site do TJDFT (www.tjdft.jus.br), no menu **Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Validar Certidão - autenticar**, informando-se o número do selo digital de segurança

Emitida gratuitamente pela internet em: 26/09/2019

Data da última atualização do banco de dados: 25/09/2019

Selo digital de segurança: **2019.CTD.16FH.ITPV.VF8I.IAHR.QEZK**

*** VÁLIDA POR 30(TRINTA) DIAS ***

**TJDFT**Poder Judiciário da União
TRIBUNAL DE JUSTIÇA DO DISTRITO FEDERAL E DOS TERRITÓRIOS**CERTIDÃO NEGATIVA DE DISTRIBUIÇÃO(AÇÕES DE FALÊNCIAS E RECUPERAÇÕES JUDICIAIS)
1ª e 2ª Instâncias**

CERTIFICAMOS que, após consulta aos registros eletrônicos de distribuição de ações de falências e recuperações judiciais disponíveis até 25/09/2019, **NADA CONSTA** contra o nome por extenso e CPF/CNPJ de:

DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI
74.127.473/0001-90

OBSERVAÇÕES:

- a) Os dados de identificação são de responsabilidade do solicitante da certidão, devendo a titularidade ser conferida pelo interessado e pelo destinatário.
- b) A certidão será emitida de acordo com as informações inseridas no banco de dados. Em caso de exibição de processos com dados desatualizados, o interessado deverá requerer a atualização junto ao juízo ou órgão julgador.
- c) A certidão será negativa quando não for possível a individualização dos processos por carência de dados do Poder Judiciário. (artigo 8º, § 2º da Resolução 121/CNJ).
- d) A certidão cível contempla ações cíveis, execuções fiscais, execuções e insolvências civis, falências, recuperações judiciais, recuperações extrajudiciais, inventários, interdições, tutelas e curatelas. A certidão criminal compreende os processos criminais, os processos criminais militares e as execuções penais. Demais informações sobre o conteúdo das certidões, consultar em www.tjdft.jus.br, no menu Serviços, Certidões, Certidão de Nada Consta, Tipos de Certidão.
- e) A certidão cível atende ao disposto no inciso II do artigo 31 da Lei 8.666/1993.
- f) Medida prevista no artigo 26 do Código Penal, sentença não transitada em julgado.

A autenticidade deverá ser confirmada no site do TJDFT (www.tjdft.jus.br), no menu **Serviços, Certidões, Certidão Nada Consta, Validar Certidão - autenticar**, informando-se o número do selo digital de segurança

Emitida gratuitamente pela internet em: 26/09/2019

Data da última atualização do banco de dados: 25/09/2019

Selo digital de segurança: **2019.CTD.40X8.WF5I.LD2N.UY50.CD3A**

*** VÁLIDA POR 30(TRINTA) DIAS ***

/



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL

PODER JUDICIÁRIO

CERTIDÃO JUDICIAL CÍVEL NEGATIVA

À vista dos registros constantes nos sistemas de Informática do Poder Judiciário do Estado do Rio Grande do Sul é expedida a presente certidão por não constar distribuição de ação falimentar, concordatária, recuperação judicial e extrajudicial em tramitação contra a seguinte parte interessada:
DIMERIOS COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI *****
CNPJ 74.127.473/0001-90*****

São Valentim, 22 de agosto de 2019, às 13h52min



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PODER JUDICIÁRIO
TRIBUNAL DE JUSTIÇA

DOCUMENTO ASSINADO POR
RIO GRANDE DO SUL PODER JUDICIARIO

DATA
22/08/2019 13h52min



Este é um documento eletrônico assinado digitalmente conforme Lei Federal nº 11.419/2006 de 19/12/2006, art. 1º, parágrafo 2º, inciso III.

Para conferência do conteúdo deste documento, acesse, na internet, o endereço <https://www.tjrs.jus.br/verificadocs> e digite o seguinte

número verificador: 0000857878417



AO
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS
CHAMADA PÚBLICA Nº 001/2019
ABERTURA: 30/05/2019 às 08:00

09.246.996/0001-94
IE 90734490-89

PROPOSTA

IMPLATECH EIRELI - EPP

Razão Social/Nome: **IMPLATECH EIRELI EPP**
Representante Legal: Gisele Dias de Melo Batista
RG: 5.157.698-5 SESP/PR - CPF: 752.172.609-04
Endereço: Rua Prof. Duílio Calderari, 1493, sala 02, Jardim Paulista
Município: Campina Grande do Sul - Estado: PR CEP: 83.430-000
CNPJ: 09.246.996/0001-94 IE: 90734490-89
Fone: (41) 3052-2127 - E-Mail: licitacao.imatech@gmail.com - Responsável: Camila Kramar
Banco: Banco do Brasil 001 - Agência: 3041-4 - Conta: 34413-3

Rua Professor Duílio Calderari Nº 1493 - Sala 2
Jardim Paulista - CEP: 83430-000

Campina Grande do Sul - PR

000223

Item	Quantidade de amostras	Apresentação	Produto
18	05	UN	PRODUTO: BIATAIN SILICONE 7,5x7,5 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 7,5x7,5 / MS: 10430310110 / Biatain Silicone é um curativo de espuma absorvente macio e flexível com uma camada de silicone suave. Pode ser usado para uma grande variedade de feridas exsudativas, o que faz de Biatain Silicone a melhor escolha para cicatrização de feridas em ambiente úmido, dentre as feridas mais comuns.
19	05	UN	PRODUTO: BIATAIN SILICONE 10x10 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 10x10 / MS: 10430310110 / Biatain Silicone é um curativo de espuma absorvente macio e flexível com uma camada de silicone suave. Pode ser usado para uma grande variedade de feridas exsudativas, o que faz de Biatain Silicone a melhor escolha para cicatrização de feridas em ambiente úmido, dentre as feridas mais comuns.
20	05	UN	PRODUTO: BIATAIN SILICONE 12,5x12,5 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 12,5x12,5 / MS: 10430310110 / Biatain Silicone é um curativo de espuma absorvente macio e flexível com uma camada de silicone suave. Pode ser usado para uma grande variedade de feridas exsudativas, o que faz de Biatain Silicone a melhor escolha para cicatrização de feridas em ambiente úmido, dentre as feridas mais comuns.
21	05	UN	PRODUTO: BIATAIN SILICONE 15x15 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 15x15 / MS: 10430310110 / Biatain Silicone é um curativo de espuma absorvente macio e flexível com uma camada de silicone suave. Pode ser usado para uma grande variedade de feridas exsudativas, o que faz de Biatain Silicone a melhor escolha para cicatrização de feridas em ambiente úmido, dentre as feridas mais comuns.
22	05	UN	PRODUTO: BIATAIN SILICONE 17,5x17,5 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 17,5x17,5 / MS: 10430310110 / Biatain Silicone é um curativo de espuma absorvente macio e flexível com uma camada de silicone suave. Pode ser usado para uma grande variedade de feridas exsudativas, o que faz de Biatain Silicone a melhor escolha para cicatrização de feridas em ambiente úmido, dentre as feridas mais comuns.
43	02	UN	PRODUTO: COMFEEL CREME BARREIRA / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/EUA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: FRASCO DE 60 ML / MS: 10430319010 / O Creme Barreira é o tratamento ideal para a pele seca ou irritada, causada pelo exsudato oriundo da pele perilesional. O Creme Barreira repele a entrada de líquidos. Ele suaviza a pele, contém um protetor de pH que restaura o pH da pele, prevenindo lesões cutâneas.
47	05	UN	PRODUTO: BIATAIN ALGINATO FITA 44x3 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO EM FITA DE 44x3 / MS: 10430310091 / Biatain Alginato pode ser usado em todas as feridas de espessura parcial ou total com exsudação moderada a intensa. Biatain Alginato pode auxiliar o controle de pequenos sangramentos em feridas superficiais. Biatain Alginato pode ser usado com terapia compressiva. Biatain Alginato não deve ser utilizado em feridas secas ou pouco exsudativas nem para controlar sangramento intenso. Biatain Alginato é indicado para úlceras de pressão, úlceras venosas de perna, úlceras arteriais, úlcera de pé diabético, áreas doadoras ou feridas traumáticas.
49	05	UN	PRODUTO: BIATAIN ALGINATO 10x10 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 10x10 / MS: 10430310091 / Biatain Alginato pode ser usado em todas as feridas de espessura parcial ou total com exsudação moderada a intensa. Biatain Alginato pode auxiliar o controle de pequenos sangramentos em feridas

Endereço: Rua Professor Duílio Calderari nº 1493 - 1º andar - Sala 2 - Jardim Paulista -
Campina Grande do Sul - Paraná
Telefone: (41) 3052-2100

superficiais. Biatain Alginato pode ser usado com terapia compressiva. Biatain Alginato não deve ser utilizado em feridas secas ou pouco exsudativas nem para controlar sangramento intenso. Biatain Alginato é indicado para úlceras de pressão, úlceras venosas de perna, úlceras arteriais, úlcera de pé diabético, áreas doadoras ou feridas traumáticas.

V 50 05 UN

PRODUTO: BIATAIN ALGINATO 15x15 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/ APRESENTAÇÃO: CURATIVO 15x15 / MS: 10430310091 / Biatain Alginato pode ser usado em todas as feridas de espessura parcial ou total com exsudação moderada a intensa. Biatain Alginato pode auxiliar o controle de pequenos sangramentos em feridas superficiais. Biatain Alginato pode ser usado com terapia compressiva. Biatain Alginato não deve ser utilizado em feridas secas ou pouco exsudativas nem para controlar sangramento intenso. Biatain Alginato é indicado para úlceras de pressão, úlceras venosas de perna, úlceras arteriais, úlcera de pé diabético, áreas doadoras ou feridas traumáticas.

J 51 05 UN

PRODUTO: BIATAIN AG 18x18 ADESIVO / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 18x18 ADESIVO / MS: 10430310062 / Biatain Ag Adesivo pode ser usado em uma ampla gama de feridas exsudativas com cicatrização demorada devido a bactérias, ou nas quais há risco de infecção, incluindo úlceras de perna, lesões por pressão, queimaduras de segundo grau, áreas doadoras, feridas pós-operatórias e abrasões da pele. Biatain Ag Adesivo pode ser utilizado em combinação com a terapia compressiva.

J 52 05 UN

PRODUTO: BIATAIN AG 12,5x12,5 ADESIVO / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 12,5x12,5 ADESIVO / MS: 10430310062 / Biatain Ag Adesivo pode ser usado em uma ampla gama de feridas exsudativas com cicatrização demorada devido a bactérias, ou nas quais há risco de infecção, incluindo úlceras de perna, lesões por pressão, queimaduras de segundo grau, áreas doadoras, feridas pós-operatórias e abrasões da pele. Biatain Ag Adesivo pode ser utilizado em combinação com a terapia compressiva.

V 53 10 UN

PRODUTO: BIATAIN AG 10x10 NÃO ADESIVO / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 10x10 NÃO ADESIVO / MS: 10430310062 / Biatain Ag não adesivo pode ser usado em uma ampla gama de feridas exsudativas com cicatrização demorada devido a bactérias, ou onde há risco de infecção, incluindo úlceras de perna, lesões por pressão, queimaduras de segundo grau, áreas doadoras, úlceras do pé diabético, feridas pós-operatórias e abrasões da pele. Biatain Ag Não Adesivo pode ser usado em combinação com terapia compressiva.

V 54 05 UN

PRODUTO: BIATAIN AG 15x15 NÃO ADESIVO / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 15x15 NÃO ADESIVO / MS: 10430310062 / Biatain Ag não adesivo pode ser usado em uma ampla gama de feridas exsudativas com cicatrização demorada devido a bactérias, ou onde há risco de infecção, incluindo úlceras de perna, lesões por pressão, queimaduras de segundo grau, áreas doadoras, úlceras do pé diabético, feridas pós-operatórias e abrasões da pele. Biatain Ag Não Adesivo pode ser usado em combinação com terapia compressiva.

J 62 05 UN

PRODUTO: COMFEEL PLUS 15x15 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO HIDROCOLÓIDE 15x15 / MS: 10430310018 / Curativo hidrocolóide em placa, estéril, com bordas biseladas, flexível, com camada externa semipermeável, possui grade demarcadora e marca impressa na superfície. Camada interna auto adesiva contendo carboximetilcelulose sódica e alginato de cálcio, sistema de aplicação sem toque e sinal de troca.

J 63 05 UN

PRODUTO: COMFEEL PLUS 10x10 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO HIDROCOLÓIDE 10x10 / MS: 10430310018 / Curativo hidrocolóide em placa, estéril, com bordas biseladas, flexível, com camada externa semipermeável, possui grade demarcadora e marca impressa na superfície. Camada interna auto adesiva contendo carboximetilcelulose sódica e alginato de cálcio, sistema de aplicação sem toque e sinal de troca.

64 05 UN

PRODUTO: COMFEEL PLUS 20x20 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO HIDROCOLÓIDE 20x20 / MS: 10430310018 / Curativo hidrocolóide em placa, estéril, com bordas biseladas, flexível, com camada externa semipermeável, possui grade demarcadora e marca impressa na superfície. Camada interna auto adesiva contendo carboximetilcelulose sódica e alginato de cálcio, sistema de aplicação sem toque e sinal de troca.

J 65 05 UN

PRODUTO: COMFEEL PLUS TRANSPARENTE 10x10 / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE 10x10 / MS: 10430310014 / Curativo de hidrocolóide, transparente, estéril, auto-adesivo, absorvente, altamente flexível, composto de carboximetilcelulose, recoberto por uma película de poliuretano semipermeável que é impermeável a água e bactérias externas e permite evaporação de gases internos. Com grade demarcadora e marca impressa na superfície. Permite a visualização da ferida para o acompanhamento da evolução da cicatrização, sem necessidade de remoção do mesmo. Sistema de aplicação sem toque.

09.246.996/0001-94

I.E 90734490-89

IMPLATECH EIRELI - EPP

Rua Professor Duílio Calderari Nº 1493 - Sala 2
Jardim Paulista - CEP: 83430-000

Campina Grande do Sul - PR
Endereço: Rua Professor Duílio Calderari nº 1493 - 1º andar - Sala 2 - Jardim Paulista -

Campina Grande do Sul - Paraná

Telefone: (41) 3052-2100

66 // 05 UN

PRODUTO: COMFEEL PLUS TRANSPARENTE 5x7 / FABRICANTE: COLOPLAST /
PROCEDÊNCIA: DINAMARCA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO HIDROCOLÓIDE
TRANSPARENTE 5x7 / MS: 10430310014 / Curativo de hidrocolóide, transparente, estéril,
auto-adesivo, absorvente, altamente flexível, composto de carboximetilcelulose, recoberto
por uma película de poliuretano semipermeável que é impermeável a água e bactérias
externas e permite evaporação de gases internos. Com grade demarcadora e marca
impressa na superfície. Permite a visualização da ferida para o acompanhamento da
evolução da cicatrização, sem necessidade de remoção do mesmo. Sistema de aplicação
sem toque.

68 // 05 UN

PRODUTO: BIATAIN AG 10x10 NÃO ADESIVO / FABRICANTE: COLOPLAST /
PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 10x10 NÃO
ADESIVO / MS: 10430310062 / Biatain Ag não adesivo pode ser usado em uma ampla
gama de feridas exsudativas com cicatrização demorada devido a bactérias, ou onde há
risco de infecção, incluindo úlceras de perna, lesões por pressão, queimaduras de segundo
grau, áreas doadoras, úlceras do pé diabético, feridas pós-operatórias e abrasões da pele.
Biatain Ag Não Adesivo pode ser usado em combinação com terapia compressiva.

69 // 05 UN

PRODUTO: BIATAIN AG 15x15 NÃO ADESIVO / FABRICANTE: COLOPLAST /
PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/HUNGRIA / APRESENTAÇÃO: CURATIVO 15x15 NÃO
ADESIVO / MS: 10430310062 / Biatain Ag não adesivo pode ser usado em uma ampla
gama de feridas exsudativas com cicatrização demorada devido a bactérias, ou onde há
risco de infecção, incluindo úlceras de perna, lesões por pressão, queimaduras de segundo
grau, áreas doadoras, úlceras do pé diabético, feridas pós-operatórias e abrasões da pele.
Biatain Ag Não Adesivo pode ser usado em combinação com terapia compressiva.

75 // 02 UN

PRODUTO: PURILON / FABRICANTE: COLOPLAST / PROCEDÊNCIA: DINAMARCA /
APRESENTAÇÃO: BSNAGA DE 8 GR / MS: 10430310011 / Purilon é um hidrogel suave,
composto por ingredientes naturais sem nenhum aditivo. Purilon gel deve ser usado em
feridas que precisam de desbridamento eficaz e delicado do tecido necrótico, preparando,
assim, o caminho para cicatrização mais rápida da ferida.

82 // 3 UN

PRODUTO: COMFEEL LIMPADOR DE PELE / FABRICANTE: COLOPLAST /
PROCEDÊNCIA: DINAMARCA/EUA / APRESENTAÇÃO: FRASCO DE 180 ML / MS:
10430319034 / O limpador de pele é uma forma mais suave e eficaz de limpeza comparada
ao uso de água e sabão, agentes solventes, agentes de secagem ou outros agentes
agressivos utilizados por ostomizados ou pessoas incontinentes para limpeza da pele. Feita
com óleo de coco natural,
loção de limpeza limpa e deixa a pele mais suave com eficiência. Resíduos de curativos
adesivos também são removidos com o limpador de pele devido ao seu teor de álcool
isopropílico (AIP). O ingrediente alantoína promove a cicatrização da pele lesionada.

Campina Grande do Sul/PR, 29 de maio de 2019.

09.246.996/0001-94

I.E 90734490-89

IMPLATECH EIRELI - EPP

Rua Professor Duílio Calderari Nº 1493 - Sala 2
Jardim Paulista - CEP: 83430-000

Campina Grande do Sul - PR

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cláudio Lopes dos Santos</i> Reg. Categoria: <i>46551</i>
Instituição: CONIMS
Município: <i>Pato Branco</i>

PRODUTO TESTADO

Item	Produto/Marca
<i>18</i>	<i>Cobertura Adesiva Coloplast</i>
<i>7,5x7,5</i>	

1- Parecer Técnico:

Atende o Descritivo

2 - Aprovado: () Sim () Não

3 - Justificativa:

Bom Qualidade

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cláudio Lopes dos Santos
COREN 401551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Anise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: CONIMS	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 19. Abertura Comporta Auto adesiva: Box 10</i>

1- Parecer Técnico:

Atende as descritivas

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

Bom Qualidade

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 481.751
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Deise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Gleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Itaó Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item do Roberto Composto Auto adesivo 12,5x12,5 Coloplast</i>

1- Parecer Técnico:

Conformidade com o descritivo e ótima qualidade

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Gleidiane Lopes dos Santos
COREN 401551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciela Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PP 412.756

Denise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461251</i>
Instituição: CONIMS	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Item	Produto/Marca
<i>21</i>	<i>Coloplast</i>
<i>Robusta Composta Autoadesiva 15x15 cm</i>	

1-Parecer Técnico:

Conformidade com o descritivo, boa qualidade

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461251
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Deise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Voto Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 22. Cobertura Composita Autadesiva / Coloplast 17,5 x 17,5</i>

1- Parecer Técnico:

Conforme descritivo, boa qualidade

2 - Aprovado: Sim () Não


3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *20/06/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COR/N 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL


Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira / CONIMS
COREN-PR 412.759

Luise P. Rodrigues



CONIMS

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000231

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico:	<i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria:	<i>465551</i>
Instituição:	CONIMS		
Município:	<i>Fato Branco</i>		

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 43 - Creme barreira - Adoplast 60g</i>

1- Parecer Técnico: *Atende o Descritivo - Ótima Qualidade*

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
CONIMS 465551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREM-PR 412.759

Daíse P. Rodrigues



CONIMS

CONÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000232

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>401551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 47 - Curativos Alginate fita - Coloplast</i>

1- Parecer Técnico:

Atende o Descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo*

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 401551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Golussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Denise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <u>Cleudiane Lopes dos Santos</u>	Reg. Categoria: <u>461551</u>
Instituição: <u>CONIMS</u>	
Município: <u>Fato Branco</u>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<u>Item 49 - Curativo Alginate Coleis Carbomethylcelulose</u> <u>10x10</u>

1- Parecer Técnico:

Conforme Descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: O produto analisado atende as
especificações do descritivo.

4 - Comentários:

Data: 29.06.19

Cleudiane Lopes dos Santos
COFEN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Cláudia Aparecida Colussi de Oliveira
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.758

Cláudia P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 50 - Curativo Alginato de Cálcio e Carboximetilcelulose Coloplast 15 x 15</i>

1- Parecer Técnico:
Atende o descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *28 / 06 / 19*

Cleidiane Lopes dos Santos
CORIN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Quise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 5.1. Evrativa Espuma de Poliouretano el Pato Coloplast - 13 x 13</i>

1- Parecer Técnico:

Atende o Descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
CORAN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Deise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos	Reg. Categoria: 464551
Instituição: CONIMS	
Município: Pató Branco	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
Item 52 Evativo Poliviteloro e/Brato Adesivo Coloplast 12,5 x 12,5

1-Parecer Técnico:

Atende o Descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: O produto analisado atende as especificações do descritivo.

4 - Comentários:

Data: 28.06.19

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Patómeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Patómeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Denise V. Rodrigues



CONIMS

CONBÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

000237

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>161551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pató Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 53 - Curativo polivretano el. prata m. Adesivo Box 10 Coloplast</i>

1- Parecer Técnico: *Atende o Descritivo*

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações*

4 - Comentários:

Data: *28/06/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 161551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.753
Deise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Gleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Rato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 54 - Curativos Polipropileno com Puro Adesivo Celoplast 15x15</i>

1-Parecer Técnico: *Atende o Descritivo*

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *28/06/19*

Gleidiane Lopes dos Santos
CORREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Coussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Denise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cláudia Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 62, Evativa Hidrocoloidal - 15x15 - Adoplast</i>

1- Parecer Técnico:

Atende o Descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo*

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cláudia Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Denise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 63. Punativo Anestésico 10x10. Celoplast</i>

1- Parecer Técnico: *Atende o Descritivo*

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo*

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Denise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 64 - Curativo Híbrido coloi de 20 x 20 edoplast</i>

1-Parecer Técnico:

Atende o Descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa:

O produto analisado atende as especificações do descritivo.

4 - Comentários:

Data:

20.06.19

Cleidiane Lopes dos Santos
CORREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Deise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos	Reg. Categoria: 461551
Instituição: CONIMS	
Município: Pato Branco	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
2 Tembs - Curativo hidrocolóide 10x10 Coloplast

1-Parecer Técnico: Atende o Descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não


3 - Justificativa: O produto analisado atende as especificações do descritivo.

4 - Comentários:

Data: 28, 06, 19

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL


Graciela Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Daíse R. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 66 - Curativo Hidrocolóide 5x7 - adoplast</i>

1-Parecer Técnico: *Atende o Descritivo*

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

Data: *28.06.19*

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN/PR 412.759

Luise V. Rod. Jues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 68 Evatis m adesivo el Ponto 10 x 10 Coloplast</i>

1- Parecer Técnico: *Atende o Descritivo*

2 - Aprovado: Sim () Não


3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL


Graziela Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.752

Deise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i> Reg. Categoria: <i>46551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>
Município: <i>Tato Branco</i>

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 69. Cautivo m adesivo c/ Ponto 15x15</i> <i>Edoplast</i>

1-Parecer Técnico:

Atende o descritivo

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciele Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Denise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>46.1551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item F5 - Hidrogel esteril Og Coloplast</i>

1-Parecer Técnico: *Atende o Descritivo*

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *28, 06, 19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 46.7551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Graciela Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Deise P. Rodrigues

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Pato Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 02 Limpador de pele - 18cm) Adoplast</i>

1- Parecer Técnico:

Atende o Descritivo

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: *O produto analisado atende as especificações do descritivo.*

4 - Comentários:

Data: *28.06.19*

Cleidiane Lopes dos Santos
Enfermeira
COREN-PR 1551

RESPONSÁVEL

Graciela Aparecida Colussi de Chaves
Enfermeira - CONIMS
COREN-PR 412.759

Denise P. Rodrigues

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COLOPLAST DO BRASIL LTDA		
CNPJ	02.794.555/0001-88	Autorização	1.04.303-1
Produto	BIATAIN SILICONE		

Modelo Produto Médico

33400 Cobertura de Espuma BiatainSilicone 10cm x 20cm, 33401 Cobertura de Espuma Biatain Silicone 10cm x 30cm, 33404 Cobertura de Espuma Biatain Silicone Sacral 15cm x 19cm, 33405 Cobertura de Espuma Biatain Silicone Sacral 25cm x 25cm, 33406 Cobertura de Espuma Biatain Silicone Calcâneo 18cm x 18cm, 33408 Cobertura de Espuma Biatain Silicone Multishape 14cm x 19,5cm.

COBERTURA DE ESPUMA BIATAIN SILICONE: 7,5 cm X 7,5 cm (33434); 10 cm x 10 cm (33435); 12,5 cm x 12,5 cm (33436); 15 cm x 15 cm (33437) e 17,5 cm x 17,5 cm (33438).

Nome Técnico	Curativo
Registro	10430310110
Processo	25351.618986/2013-71
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	02/02/2025

Voltar

Informação de Produto BIATAIN SILICONE

Descrição de Produto

Uso

Blatain Silicone pode ser usado em uma grande variedade de feridas exsudativas, incluindo úlceras de perna, úlceras de pressão, úlceras de pé diabético não infectadas, áreas doadoras, feridas pós-operatórias e abrasões na pele. Blatain Silicone pode ser usado em combinação com terapia compressiva.

Exclusiva espuma em 3D para absorção superior.

Quando em contato com o exsudato, a exclusiva espuma em 3D do Blatain Silicone se adapta ao leito da ferida. As propriedades de gerenciamento de fluido do Blatain Silicone asseguram o controle ideal do exsudato, minimizando assim o risco de maceração e vazamento.

Ajuste seguro

A tela de contato para feridas confeccionada com silicone proporciona ajuste seguro para manter a cobertura em seu lugar e assegurar dor mínima durante a remoção

Abertura sem toque

Blatain Silicone apresenta uma abertura sem toque de 3 peças para permitir uma aplicação fácil e asséptica e reduzir o desperdício de curativos. (link para o vídeo em que o produto é colocado, 0,44-1,18)

Macio, flexível e confortável

O design macio e flexível do Blatain Silicone assegura um ajuste firme à ferida e ao corpo; a almofada de espuma no nível da pele torna o Blatain Silicone confortável de usar – mesmo sob compressão.

Resistente a bactérias e ao banho

A película superior semipermeável é resistente a bactérias e ao banho.

Modo de ação

A exclusiva espuma em 3D absorve o exsudato verticalmente e, juntamente com a tela de bloqueio, bloqueia o fluido dentro de sua estrutura, embora mantenha a ferida úmida a fim de garantir condições ideais para cicatrização de ferida em meio ambiente úmido.

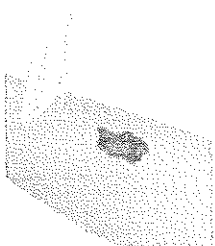
Composição do produto

Blatain Silicone é uma cobertura de espuma de poliuretano macio e adaptável com uma película superior semipermeável, resistente à água e bactérias, e um adesivo de silicone macio.



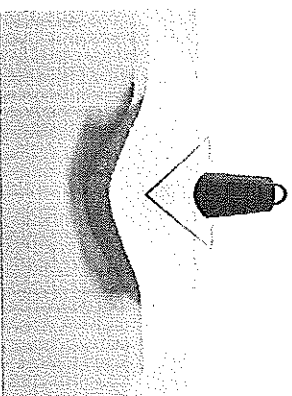
Uso

Blatain Silicone pode ser usado em uma grande variedade de feridas exsudativas, incluindo úlceras de perna, úlceras de pressão, úlceras de pé diabético não infectadas, áreas doadoras, feridas pós-operatórias e abrasões na pele. Blatain Silicone pode ser usado em combinação com terapia compressiva.



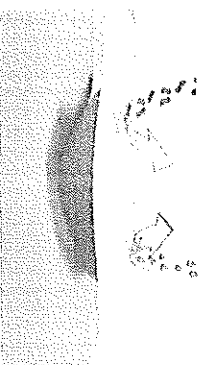
Ajuste seguro

A tela de contato para feridas confeccionada com silicone proporciona ajuste seguro para manter a cobertura em seu lugar e assegurar dor mínima durante a remoção



Macio, flexível e confortável

O design macio e flexível do Blatain Silicone assegura um ajuste mais firme à ferida e ao corpo; a almofada de espuma no nível da pele torna o Blatain Silicone confortável de usar – mesmo sob compressão.



Biatain Alginato

Cobertura de Hidrofibra de Carboximetilcelulose e Alginato de Cálcio

A. NOME DO PRODUTO E MARCA:

Biatain Alginato – Cobertura de Hidrofibra de Carboximetilcelulose e Alginato de Cálcio

B. NOME DO FORNECEDOR E SEU ENDEREÇO:

COLOPLAST DO BRASIL LTDA

Rua México nº 03, 4º andar - Centro

CEP: 20.031-144 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 02.794.555/0001-88

Atendimento ao consumidor:

0800 285 86 87

C. ORIGEM DO PRODUTO, INFORMANDO O NOME DO FABRICANTE E SEU ENDEREÇO:

FABRICANTE LEGAL:

COLOPLAST A/S

Holbedam 1

DK-3050 Humlebaek

HUMLEBAEK – DINAMARCA

FABRICANTE REAL
ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS LTDA.

Premiere Park, 33 - Road One – Winsford Industrial Estate

Cheshire, CW7 3RT

WINSFORD – REINO UNIDO

D. DISTRIBUIDOR

COLOPLAST A/S

Holbedam 1

DK-3050 Humlebaek

HUMLEBAEK – DINAMARCA

ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS LTDA.

Premiere Park, 33 - Road One – Winsford Industrial Estate

Cheshire, CW7 3RT

WINSFORD – REINO UNIDO

D. INDICAÇÃO, FINALIDADE, USO E APLICAÇÃO A QUE SE DESTINA O PRODUTO:

Biatain Alginato facilita o controle do exsudato e aumenta a hemostasia local durante o processo de cicatrização da ferida. É indicado para o tratamento de feridas com exsudação moderada e intensa incluindo úlceras por pressão (escaras), úlceras venosas na perna, úlceras arteriais, úlceras de pé diabético, áreas doadoras de pele, feridas traumáticas e queimaduras de segundo grau. Também pode ser usado para preenchimento de cavidade e em estafeio.

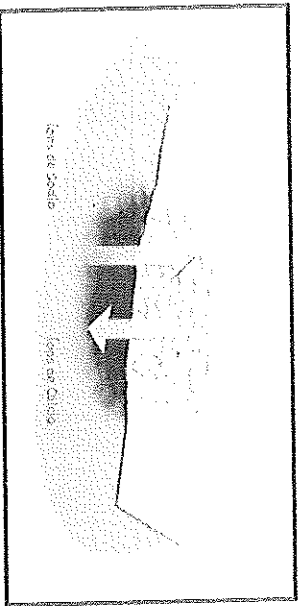
E. ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO:

Biatain Alginato é um produto estéril. É um curativo com alta capacidade de absorção, composto por alginato de cálcio e carboximetilcelulose sódica (CMC). O curativo de Alginato é constituído por fibras extraídas de algas marinhas, compostas de ácido Gulturônico e Manurônico.

A medida que o exsudato da ferida é absorvido pelo curativo, o alginato forma um gel coeso que auxilia na manutenção de um ambiente úmido, otimizando a cicatrização da ferida e permitindo uma remoção traumática do curativo. O gel permite a remoção íntegra do curativo, não deixando resíduos no interior da ferida.

A formação do gel ocorre a partir de uma troca iônica do sódio, presente na ferida e do cálcio, liberado pelo curativo. Os íons de cálcio liberados pelo Alginato de cálcio presente no curativo também auxiliam no processo de coagulação, sendo um eficiente agente hemostático.

Instruções de Uso - Coloplast



Segue abaixo a composição do curativo:

Componentes	Função
Alginato	Absorvente/Hemostático
Carboximetilcelulose sódica	Absorvente

CARACTERÍSTICAS E VANTAGENS DO PRODUTO

- Biatrain Alginato é um produto natural, constituído por fibras extraídas de algas marinhas, compostas de ácido Gúlrónico e Manurónico;
- Promove um ambiente úmido que favorece a cicatrização da ferida, evitando o trauma mecânico e dor na remoção do curativo;
- Facilita o controlo da exsudação moderada e alta;
- Auxilia a hemostasia local durante o processo de cicatrização, controlando pequenos sangramentos em feridas superficiais;

- É indicado para o tratamento de úlceras por pressão (escaras), úlceras venosas na perna, úlceras arteriais, úlceras de pé diabético, queimaduras de segundo grau, áreas doadoras de pele, feridas traumáticas, feridas com cavidade e estafelo;
- Biatrain Alginato pode ser utilizado para preencher feridas com cavidades e as remanescentes podem ser preenchidas com a Fita Biatrain Alginato.

F. APRESENTAÇÃO:

Biatrain Curativo de Alginato é esterilizado por radiação gama.

Embalagem Primária – O produto é apresentado estéril, em embalagens unitárias de Polietileno (PE), contendo 1 unidade do produto.

Embalagem secundária – A embalagem unitária é acondicionada em caixa de varejo que por sua vez é armazenada em caixa de embarque.

Código	Descrição	Qtde / Caixa de varejo	Qtde / Caixa de embarque
3705	Biatrain Alginato (Cobertura) 5cmx5cm	30 unidades	720 unidades (24 x 30)
3710	Biatrain Alginato (Cobertura) 10cmx10cm	10 unidades	240 unidades (24 x 10)
3715	Biatrain Alginato (Cobertura) 15cmx15cm	10 unidades	240 unidades (24 x 10)
3740	Biatrain Alginato (Fita) 3cmx44cm	6 unidades	120 unidades (20 x 6)

G. ORIENTAÇÕES SUFICIENTES E ADEQUADAS PARA O USO OU APLICAÇÃO CORRETA E SEGURA DO PRODUTO:

Aplicação do Biatain Alginato (Cobertura):

1. Enxágue a ferida com água ou soro fisiológico. Seque cuidadosamente a pele ao redor da ferida. O uso seguro de outros agentes de limpeza em combinação com o curativo Biatain Alginato não foi demonstrado;
2. Biatain Alginato pode ser recortado para se ajustar à ferida, sendo recomendado o uso de tesouras esterilizadas;
3. É necessária a utilização de curativo secundário for trocado. Para Alginato (ex: Biatain Curativo de Espuma ou Comfeel Plus Curativo Hidrocolóide), dependendo das condições clínicas da ferida;
4. É necessário trocar o curativo Biatain Alginato quando o curativo secundário for trocado. Para informações adicionais, observe a instrução de uso do curativo secundário específico. O curativo Biatain Alginato não deve permanecer na ferida por mais de 7 dias;
5. Quando o nível de exsudato diminuir, Biatain Alginato deve ser substituído por um curativo mais adequado (ex: Biatain Curativo de Espuma[®] ou Comfeel Plus Curativo Hidrocolóide[®]), para cicatrização da ferida;

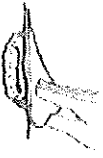


- Remoção:**
5. Enxágue o curativo com soro fisiológico e remova com uma pinça, cuidadosamente para não causar dor ou trauma ao tecido.
- Intervalo de troca:**

Recomenda-se um cuidadoso monitoramento da ferida. Quando Biatain Alginato estiver saturado com exsudato, o curativo deverá ser trocado. Se necessário, a troca do curativo deve ser realizada todos os dias no início do tratamento; com o processo de granulação ocorrerá uma diminuição do exsudato e com isso uma diminuição no intervalo de troca.

Aplicação do Biatain Alginato (Fita):

1. Enxágue a ferida com água ou soro fisiológico. Seque cuidadosamente a pele ao redor da ferida;
2. Biatain Fita de Alginato pode ser recortado para se ajustar à feridas pequenas e estreitas, sendo recomendado o uso de tesouras esterilizadas;
3. Biatain Fita de Alginato deve ser aplicado uniformemente na ferida, assim o Alginato irá formar um gel úmido adaptando-se ao tamanho da cavidade. A fita pode ser embebida em soro fisiológico, antes da aplicação. Durante a absorção a fita não irá expandir o seu tamanho original, mas irá se ajustar à cavidade;
4. Biatain Fita de Alginato deve ser utilizado com um curativo secundário (Ex: Comfeel Plus Curativo Hidrocolóide Transparente e Biatain Curativo de Espuma), dependendo das condições clínicas da ferida. É necessário trocar a fita quando o curativo secundário for trocado. Para informações adicionais, observe a instrução de uso do curativo secundário específico. Biatain Fita de Alginato não deve permanecer na ferida por mais de 7 dias;



- Remoção:**
5. Enxágue a fita com soro fisiológico e remova com uma pinça, cuidadosamente para não causar dor ou trauma ao tecido.

H. AS PRECAUÇÕES, OS CUIDADOS ESPECIAIS E OS ESCLARECIMENTOS SOBRE OS RISCOS POSSÍVEIS COM O USO OU APLICAÇÃO DO PRODUTO, BEM COMO OS CUIDADOS ESPECIAIS NA ARMAZENAGEM E TRANSPORTE:

PRECAUÇÕES:



1. Em caso de irritação provocada pelo produto, suspender seu uso imediatamente e procurar um profissional de saúde habilitado.
2. Biatain Alginate pode ser utilizado em feridas infectadas de acordo com a determinação de um profissional da saúde habilitado, associado à terapia adequada e avaliação frequente, dependendo das condições clínicas;
3. Biatain Alginate não é indicado para controlar sangramentos intensos e prolongados;
4. O curativo Biatain Alginate não deve permanecer na ferida por mais de 7 dias;
5. Biatain Alginate é fornecido estéril e, portanto, se a embalagem estiver danificada, rasgada ou perfurada, o curativo deve ser considerado não estéril e consequentemente descartado;
6. Não é recomendado utilizar em feridas secas;
7. Não deve ser utilizado em pacientes com histórico de reações alérgicas aos componentes do produto.
8. Reutilizar este produto de uso único pode criar um risco potencial ao usuário. Reprocessamento, limpeza, desinfecção e esterilização podem comprometer as características do produto, que por sua vez criam um risco adicional de danos físicos ou de infecção ao paciente;

AS INSTRUÇÕES NECESSÁRIAS EM CASO DE DANOS DA EMBALAGEM PROTETORA DA ESTERILIDADE DE UM PRODUTO MÉDICO ESTERILIZADO, E, QUANDO APLICÁVEL, A INDICAÇÃO DOS MÉTODOS ADEQUADOS DE REESTERILIZAÇÃO:

O Biatain Alginate é fornecido estéril e a embalagem deve estar intacta no momento do recebimento. Caso a embalagem primária (embalagem protetora da esterilidade) esteja danificada, o produto não deve ser utilizado e deve ser descartado. Os métodos e procedimentos de descarte dos

Instruções de Uso - Coloplast

7

curativos devem assegurar a completa descaracterização do produto, impedindo qualquer possibilidade de reutilização.


PRAZO DE VALIDADE:

3 anos.

ARMAZENAMENTO:

- A Coloplast fornece o produto Biatain Alginate esterilizado;
- A embalagem deve estar intacta no momento do recebimento (não utilize o produto caso a embalagem esteja violada);
- O produto é acondicionado em embalagem própria para transporte, oferecendo o máximo de segurança quanto a sua integridade;
- O produto deve ser armazenado horizontalmente em salas com temperatura controlada (15 – 25°). O local de armazenamento deve estar limpo, seco e ao abrigo da incidência da radiação solar direta, de forma a manter as condições ideais de armazenamento assim como, a sua integridade;
- Transportar em veículos fechados, que protejam o produto do sol e chuva;
- O produto deve ser conservado na sua embalagem original até o momento do uso.

DESCARTE:

 As coberturas que apresentarem não conformidades, ou que tenham sido utilizadas devem ser descartadas. Os métodos e procedimentos de descarte das coberturas devem assegurar a completa descaracterização do produto, impedindo qualquer possibilidade de reutilização. A descaracterização do produto é de inteira responsabilidade da instituição hospitalar, assim como os procedimentos e métodos de descarte utilizados. Os curativos não podem ser reutilizados.

Instruções de Uso - Coloplast

8

000254

[Handwritten mark]



**PRODUTO ESTÉRIL – ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA
PRODUTO MÉDICO DE USO ÚNICO. DESCARTAR APÓS O USO. PROIBIDO REPROCESSAR.**

Registro na ANVISA:

Prazo de Validade: 03 anos a partir da data de esterilização

Lote/Partida:

Responsável Técnico: Paula M. Rudow de Almeida – CRF: 7862/RJ.

43

000255

P

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

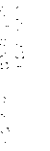
Nome da Empresa	COLOPLAST DO BRASIL LTDA	Autorização	1.04.303-1
CNPJ	02.794.555/0001-88		
Produto	CREME BARREIRA COMFEEL COLOPLAST		

Modelo Produto Médico

Embalagem com 6 tubos de 60ml; embalagem com 1 tubo de 60 ml.

Nome Técnico	Pasta de Protecão
Registro	10430319010
Processo	25351.006987/0054
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCAFABRICANTE: COLOPLAST CORP - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICAFABRICANTE: COLOPLAST HUNGARY KFT - HUNGRIA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Voltar



CREME BARREIRA COMFEEL COLOPLAST

A. NOME DO PRODUTO E MARCA:

CREME BARREIRA COMFEEL COLOPLAST

B. NOME DO FORNECEDOR E SEU ENDEREÇO:

COLOPLAST DO BRASIL LTDA

Rua Mexico nº 03, sala 401, Centro

CEP: 20.031-144 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 02.794.555/0001-88

Atendimento ao consumidor:

0800 285 96 87

C. ORIGEM DO PRODUTO, INFORMANDO O NOME DO FABRICANTE E SEU ENDEREÇO:

COLOPLAST A/S

Holstedam 1

DK-3050 Humlebaek

HUMLEBAEK – DINAMARCA

COLOPLAST HUNGARY KFT

Búzavirág út 15

2800 Tatabánya

TATABÁNYA – HUNGRIA

COLOPLAST CORP - ESTADOS UNIDOS

Coloplast Corp

1601 West River Road

Minneapolis MN 55411 – United States

D. INDICAÇÃO, FINALIDADE, USO E APLICAÇÃO A QUE SE DESTINA O PRODUTO:

CREME BARREIRA COMFEEL COLOPLAST é utilizado para proteção da pele contra a maceração e irritação causadas pelo contato constante com efluentes de incontinência e estomias.

E. ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO:

O produto CREME BARREIRA COMFEEL COLOPLAST é o tratamento ideal para pele ressecada ou irritada pelas agressivas secreções e efluentes de incontinências e estomias.

CREME BARREIRA COMFEEL COLOPLAST é um produto lipofílico (repelente à água), proporcionando à pele maciez e restaurando seu pH original.

O CREME BARREIRA COMFEEL COLOPLAST não possui nenhuma ação terapêutica cicatrizante. Sua ação é puramente mecânica de formação de uma barreira, impedindo o acesso de água no local protegido pelo mesmo.

A composição do creme consta na tabela abaixo:

INGREDIENTES	FUNÇÃO
Água	Base
Óleo Mineral	Emulsificante
Parafina Líquida	
Petrolato	
Cera Microcristalina	
Óleo de Glicerol	
Álcool de Lanolina	
Ácido Cítrico	Ajuste de pH
Citrato de Magnésio	
Cicloteticona	Protetor
Glicerina	Humectante
Metilparabeno	Conservante
Propilparabeno	
PropilenoGlicol	Estabilizante

000257



APRESENTAÇÃO:

CREME BARBEIRA COMEFEEL COLOPLAST é um produto não estéril, acondicionado em caixas de papelão contendo 06 (seis) tubos de 60 ml cada um.

F. ORIENTAÇÕES SUFICIENTES E ADEQUADAS PARA O USO OU APLICAÇÃO CORRETA E SEGURA DO PRODUTO:

1. Antes da aplicação do adesivo, fazer uma assepsia na pele onde será utilizado;
2. Aplicar com massagens suaves formando uma camada fina;
3. Retirar o excesso com um tecido macio.

G. AS PRECAUÇÕES, OS CUIDADOS ESPECIAIS E OS ESCLARECIMENTOS SOBRE OS RISCOS POSSÍVEIS COM O USO OU APLICAÇÃO DO PRODUTO, BEM COMO OS CUIDADOS ESPECIAIS NA ARMAZENAGEM E TRANSPORTE:

PRECAUÇÕES:

1. Utilizar o creme antes da aplicação de artigos adesivos;
2. Aguardar a absorção do creme;
3. Removê-lo totalmente da pele ao antes de aplicar artigos adesivos;
4. Não recolocar na embalagem porções de creme não utilizado.
5. A Coloplast do Brasil não se responsabiliza por quaisquer lesões ou outras perdas que possam ter origem no uso deste produto de maneira contrária às atuais recomendações.

ARMAZENAMENTO:

Transportar ao abrigo de calor e manter em local fresco e seco.

DESCARTE:

Após o uso, descartar em local apropriado.
NÃO ESTÉRIL.

Instruções de Uso - Coloplast

3

DESCARTAR APÓS O USO.

Registro na ANVISA: 10430219010

Data de fabricação:

Lote/Partida:

Data de Validade:

Responsável Técnico: Paula M. Rudow de Almeida – CRF: 7862/RJ.



Instruções de Uso - Coloplast

4

Stem

47,49,50

000258

f

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COLOPLAST DO BRASIL LTDA		
CNPJ	02.794.555/0001-88	Autorização	1.04.303-1
Produto	BIATAIN ALGINATO - Cobertura de Hidrofibra de Carboximetilcelulose e Alginato de Cálcio		

Modelo Produto Médico

3705 - 5cmx5cm; 3710 - 10cmx10cm; 3715 - 15cmx15cm; 3740 - 3cmx44cm.

Nome Técnico	Curativo
Registro	10430310091
Processo	25351.336017/2013-23
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS LIMITED - REINO UNIDO
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	01/09/2024

Voltar



Coloplast
WINSFORD - REINO UNIDO



Coloplast
WINSFORD - REINO UNIDO

Coloplast

Biatain Alginato

Cobertura de Hidrofibrã de Carboximetilcelulose e Alginato de Cálcio

A. NOME DO PRODUTO E MARCA:

Biatain Alginato – Cobertura de Hidrofibrã de Carboximetilcelulose e Alginato de Cálcio

B. NOME DO FORNECEDOR E SEU ENDEREÇO:

COLOPLAST DO BRASIL LTDA

Rua México nº 03, 4º andar - Centro

CEP: 20.031-144 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 02.794.555/0001-88

Atendimento ao consumidor:

0800 285 86 87

C. ORIGEM DO PRODUTO, INFORMANDO O NOME DO FABRICANTE E SEU ENDEREÇO:

FABRICANTE LEGAL:

COLOPLAST A/S

Holteedam 1

DK-3050 Humlebaek

HUMLEBAEK – DINAMARCA

FABRICANTE REAL

ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS LTD.

Premiere Park, 33 - Road One – Winstford Industrial Estate

Cheshire, CW7 3RT

WINSFORD – REINO UNIDO

D. DISTRIBUIDOR

COLOPLAST A/S

Holteedam 1

DK-3050 Humlebaek

HUMLEBAEK – DINAMARCA

ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS LTD.

Premiere Park, 33 - Road One – Winstford Industrial Estate

Cheshire, CW7 3RT

WINSFORD – REINO UNIDO

D. INDICAÇÃO, FINALIDADE, USO E APLICAÇÃO A QUE SE DESTINA O PRODUTO:

Biatain Alginato facilita o controle do exsudato e aumenta a hemostasia local durante o processo de cicatrização da ferida. É indicado para o tratamento de feridas com exsudação moderada e intensa, incluindo úlceras por pressão (escaras), úlceras venosas na perna, úlceras arteriais, úlceras de pé diabético, áreas doadoras de pele, feridas traumáticas e queimaduras de segundo grau. Também pode ser usado para preenchimento de cavidade e em estêfelo.

E. ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO:

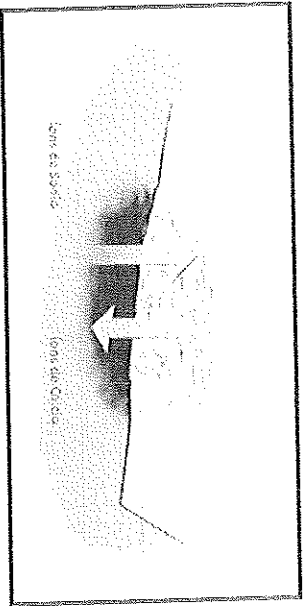


Biatain Alginato é um produto estéril. É um curativo com alta capacidade de absorção, composto por alginato de cálcio e carboximetilcelulose sódica (CMC). O curativo de Alginato é constituído por fibras extraiadas de algas marinhas, compostas de ácido Gulurónico e Manurónico.

À medida que o exsudato da ferida é absorvido pelo curativo, o alginato forma um gel coeso que auxilia na manutenção de um ambiente úmido, otimizando a cicatrização da ferida e permitindo uma remoção atraumática do curativo. O gel permite a remoção íntegra do curativo, não deixando resíduos no interior da ferida.

A formação do gel ocorre a partir de uma troca iónica do sódio, presente na ferida e do cálcio, liberado pelo curativo. Os íons de cálcio liberados pelo Alginato de cálcio presente no curativo também auxiliam no processo de coagulação, sendo um eficiente agente hemostático.

Instruções de Uso - Coloplast



Segue abaixo a composição do curativo:

Componentes	Função
Alginato	Absorvente/Hemostático
Carboximetilcelulose sódica	Absorvente

CARACTERÍSTICAS E VANTAGENS DO PRODUTO

- Biatain Alginato é um produto natural, constituído por fibras extraídas de algas marinhas, compostas de ácido Gulonónico e Manurónico;
- Promove um ambiente úmido que favorece a cicatrização da ferida, evitando o trauma mecânico e dor na remoção do curativo;
- Facilita o controle da exsudação moderada e alta;
- Auxilia a hemostasia local durante o processo de cicatrização, controlando pequenos sangramentos em feridas superficiais;

- É indicado para o tratamento de úlceras por pressão (escaras), úlceras venosas na perna, úlceras arteriais, úlceras de pé diabético, queimaduras de segundo grau, áreas doadoras de pele, feridas traumáticas, feridas com cavidade e estafeio;
- Biatain Alginato pode ser utilizado para preencher feridas com cavidades e as remanescentes podem ser preenchidas com a Fita Biatain Alginato.

F. APRESENTAÇÃO:

Biatain Curativo de Alginato é esterilizado por radiação gama.

Embalagem Primária – O produto é apresentado estéril, em embalagens unitárias de Polietileno (PE), contendo 1 unidade do produto.

Embalagem secundária – A embalagem unitária é acondicionada em caixa de varejo que por sua vez é armazenada em caixa de embarque.

Código	Descrição	Qtde / Caixa de varejo	Qtde / Caixa de embarque
3705	Biatain Alginato (Cobertura) 5cmx5cm	30 unidades	720 unidades (24 x 30)
3710	Biatain Alginato (Cobertura) 10cmx10cm	10 unidades	240 unidades (24 x 10)
3715	Biatain Alginato (Cobertura) 15cmx15cm	10 unidades	240 unidades (24 x 10)
3740	Biatain Alginato (Fita) 3cmx44cm	6 unidades	120 unidades (20 x 6)

G. ORIENTAÇÕES SUFICIENTES E ADEQUADAS PARA O USO OU APLICAÇÃO CORRETA E SEGURA DO PRODUTO:

Aplicação do Biatain Alginato (Cobertura):

1. Enxágue a ferida com água ou soro fisiológico. Seque cuidadosamente a pele ao redor da ferida. O uso seguro de outros agentes de limpeza em combinação com o curativo Biatain Alginato não foi demonstrado;

2. Biatain Alginato pode ser recortado para se ajustar à ferida, sendo recomendado o uso de tesouras esterilizadas;

3. É necessária a utilização de curativo secundário sobre o Biatain Alginato (ex: Biatain Curativo de Espuma ou Comfeel Plus Curativo Hidrocolóide), dependendo das condições clínicas da ferida;

4. É necessário trocar o curativo Biatain Alginato quando o curativo secundário for trocado. Para informações adicionais, observe a instrução de uso do curativo secundário específico. O curativo Biatain Alginato não deve permanecer na ferida por mais de 7 dias;

5. Quando o nível de exsudato diminuir, Biatain Alginato deve ser substituído por um curativo mais adequado (ex: Biatain Curativo de Espuma[®] ou Comfeel Plus Curativo Hidrocolóide[®]), para cicatrização da ferida;

Remoção:
5. Enxágue o curativo com soro fisiológico e remova com uma pinça, cuidadosamente para não causar dor ou trauma ao tecido.

Intervalo de troca:

Recomenda-se um cuidadoso monitoramento da ferida. Quando Biatain Alginato estiver saturado com exsudato, o curativo deverá ser trocado. Se necessário, a troca do curativo deve ser realizada todos os dias no início do tratamento; com o processo de granulação ocorrerá uma diminuição do exsudato e com isso uma diminuição no intervalo de troca.

Aplicação do Biatain Alginato (Fita):

1. Enxágue a ferida com água ou soro fisiológico. Seque cuidadosamente a pele ao redor da ferida;

2. Biatain Fita de Alginato pode ser recortado para se ajustar à feridas pequenas e estreitas, sendo recomendado o uso de tesouras esterilizadas;

3. Biatain Fita de Alginato deve ser aplicado uniformemente na ferida, assim o Alginato irá formar um gel úmido adaptando-se ao tamanho da cavidade. A fita pode ser embebida em soro fisiológico, antes da aplicação. Durante a absorção a fita não irá expandir o seu tamanho original, mas irá se ajustar à cavidade;

4. Biatain Fita de Alginato deve ser utilizado com um curativo secundário (Ex: Comfeel Plus Curativo Hidrocolóide Transparente e Biatain Curativo de Espuma), dependendo das condições clínicas da ferida. É necessário trocar a fita quando o curativo secundário for trocado. Para informações adicionais, observe a instrução de uso do curativo secundário específico. Biatain Fita de Alginato não deve permanecer na ferida por mais de 7 dias;

Remoção:
5. Enxágue a fita com soro fisiológico e remova com uma pinça, cuidadosamente para não causar dor ou trauma ao tecido.

H. AS PRECAUÇÕES, OS CUIDADOS ESPECIAIS E OS ESCLARECIMENTOS SOBRE OS RISCOS POSSÍVEIS COM O USO OU APLICAÇÃO DO PRODUTO, BEM COMO OS CUIDADOS ESPECIAIS NA ARMAZENAGEM E TRANSPORTE:

PRECAUÇÕES:



1. Em caso de irritação provocada pelo produto, suspender seu uso imediatamente e procurar um profissional de saúde habilitado.
2. Biatain Alginate pode ser utilizado em feridas infectadas de acordo com a determinação de um profissional da saúde habilitado, associado à terapia adequada e avaliação frequente, dependendo das condições clínicas;
3. Biatain Alginate não é indicado para controlar sangramentos intensos e prolongados;
4. O curativo Biatain Alginate não deve permanecer na ferida por mais de 7 dias;
5. Biatain Alginate é fornecido estéril e, portanto, se a embalagem estiver danificada, rasgada ou perfurada, o curativo deve ser considerado não estéril e consequentemente descartado;
6. Não é recomendado utilizar em feridas secas;
7. Não deve ser utilizado em pacientes com histórico de reações alérgicas aos componentes do produto.
8. Reutilizar este produto de uso único pode criar um risco potencial ao usuário. Reprocessamento, limpeza, desinfecção e esterilização podem comprometer as características do produto, que por sua vez criam um risco adicional de danos físicos ou de infecção ao paciente;

AS INSTRUÇÕES NECESSÁRIAS EM CASO DE DANO DA EMBALAGEM PROTETORA DA ESTERILIDADE DE UM PRODUTO MÉDICO ESTERILIZADO, E QUANDO APLICÁVEL, A INDICAÇÃO DOS MÉTODOS ADEQUADOS DE REESTERILIZAÇÃO:

O Biatain Alginate é fornecido estéril e a embalagem deve estar intacta no momento do recebimento. Caso a embalagem primária (embalagem protetora da esterilidade) esteja danificada, o produto não deve ser utilizado e deve ser descartado. Os métodos e procedimentos de descarte dos

Instruções de Uso - Coloplast

7

curativos devem assegurar a completa descaracterização do produto, impedindo qualquer possibilidade de reutilização.

PRAZO DE VALIDADE:

3 anos.

ARMAZENAMENTO:

- A Coloplast fornece o produto Biatain Alginate esterilizado;
- A embalagem deve estar intacta no momento do recebimento (não utilize o produto caso a embalagem esteja violada!);
- O produto é acondicionado em embalagem própria para transporte, oferecendo o máximo de segurança quanto a sua integridade;
- O produto deve ser armazenado horizontalmente em salas com temperatura controlada (15 – 25°). O local de armazenamento deve estar limpo, seco e ao abrigo da incidência da radiação solar direta, de forma a manter as condições ideais de armazenamento assim como, a sua integridade;
- Transportar em veículos fechados, que protejam o produto do sol e chuva;
- O produto deve ser conservado na sua embalagem original até o momento do uso.

DESCARTE:

As coberturas que apresentarem não conformidades, ou que tenham sido utilizadas devem ser descartadas. Os métodos e procedimentos de descarte das coberturas devem assegurar a completa descaracterização do produto, impedindo qualquer possibilidade de reutilização. A descaracterização do produto é de inteira responsabilidade da instituição hospitalar, assim como os procedimentos e métodos de descarte utilizados. Os curativos não podem ser reutilizados.



Instruções de Uso - Coloplast

8

000263

K



Coloplast
Coloplast

**PRODUTO ESTÉRIL – ESTERILIZADO POR RADIAÇÃO GAMA
PRODUTO MÉDICO DE USO ÚNICO. DESCARTAR APÓS O USO. PROIBIDO REPROCESSAR.**

Registro na ANVISA:

Prazo de Validade: 03 anos a partir da data de esterilização

Lote/Partida:

Responsável Técnico: Paula M. Rudow de Almeida – CRF: 7862/RJ.

Stm

51, 52, 53, 54, 68, 69, 00264

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa COLOPLAST DO BRASIL LTDA

CNPJ 02.794.555/0001-88 **Autorização** 1.04.303-1

Produto BIATAIN AG - CURATIVO DE ESPUMA ANTIBACTERIANO COM PRATA

Modelo Produto Médico
39622, 39623, 39625, 39626, 35105, 39628, 39632, 39635, 39631, 33464, 39641, 39643.

Nome Técnico Curativo

Registro 10430310062

Processo 25351.009430/2010-07

Origem do Produto

- FABRICANTE: COLOPLAST HUNGARY KFT - HUNGRIA
- FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA

Classificação de Risco III - ALTO RISCO

Vencimento do Registro 22/02/2026

Voltar

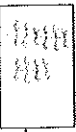
OS CURATIVOS
Biatain Ag
Curativo de Espuma Antibacteriano com Prata
OS CURATIVOS
Biatain Ag Curativo de Espuma Antibacteriano com

prata é um curativo que consiste de uma espuma tridimensional macia de poliuretano que apresenta alta capacidade de absorção vertical, que retém o exsudato em sua estrutura interna e protege a região perfurada minimizando os riscos de maceração das bordas e que proporciona o meio úmido ideal para o processo de cicatrização.

A face superior do curativo apresenta um filme de poliuretano, impermeável à água que mantém o ambiente úmido, permitindo as trocas gasosas e servindo de barreira contra a invasão de bactérias e outros microrganismos. A face que permanece em contato com a ferida é delicada, proporcionando um maior conforto ao paciente. A espuma do curativo contém **prata iônica** como componente ativo que é liberada de forma contínua a medida que o exsudato da ferida é absorvido pela espuma de poliuretano, assegurando um controle efetivo no local da infecção, o qual é mantido durante todo o período de permanência do curativo – O tempo de permanência do curativo não deve exceder 7 dias.

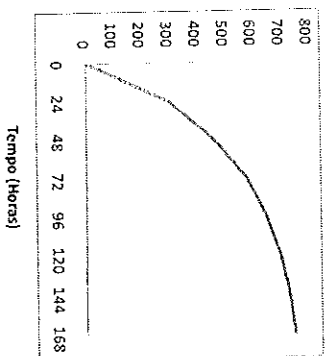
Mecanismo de ação


Quando os íons de sódio são absorvidos pelo curativo, os íons de prata, que estão ligados quimicamente a um carregador e estão homogênea e liberados na espuma são deslocados para o leito da ferida através de uma

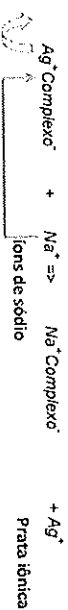


Instrução de Uso – Biatain Ag

1

Liberação (íons de prata $\mu\text{g}/\text{cm}^2$)


reação de troca iônica. Essa reação ocorre em virtude dos íons de sódio formarem uma ligação com o complexo mais forte, deslocando a prata (na forma iônica) para o leito da ferida. A liberação da prata ocorre de forma sustentada, através de pequenas doses constantes.



Biatain Ag Curativo de Espuma Antibacteriano com Prata é apresentado também na versão adesiva. O adesivo localizado ao redor da espuma de poliuretano é composto por hidrocolóide. A face inferior do filme de poliuretano é revestida com o adesivo, estando à espuma localizada sob ambos.

A terminologia para a versão adesiva sacral e calcânea foi adotada em função das áreas de maior atrito ou em regiões de articulações de difícil fixação.

Os curativos estão disponíveis em diferentes tamanhos e formatos, com pontas arredondadas e bordas biseladas (versão não-adesiva). A espessura da espuma pode variar de 3 mm a 4,4 mm.

Biatain Ag Curativo de Espuma Antibacteriano com Prata tem como principal objetivo, promover o meio ambiente úmido, que proporciona condições ótimas de cicatrização, com controle do exsudato, criando uma barreira protetora contra a ação de bactérias constantemente encontradas em ulcerações e feridas da pele, promovendo uma cicatrização mais rápida, diminuindo o odor e minimizando o risco de infecção. O curativo apresenta 0,7 - 1,2 mg/cm² de prata.

Instrução de Uso – Biatain Ag

2



COMPOSIÇÃO

Curativo – Matriz

Componentes	Nome Químico (número CAS)	Função
<p>Espuma 3,0 mm Poliuretano Polímero*</p>	<p>TDI pré-polímero de Poliuretano de base 026471-62-5 para TDI S124-90-1 para MDI</p>	<p>Reagente</p>
<p>Polímero* Espuma 3,0 mm Poliuretano Polímero*</p>	<p>TDI pré-polímero de Poliuretano de base (026471-62-5 (or TDI)</p>	<p>Reagente</p>
<p>* Feito de Hypol FHP2002</p>		
<p>* Feito de Hypol 2060GE</p>		
<p>Tween 20</p>	<p>[Monolaurato de Polioxietileno Sorbitol]; ácido láurico 40 - 50%</p>	<p>Surfactante</p>
<p>Tween 80</p>	<p>[Monoleato de Polioxietileno Sorbitol]; ácido oléico 58 - 85%</p>	<p>Surfactante</p>
<p>Água Purificada: Osmose (dupla troca iônica) e radiação UV Max 1,25 µS/cm e máximo 200 UFC/ml Em 1% da mistura de Tween/água</p>	<p>Água</p>	<p>Agente de Polimerização</p>
<p>Alphasan RC2000 0,7 - 1,2 mg/cm²</p>	<p>Silver Sodium Hydrogen Zirconium Phosphate (Z555647-11-8)</p>	<p>Gerenciamento antimicrobiano</p>

CARACTERÍSTICAS E VANTAGENS DO PRODUTO

- Biactin Ag não se fragmenta e não deixa resíduos na ferida mesmo quando o curativo está completamente saturado;
- Efeito antibacteriano em virtude da liberação da prata iônica como componente ativo:
 - Diminuição do número de colônias de bactérias na ferida;
 - Redução do odor;
 - Diminuição / eliminação do exsudato;
 - Remoção do tecido necrosado/ fibroso;
- Liberação de prata iônica de forma sustentada no leito da ferida – Efeito antibacteriano por até 7 dias através de pequenas doses constantes;
- Preparação efetiva do leito da ferida através da remoção do tecido fibroso, limpeza e diminuição do exsudato;
- Efeito antibacteriano local prevenindo infecções;
- Agente anti-séptico – Baixo risco quanto à formação de bactérias resistente quando comparado aos antibióticos;
- Eficaz contra bactérias de certas cepas conhecidas como prejudiciais ao processo de cicatrização como as *pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *B-haemolytic Streptococcus*, incluindo MRSA (*Staphylococcus aureus* resistentes à meticilina) e VRE (*E. faecium* resistente a vancomicina);
- Tratamento do exsudato: ausência de vazamento ou maceração
- A matriz do curativo que consiste na espuma de poliuretano apresenta uma capacidade de absorção que varia de 0,58 g/cm² a 0,69 g / cm². Sob pressão, a capacidade de absorção de exsudato varia de 0,55 g/cm² a 0,81 g / cm²;
- Promove um excelente controle do exsudato da ferida;
- A película de proteção presente na versão adesiva é utilizada como alças para assegurar a aplicação asséptica, protegendo a porção do curativo que entra em contato com a ferida.

Filme de Poluretano - Espuma 3 mm e 4,4 mm (Face superior do curativo)	Função
1º revestimento	Filme protetor / barreira contra bactérias e microorganismo
Poluretano termoplástico (poliéster aromático)	
Returrin 194 (composição*)	(tinta para impressão)
* Solventes (presente em pequenas quantidades e evaporam durante o processo de fabricação) - Acetato de etil 1-propanol e propileno glicol monoetil éter.	
* Binder (Polivinil Butiral - CAS nº 63148-65-2)	
* Pigmentos (óxido de ferro CAS nº 1227-89-3 / E172 e Dióxido de titânio CAS nº 1317-70-0 / E171)	
2º revestimento (composição **)	Filme protetor / barreira contra bactérias e microorganismo
** Poluretano termoplástico (poliéster alifático)	
** Silica (superfície fosca da película)	
** DOA (Diocetil Adipato CAS nº 103-23-1)	
** Pigmentos (Dióxido de titânio EC nº 171, 009721 EUROVIT Carvão preto PWS 95 EC nº 153)	

Composição Adesivo - Hidrocolóide	Função
1º revestimento Kraton D1161EU (SIS - Estireno-isopreno-Estireno CAS nº 25038-32-8) contendo Irganox 565 CAS nº 991-84-4 (antioxidante até 0.14%)	Polímico
DOA (Diocetil Adipato CAS nº 103-23-1)	Plasticidade
Aquasorb A 200 (Carboximetilcelulose Sódica 9004-32-4)	Absorvente
Arkon P115 (Resina de Hidrocarboneto Hidrogenado 64742-16-1)	Aumento da aderência

* Presente apenas na versão adesiva

Nome	Nome Químico	Número do Item	Função
Película de proteção, 50my	Filme de PET (Tereftalato de polietileno)	33306196 (tamanhos diferentes)	Alça para aplicação
	Siliconizado		
Película de proteção, 75my	Filme de PET (Tereftalato de Polietileno)	33306187 (tamanhos diferentes)	Alça para aplicação
	Siliconizado		

APRESENTAÇÕES

Código do Produto	Descrição
9622	Biatain Ag não-adesivo 4,4 mm 10 x 10 cm
9623	Biatain Ag não-adesivo 4,4 mm 10 x 20 cm
9625	Biatain Ag não-adesivo 4,4 mm 15 x 15 cm

9626	Biatain Ag não-adesivo 4,4 mm 20 x 20 cm
5105	Biatain Ag não-adesivo 5 mm 10 x 7 cm
9628	Biatain Ag não-adesivo (cavidade) 4,4 mm 10 x 10 cm
9632	Biatain Ag adesivo 3 mm 12,5 x 12,5 cm
9635	Biatain Ag adesivo 3 mm 18 x 18 cm
9631	Biatain Ag adesivo 3 mm 7,5 x 7,5 cm
3464	Biatain Ag adesivo 3 mm 15 x 15 cm
9641	Biatain Ag adesivo (sacral) 4,4 mm 23 x 23 cm
9643	Biatain Ag adesivo (calcâneo) 3 mm 19 x 20 cm

B. INDICAÇÃO, FINALIDADE, USO E APLICAÇÃO A QUE SE DESTINA O PRODUTO:

- Os curativos de espuma Biatain Ag são indicados para feridas onde há risco de infecção ou para uma vasta gama de feridas exsudativas, incluindo úlceras de perna e úlceras por pressão com cicatrização retardada devido ao efeito de bactérias e úlceras diabéticas;
- Biatain Ag pode ser utilizado no trato de queimaduras de segundo grau, áreas doadoras, feridas pós-operatórias e abrusões ou áreas com risco de infecção;
- O curativo Biatain Ag pode ser utilizado a critério do profissional de saúde para tratamento de feridas úmidas em pacientes que apresentem infecções sistêmicas ou locais;
- O produto Biatain Ag pode ser utilizado para continuação do processo de cicatrização para prover proteção para os tipos indicados de feridas;
- Os curativos da linha Biatain Ag são adequados para uso em conjunto com terapia compressiva para tratamento de úlceras venosas de membros inferiores;

- A versão cavidade do curativo pode ser utilizada em feridas altamente exsudativas, incluindo úlceras de perna ou por pressão, úlceras diabéticas e feridas agudas.

PRECAUÇÕES

- Um profissional de saúde deve inspecionar frequentemente as feridas em pacientes diabéticos e feridas causadas (totalmente ou parcialmente) por insuficiência arterial;
- Os curativos Biatain Ag devem ser removidos antes de tratamento com radiação ou exames incluindo raios-x, ultra-som, diatermia ou microrondas.
- Biatain Ag é fornecido estéril e, portanto, se a embalagem estiver danificada, rasgada ou perfurada, o curativo deve ser considerado não estéril e consequentemente descartado.
- Não utilizar o produto fora do prazo de validade;
- Na manipulação do curativo, devem ser tomados cuidados para que seja realizado de modo aséptico.
- Esse produto é destinado para uso único. Não re-esterilizar ou reusar. Descartar este produto de acordo com as normas para material praticadas em hospitais.

RESTRICÇÕES / ADVERTÊNCIAS

- Biatain Ag não deve ser utilizado em paciente com sensibilidade à prata.
- Não utilize os curativos Biatain Ag junto com soluções oxidantes como hipoclorito ou soluções de peróxido de hidrogênio. Assegure-se de que, caso esteja sendo utilizada alguma destas soluções, ela seja completamente removida antes da aplicação do produto.

- Biatain Ag pode causar descoloração transitória do leito da ferida (escurecimento em virtude da oxidação da prata) que pode ser removida lavando-se gentilmente a ferida;

- Os curativos Biatain Ag são compatíveis com ressonância magnética a até 3 Tesla podendo permanecer em uso durante exames de ressonância magnética (Tesla é unidade de medida de força de campo magnético);

- O uso de Biatain Ag durante gestação, amamentação ou em crianças não foi demonstrado, bem como a utilização do produto em conjunto com agentes desidrantes enzimáticos;

- O uso do Purilon Gel em conjunto com o Biatain Ag (cavidade) ainda não foi demonstrado;

- Não utilizar Biatain Ag (cavidade) em feridas secas ou em feridas profundas com abertura pequena.

- Recomenda-se utilizar no máximo 6 curativos (20 x 20 cm) de Biatain Ag – Curativo de Espuma Antibacteriano com Prata por dia para que se possa assegurar efetivamente a segurança do uso do produto.

ESCLARECIMENTOS SOBRE O USO DO PRODUTO

Aplicação



1. Enxágue a ferida com água morna ou solução salina fisiológica. Cuidadosamente seque a pele ao redor da ferida. O uso seguro de outros agentes de limpeza em combinação com os curativos de espuma Biatain Ag não foi demonstrado.



2. Caso algum produto como película protetora, creme, pomada ou similares esteja sendo utilizado, deixe a pele secar completamente antes de aplicar o curativo.



3. Remova o produto Biatain Ag de forma asséptica de sua embalagem, e não toque a face lisa (não-imprensão) do curativo. Observe o modo de utilização individual para cada versão do curativo Biatain Ag, de acordo com as observações sobre a utilização no final deste tópico.



4. Aplique o curativo de acordo com as observações sobre a utilização listadas abaixo. Selecione um curativo cuja borda ultrapasse ao menos 2 cm o limite da ferida.



5. Se a ferida tiver baixa exsudação, o curativo Biatain Ag pode ser umedecido com solução salina fisiológica estéril antes de ser aplicado na ferida.

6. A versão não adesiva dos curativos deve ser fixada com um curativo secundário, bandagem simples ou terapia compressiva quando indicado.

7. A troca de curativo deve ocorrer quando clinicamente indicada ou quando observados sinais de que o exsudato se aproxima da borda do curativo.

8. O produto Biatain Ag pode permanecer aplicado por até sete dias, dependendo do nível de exsudação, condições do curativo e tipo de ferida.
 9. Para utilização produtos que contenham prata por períodos maiores que trinta dias é recomendado o acompanhamento clínico de um profissional de saúde.
- Observações sobre a utilização**
1. **Biatain Ag Curativo de espuma antibacteriano com prata**
O curativo deve ser aplicado com a face lisa (não-impressa) virada para o leito da ferida.
 2. **Biatain Ag Curativo de espuma antibacteriano com prata (versão adesiva)**
Utilize as abas para assegurar a assepsia da aplicação. Remova a película protetora e posicione a parte espumosa do curativo sobre a ferida. Em seguida, remova a película nas laterais do curativo.
 3. **Biatain Ag Curativo de espuma antibacteriano com prata (sacral)**
Utilize as abas para assegurar a assepsia da aplicação. Remova a película protetora central. Posicione a extremidade mais estreita do curativo na porção inferior da ferida e vá fixando o curativo para cima e para os lados, de forma que se ajuste ao formato da ferida. Remova as abas.
 4. **Biatain Ag A Curativo de Espuma antibacteriano com prata (contorno)**
Utilize as abas da película de proteção para assegurar a assepsia da aplicação. Remova a película protetora central. O curativo tem a forma de uma flecha: dobre o curativo numa angulação de 90º entre a "pontas" da flecha e a outra extremidade. Posicione o curativo de forma que a "flecha" aponte para fora do contorno a ser aplicado o produto, primeiramente fixando a parte traseira do curativo e, depois, a ponta. Remova as abas uma a uma e fixe os lados cuidadosamente, de forma que as partes espumosas entrem em contato ou mesmo sobreponham-se.
 5. **Biatain Ag Curativo de Espuma antibacteriano com prata (cavidade)**

- Remova a embalagem de papel. Utilize o produto para preencher aproximadamente metade do volume da ferida. O curativo se expande até preencher completamente a ferida em um curto período de tempo pela absorção de exsudato.
- Molde o curativo assépticamente de acordo com o formato da ferida suavemente dobrando o produto ao longo das cavidades ou rotando-o para cima.
- Para fixação e proteção, utilize um curativo Biatain Ag Curativo de espuma antibacteriano com prata (versão adesiva) para feridas altamente exsudativas ou os curativos Comfeel Plus (para feridas de média exsudação).
- É recomendada a troca do curativo quando for substituído o curativo secundário. Assegure-se de que o produto foi completamente removido do leito da ferida.
- Remoção**
- Para remover o curativo, cuidadosamente retire o produto da ferida pelas bordas.
 - Para remover os curativos adesivos, é recomendado que as bordas sejam afrouxadas antes da retirada do produto do leito da ferida.
 - **Biatain Ag Adesivo Curativo de Espuma (sacral)** deve ser removido da extremidade superior para baixo, em direção ao ânus para minimizar o risco de infecção.
- ESTERILIZAÇÃO**
- Os curativos Biatain Ag são esterilizados por radiação beta.
- PRAZO DE VALIDADE**
- 3 anos a contar a partir da data de fabricação / esterilização.
- ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:**


• A Coloplast fornece os curativos Biatain Ag esterilizados;

- A embalagem deve estar intacta no momento do recebimento (não utilize o produto caso a embalagem esteja violada);
- O produto é acondicionado em embalagem própria para transporte, oferecendo o máximo de segurança quanto a sua integridade;

• Biatain Ag deve ser armazenado em salas com temperatura controlada (15 – 30°). O local de armazenamento deve estar limpo, seco e ao abrigo da luz direta, e da incidência de raios solares de forma a manter as condições ideais de armazenamento assim como, a sua integridade; O armazenamento em locais com temperatura não apropriada (40°C) pode tornar a espuma do curativo amarelada.

- Transportar em veículos fechados, que protejam o produto do sol e chuva;
- O produto deve ser conservado na sua embalagem original até o momento do uso.

Descarte

Os curativos que apresentarem não conformidades, ou que tenham sido utilizados devem ser descartados de acordo com as normas hospitalares de descarte, obedecendo ao critério  de produtos potencialmente perigosos. Os métodos e procedimentos de descarte dos implantes devem assegurar a completa descaracterização do produto, impedindo qualquer possibilidade de reutilização. A descaracterização do produto é de inteira responsabilidade da instituição hospitalar, assim como os procedimentos e métodos de descarte utilizados. Os implantes não podem ser reutilizados.

IDENTIFICAÇÃO E RASTREABILIDADE

Os produtos da Coloplast apresentam o número de lote nas suas embalagens primárias e secundárias, assegurando sua rastreabilidade, promovendo maior segurança ao paciente (usuário). Desta forma é possível fazer o caminho reverso e atingir a produção, matéria prima, fornecedor e demais itens de controle de qualidade estabelecidos no plano geral de qualidade da Coloplast.

Por meio deste número de lote é possível saber todo histórico do produto desde o processo de fabricação até o momento da distribuição. O Departamento de Controle de Qualidade tem um Departamento de Liberação de Produto que é o responsável pela revisão dos resultados de testes e da documentação pertinente ao produto (determinação de componentes/materiais, rastreabilidade de componentes, folhas de inspeção, amostras de rotulagem, etc.) os quais são examinados para garantir que cada unidade cumpriu todas as exigências e teve todos os seus requisitos atendidos para liberação do mesmo para o estoque. Todos os resultados e documentação que são revisados pelo Departamento de Liberação de Produtos são mantidos em arquivo, durante um determinado período a partir da data de manufatura.



Embalagem Secundária – Caixa de Papelão contendo 5 unidades do curativo.

Embalagem primária - Cada unidade do curativo e embalada individualmente em peel pouches de PET/PE colorido e lâminas de PET/EVA e PET/ALU/LDPE-PEEL;

Biatain Ag – Curativo de Espuma Antibacteriana com Prata, enquadrado na Repra 13, Classe de Risco IV, apresenta os seguintes Fatores de Risco aplicáveis a ele, cujos Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia correspondentes descritos na Resolução - RDC nº 56 de 06/04/2001, são atendidos conforme segue:

ANÁLISE DE RISCO RDC 56/01 (REGRA 13, CLASSE DE RISCO IV)			
Item	Fatores de Risco	Requisitos essenciais de eficácia e Segurança Associados aos Fatores de Risco	Características do produto
01	Toxicidade	7.1(a)	O material que o compõe não é tóxico, nem inflamável.
03	Incompatibilidade Biológica	7.1(b)	Os materiais utilizados na fabricação dos curativos são perfeitamente compatíveis com os tecidos e fluidos corporais e são aceitáveis pelo corpo.
04	Contaminantes residuais	7.2, 7.4	Este item não se aplica, pois nenhum componente dos curativos desprende qualquer tipo de resíduo, ou substância até o momento da sua utilização. O desprendimento de fluidos corporais, que poderiam ser considerados substâncias contaminantes, devido a uma eventual retirada do curativo é um evento raro, pois tal retirada somente ocorreria caso houvesse algum tipo de rejeição pelo organismo
05	Segurança	7.3	Biatain Ag foi fabricado e projetado de modo que possa ser utilizado de forma totalmente

06	Infecção e contaminação microbiana	8.1, 8.2, 8.3, 8.4, 8.5, 8.6, 8.7	O processo de fabricação do Biatain Ag prevê a minimização do risco de infecção e contaminação microbiana em todo seu processo, desde o recebimento da matéria-prima até a estocagem e transporte. As embalagens garantem a integridade do produto até o momento de sua abertura. As embalagens da Coloplast apresentam um rótulo que distingue o produto estéril do produto não estéril.
08	Instabilidade e limitações de características físicas e ergonômicas	9.2(a)	Não há qualquer risco de lesão vinculada às características físicas dos componentes do sistema, nem para o médico, nem para o paciente, desde que utilizados conforme as Instruções do Fabricante.

000273



Fabricado por:	Importado e Distribuído por:
COLOPLAST A/S	COLOPLAST DO BRASIL LTDA.
Holstedsvej 1	Rua México nº 3, sala 401
DK-3050 Humlebaek	Centro - Rio de Janeiro - RJ
HUMLEBAEK - DINAMARCA	CEP: 20.031-144
COLOPLAST HUNGARY KFT	CNPJ: 02.794.555/0001-88
Utca 2:	Registro ANVISA nº: 10430310062
4300 Nyírbátor	
NYIRBATOR - HUNGRIA	Responsável Técnico: Paula M. Rüdow de Almeida
	CRF-RJ: 7362
	SAC: 0800 - 285 86 87 (Serviço de Atendimento ao Cliente)

62,63,64

000274

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COLOPLAST DO BRASIL LTDA		
CNPJ	02.794.555/0001-88	Autorização	1.04.303-1
Produto	COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLOIDE		

Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril contendo 01 Comfeel Plus Curativo Hidrocoloide, acondicionado em caixa contendo 30 unidades, na dimensao: 4 x 6cm ou Caixa com 10 unidades na dimensao: 10 x 10cm ou Caixa com 5 unidades na dimensao: 15 x 15cm, 20 x 20cm ou 18 x 20cm.

Nome Técnico	Curativo
Registro	10430310018
Processo	25351.003187/0243
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: COLOPLAST HUNGARY KFT - HUNGRIAFABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Voltar

RELATÓRIO TÉCNICO**COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE**

A. DESCRIÇÃO DETALHADA DO PRODUTO, INCLUINDO OS PRINCÍPIOS E FUNDAMENTOS DE SEU FUNCIONAMENTO E SUA AÇÃO. CARACTERIZAÇÃO DE SUA TECNOLOGIA, SEU CONTEÚDO E CONDIÇÃO QUANDO APLICAR:

COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE é um curativo não invasivo resistente à água que consiste de uma película (filme) semipermeável de poliuretano, contendo dois componentes absorventes e formadores de gel, coberto com um adesivo flexível transparente. Sua parte central, bem como as bordas são compostas por partículas absorventes e elásticas de carboximetilcelulose sódica (CMC), alginato de cálcio e uma substância elástica e auto-adesiva constituída por estireno-isopreno-estireno ("block co-polymer"). A parte externa está coberta pela película de poliuretano. O curativo é uma estrutura absorvente, elástica e não aderente, graças a combinação de seus componentes.

O curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** tem como principal objetivo promover o meio ambiente úmido, que proporciona condições ótimas de cicatrização, cria uma barreira protetora contra a penetração de bactérias constantemente encontradas no meio ambiente (contaminação secundária), proporciona uma cicatrização mais rápida, diminui o odor e minimiza o risco de infecção.

Seu sistema de aplicação é "sem toque". Um melhor controle de exsudação significa menos trocas de curativos. Isto tem um efeito no processo de cicatrização e oferece ao paciente maior liberdade.

COMPOSIÇÃO

Composição	Função	Quantidade
Estireno -Isopreno - Estireno	Elasticidade/Plasticidade	23,5%
Resina de hidrocarboneto hidrogenada	Adesividade	35,5%
Adipato de dioctil	Plastificante	5%
Carboximetilcelulose de sódio	Absorvente	29%
Alginato de Cálcio	Absorvente	7%

B. INDICAÇÃO, INABILIDADE OU USO A QUE SE DESTINA O PRODUTO:

COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE é indicado nas úlceras por pressão, úlceras de perna, áreas doadoras de transplantante de pele, queimaduras superficiais de primeiro e segundo grau e abrasões. Pode ser utilizado em todas as fases de cicatrização de úlceras com exsudação moderada ou excessiva.

C. PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES, ADVERTÊNCIAS, CUIDADOS ESPECIAIS E ESCLARECIMENTOS SOBRE O USO DO PRODUTO, BEM COMO SEU ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE.

I. Lavar a lesão com solução salina isotônica estéril ou água estéril de acordo com as regras de assepsia. Secar cuidadosamente a pele ao redor da lesão e certificar-se que não haja resíduos de material gorduroso ou oleoso que venha a dificultar a adesividade do curativo. Se a lesão for superficial com baixo nível de exsudação, prosseguir a partir do item 4;



Coloplast



Coloplast

2. Selecionar um tamanho de curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** com dimensão que se estenda pelos menos 1,5 cm além da borda da lesão;
 3. Remover o papel protetor do curativo pelo local facilitado que contém uma faixa estreita de filme transparente protetor (aplicação "sem toque") que evita o contato com a parte interna adesiva do curativo. O sistema "sem toque" permite a utilização de luvas; durante a aplicação para autoproteção, o lado adesivo do curativo não deve ser tocado durante a aplicação, reduzindo o risco de contaminação;
 4. Com os dedos sobre o filme protetor, fixe a parte adesiva desta extremidade do curativo em um lado da borda da ferida e gradualmente cubra a lesão de acordo com a retirada do papel protetor com a outra mão;
 5. A seguir, remova o filme protetor puxando pela aba dupla e fixe esta pequena parte do curativo na pele com uma leve pressão;
 6. Quando o curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** absorve o exsudato da ferida, um gel esbranquiçado é formado. Quando este gel alcança o bordo da parte superior do curativo, a aparência se torna transparente;
 7. O curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** deve ser trocado imediatamente após ocorrer um vazamento de exsudato ou se considerado necessário pelo médico. Du ainda, se a área transparente formada pelo gel atingir a borda do curativo;
- CUIDADOS:**
1. O **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** é impermeável aos odores. É normal que ao retirar o curativo se desprenda um odor penetrante, o qual irá desaparecer ao limpar a ferida;
 2. O **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** pode causar um aumento inicial na dimensão da ferida, devido ao efeito suave do debrindamento quando da presença de tecido necrosado; é necessária a remoção do tecido para que ocorram as etapas subsequentes do processo de cicatrização;
 3. Pode ser utilizada uma bandagem de compressão sobre o **COMFEEL PLUS** quando aplicável.

PRECAUÇÕES:

1. Nenhum tipo de curativo pode garantir a cicatrização. **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** mantém um meio ambiente úmido ótimo para a cicatrização, porém, outros aspectos relacionados com as condições físicas do paciente e o tipo de alimentação são muito importantes e não devem ser negligenciados;

2. Feridas com sinais de infecção clínica, inclusive febre e sintomas locais, tais como aquecimento, eritema ou secreção purulenta devem ser tratados por um médico antes de prosseguir o tratamento com o curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE**;

3. **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** não é indicado quando há ossos, tendões e/ou músculos expostos. Deve ser obtido um parecer médico nos casos de feridas com alto risco de infecção (úlceras diabéticas), úlceras causadas por sífilis, tuberculose, lepra, úlceras de origem arterial e nestes casos, devem ser acompanhadas por um médico ou enfermeiro diariamente;
4. Não deve ser utilizado em pacientes com histórico de reações alérgicas aos componentes do produto;
5. Não utilizar em queimaduras de terceiro grau;

6. O curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE** deve ser removido antes de tratamentos com raios-X, ultra-som, diatermia ou microondas;
7. Não utilizar o curativo caso a embalagem esteja rompida ou danificada.

ARMAZENAMENTO

Os curativos devem ser armazenados em posição a temperatura ambiente, em local seco e fresco.

DESCARTE:

Após o uso descartar em local próprio para materiais potencialmente contaminado.

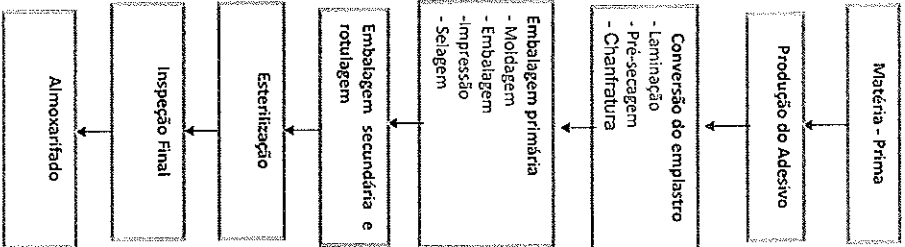
D. FORMA DE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO

COMFEEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE é apresentado estéril, em embalagem unitária termo-selada contendo 01 (uma) unidade do produto nas dimensões: (4 x 6) cm, (10 x 10) cm, (15 x 15) cm, (20 x 20) cm e (18 x 20) cm. transportadas e armazenadas em caixas com: 30, 10, 05, 05 e 05 respectivamente. Os curativos possuem pontas arredondadas e bordas de 1 cm, biseladas.

E. DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS PARA GARANTIA DA QUALIDADE DAS MATERIAS-PRIMAS, COMPONENTES, MATERIAIS DE FABRICAÇÃO, PRODUTOS INTERMEDIARIOS E PRODUTOS ACABADOS, COM PROVAS DE SUA EXECUÇÃO, OU COMPROVANTE DE ADOÇÃO DAS BOAS PRATICAS DE FABRICAÇÃO INSTITUIDAS PELO MINISTERIO DA SAUDE.

A **COLOPLAST A/S**, estabelecida na Dinamarca, cumpre o prescrito das Boas Práticas de Fabricação para artigos médicos, aprovado pela diretrix da comunidade Européia.

F. FLUXOGRAMA BÁSICO CONTENDO AS FASES OU ETAPAS DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO, COM DESCRIÇÃO RESUMIDA DE CADA FASE OU ETAPA DESSE PROCESSO ATÉ A OBTENÇÃO DO PRODUTO ACABADO.



000278



- No fluxograma foram apontadas apenas as situações envolvendo aprovação de matéria-prima, produtos semi-acabados e produtos acabados. No caso de rejeição, o item envolvendo retorna a um reprocessamento ou é destruído.
- As avaliações são efetuadas conforme procedimentos descritos com amostragens que em geral, seguem as normas Military Standard, mas em determinados casos, são em 10% das unidades. Todos os fornecedores são previamente certificados de acordo com o Sistema de Qualidade.

G. DESCRIÇÃO DA EFICÁCIA E SEGURANÇA DO PRODUTO, FUNDAMENTADA EM ESTUDOS, HISTÓRICO DE USO OU REFERÊNCIA BIBLIOGRÁFICAS CONFIÁVEIS E DÓNEAS.

COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE é um produto relativamente simples dentro da esfera de artigos médico-hospitalares.

Não se têm relatos de nenhuma queixa ou reclamação causada pelo uso do produto, quando utilizado de acordo com as instruções de uso e para a finalidade a que se destina.

Alexandre Corrêa Corrêa	Paula M. Rudow de Almeida
Diretor Financeiro	Farmacêutica Responsável CRF-RJ/7862

65,66
Stm
000279
P

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COLOPLAST DO BRASIL LTDA		
CNPJ	02.794.555/0001-88	Autorização	1.04.303-1
Produto	COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLOIDE TRANSPARENTE		

Modelo Produto Médico

Embalagem unitária termo-selada contendo 01 (uma) unidade do produto: Comfeel Plus Curativo Hidrocoloide Transparente, nas dimensões: 10 cm x 10cm; 15 cm x 15 cm; 20 cm x 20 cm; 5 cm x 7 cm; 9 cm x 14 cm; 15 cm x 20 cm; 5 cm x 25 cm e 18 cm x 20 cm, transportadas e armazenadas em caixas que podem apresentar 5 (cinco) ou 10 (dez) curativos.

Nome Técnico	Curativo
Registro	10430310014
Processo	25351.003184/0255
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	16/05/2027

Voltar

COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE

A OBTENÇÃO, MANEJO E APLICAÇÃO DO PRODUTO INCLUI DOSS PRECISOS E CUIDADOSOS DE SEU FUNCIONAMENTO E SUAS AÇÕES GARANTINDO O BEM-ESTAR DO PACIENTE E SEU COMFORTO EGOINTIMIDADE QUANDO NECESSÁRIO.

COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE é um curativo não invasivo, resistente à água, que consiste de uma película (filme) semipermeável de poliuretano, contendo um componente absorvente e formador de gel, coberto por um adesivo flexível transparente com grade trançada demarcatória. Sua parte central, bem como as bordas, são compostas da partícula absorvente e elástica de carboximetilcelulose sódica (CMC) e de uma substância elástica e auto-adesiva constituída por estireno-isopreno-estireno ("block co-polymer"). A parte externa está coberta pela partícula de poliuretano. O curativo é uma estrutura absorvente, elástica e não aderente, graças a combinação de seus componentes.

COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE tem como principal objetivo, promover o meio ambiente úmido que proporciona condições ótimas de cicatrização, cria uma barreira protetora contra a penetração de bactérias constantemente encontradas no meio ambiente (contaminação secundária), proporciona uma cicatrização mais rápida, diminui o odor e minimiza o risco de infecção. Este curativo, no pós-operatório, não requer a utilização de gazes, adesivos ou faixas na pele do paciente.

Seu sistema de aplicação é "sem toque". Um melhor controle de exsudação significa menos trocas de curativos. Isto tem um efeito no processo de cicatrização e oferece ao paciente maior liberdade.

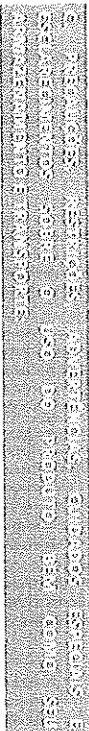
COMPOSIÇÃO

Composição	Função	Quantidade
Estireno - Isopreno - Estireno	Elasticidade/Plasticidade	28%
Resina de hidrocarboneto hidrogenada	Adesividade	36%
Adipato de dioctil	Plastificante	9,5%
Carboximetilcelulose de sódio	Absorvente	26,5%

COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE é esterilizado por irradiação (raios Beta). A esterilização é válida por 03 (três anos).

INDICAÇÃO, FUNDAMENTO OU USO A QUE SE DESTINA O PRODUTO:

COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE é indicado nas úlceras por pressão, úlceras de perna com exsudação moderada, áreas doadoras de transplantantes de pele, queimaduras superficiais e abrasões, e para proteger áreas vulneráveis e sensíveis. Promove o meio ambiente úmido para a otimização da cicatrização no tratamento de feridas, evitando as trocas frequentes, diminuindo o risco de infecção; a transparência e grade demarcatória possibilitam que a ferida seja inspecionada visualmente, controlando a evolução do processo de cicatrização e o desenvolvimento de sinais que possam indicar o surgimento de infecção. O curativo é impermeável aos germes, formando uma barreira contra as bactérias do ambiente externo e protegendo a ferida de contaminações secundárias.



1. Lavar a lesão com solução salina isotônica estéril de acordo com as regras de assepsia. Secar cuidadosamente a pele ao redor da lesão e certificar-se que não haja resíduos de material gorduroso ou oleoso que venha a dificultar a adesividade do curativo;
2. Antes da aplicação do curativo, a região ao redor da lesão deve ser depilada;
3. Selecionar um tamanho de curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE** com dimensão que se estenda pelo menos 1,5cm além da borda da lesão;
4. Remover o papel protetor do curativo pelo local facilitado que contém uma faixa estreita de filme transparente protetor (aplicação sem toque) que evita o contato com a parte interna adesiva do curativo. O sistema sem toque permite a utilização de luvas durante a aplicação para autoproteção. O lado adesivo do curativo não deve ser tocado durante a aplicação, o que também reduzirá o risco de contaminação;
5. Com os dedos sobre o filme protetor, fixe a parte adesiva desta extremidade do curativo em um lado da borda e gradualmente cubra a lesão de acordo com a retirada do papel protetor com a outra mão;
6. A seguir, remova o filme protetor puxando pela aba dupla e fixe esta pequena parte do curativo na pele com uma leve pressão;
7. Quando o curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE** absorve o exsudato da ferida, um gel esbranquiçado é formado; quando o gel alcança a borda da parte superior do curativo, a aparência se torna transparente;
8. **COMFEEL PLUS** deve ser trocado imediatamente após ocorrer um vazamento de exsudato ou se considerado necessário pelo médico. Ou ainda, se a área transparente formada pelo gel atingir a borda do curativo.

- CUIDADOS:**
1. O **COMFEEL PLUS** é impermeável aos odores; durante a retirada do curativo é normal que se desprenda um odor penetrante, o qual irá desaparecer ao limpar a ferida;
 2. O **COMFEEL PLUS** pode causar um aumento inicial na dimensão da ferida, devido ao efeito suave do debridamento quando da presença de tecido necrosado; é necessária a remoção do tecido para que ocorram as etapas subsequentes do processo de cicatrização;
 3. Pode ser utilizada uma bandagem de compressão sobre o **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE** quando aplicável.

PRECAUÇÕES:

1. Nenhum tipo de curativo pode garantir a cicatrização. **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE** mantém um meio ambiente úmido ótimo para a cicatrização, porém, outros aspectos relacionados com as condições físicas do paciente e o tipo de alimentação são muito importantes e não podem ser negligenciados;
2. Feridas com sinais de infecção clínica, inclusive febre e sintomas locais, tais como aquecimento, eritema ou secreção purulenta devem ser tratados por um médico antes de prosseguir o tratamento com o curativo **COMFEEL PLUS**;
3. O curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE** não é indicado quando há ossos, tendões e/ou músculos expostos; um parecer médico deve ser obtido nos casos de feridas com alto risco de infecção (úlceras diabéticas), úlceras causadas por sífilis, tuberculose, lepra, úlceras de origem arterial e nestes casos, dever ser acompanhadas por um médico ou enfermeiro diariamente;
4. **Comfeel Plus** Curativo Hidrocolóide Transparente não deve ser utilizado em pacientes com histórico de reações alérgicas aos componentes do produto;
5. Não utilizar em queimaduras de terceiro grau;
6. O curativo **COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE** deve ser removido antes do tratamento com raios-X, ultra-som, diatermia ou microondas;

J



7. Não utilizar o curativo COMFEEL PLUS CURATIVO TRANSPARENTE caso a embalagem esteja rompida ou danificada.

ARMAZENAMENTO

Os curativos devem ser armazenados em posição horizontal, a temperatura ambiente, em local fresco e seco.

DESCARTE:

Após o uso, descartar em local próprio para materiais potencialmente contaminados.

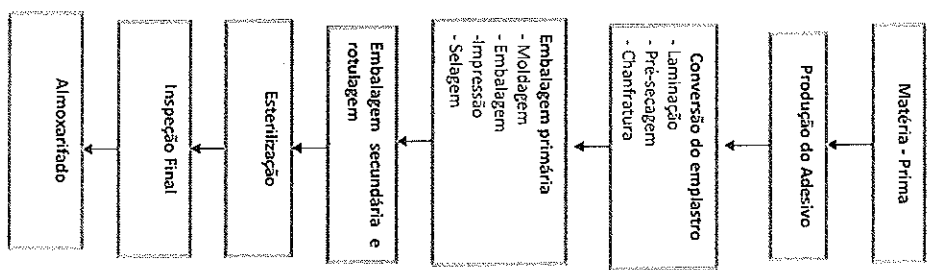
COMFEEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE

é apresentado estéril, em embalagem unitária termo-selada contendo 01 (uma) unidade do produto nas dimensões: (10 cm x 10 cm), (15 cm x 15 cm), (20 cm x 20 cm), (5 cm x 7 cm), (9 cm x 14 cm), (15 cm x 20 cm), (5 cm x 25 cm) e (18 cm x 20 cm), transportadas e armazenadas em caixas que podem apresentar 5 (cinco) ou 10 (dez) curativos. Os curativos possuem pontas arredondadas e bordas de 1 cm, biseladas.

D. DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS PARA GARANTIA DA QUALIDADE DAS MATERIAS-PRIMAS, COMPONENTES, MATERIAS DE FABRICAÇÃO, PRODUTOS INTERMEDIARIOS E PRODUTO ACABADO, COM PROVAS DE SUA EFECÇÃO OU COMPROVANTE DE ADOÇÃO DA BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO, INSTITUIDAS PELO MINISTERIO DA SAUDE.

A. COLOPLAST A/S, estabelecida na Dinamarca, cumpre o prescrito das Boas Práticas de Fabricação para artigos médicos, aprovado pela diretrix da comunidade Europeia.

1. FUNDAMENTO DAS CO. CONTENDO AS FASES DO PROCESSO DE PRODUÇÃO DO PRODUTO DEVIDO A RESPOSTA DE OUA. FASE OU ETAPAS DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO ACABADO.





- No fluxograma foram apontadas apenas as situações envolvendo aprovação de matéria-prima, produtos semi-acabados e produtos acabados. No caso de rejeição, o item envolvendo retorna a um reprocessamento ou é destruído.
- As avaliações são efetuadas conforme procedimentos descritos com amostragens que em geral, seguem as normas Military Standard, mas em determinados casos, são em 10% das unidades. Todos os fornecedores são previamente certificados de acordo com o Sistema de Qualidade.

5. PESQUISA DE QUALIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO, SENDO ENTÃO EM ESTUDOS HISTÓRICO DE USO, OU REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS CONFIÁVEIS E BOMAS.

COMFEL PLUS CURATIVO HIDROCOLÓIDE TRANSPARENTE é um produto relativamente simples, dentro da esfera dos produtos médicos.

Não se têm relatos de nenhuma queixa ou reclamação causada pelo uso do produto, quando utilizado de acordo com as instruções de uso e para a finalidade a que se destina.

Alexandre Corrêa Corrêa

Diretor Financeiro

Coloplast do Brasil Ltda

Paula M. Rudoz de Almeida

Responsável Técnica CRF-RJ: 7862

Coloplast do Brasil Ltda

5/11m 75

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000284

✱

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COLOPLAST DO BRASIL LTDA		
CNPJ	02.794.555/0001-88	Autorização	1.04.303-1
Produto	PURILON GEL COMFEEL COLOPLAST		

Modelo Produto Médico

Embalagem esteril contendo 8g, 15g ou 25g de PURILON GEL COMFEEL, acondicionada em caixa contendo 10 unidades

Nome Técnico	Gel
Registro	10430310011
Processo	25351.013298/0079
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	25/07/2025

Voltar

RELACIONO TÉCNICO

PURLION GEL COMFEEL COLOPLAST

2. O DEBIDAMENTO DEBEMOS GARANTIR O ADEQUADO MANEJO DO PRODUTO, E EMBALENTOS DEBEMOS EMBALENTAR O PRODUTO EM UM AMBIENTE ESTERILIZADO DE SUA MANEIRA, SEMPRE EM UM AMBIENTE ESTERILIZADO E EM UM AMBIENTE ESTERILIZADO.

PURLION GEL COMFEEL COLOPLAST é um hidrogel transparente e amarelo, que promove o desbridamento autolítico do tecido necrosado. O gel caracteriza-se por ser absorvente e hidratante, melhorando o desbridamento autolítico natural, proporcionando um ambiente úmido favorável à cicatrização da ferida, reidratando os fragmentos (esfacelos) da ferida e absorvendo exsudatos, à medida que for necessário.

PURLION GEL COMFEEL COLOPLAST é composto por ingredientes naturais: água purificada, carboximetilcelulose e alginato de cálcio; mais de 90% da composição do gel é a base de água purificada, proporcionando um desbridamento suave sem aditivos. Devido a sua textura viscosa, Purlion Gel é de fácil utilização, mantendo-se no local da aplicação; mesmo após a absorção pelo tecido necrosado e pelo excesso de exsudatos, o gel permanece coeso impedindo o vazamento, minimizando o risco de maceração.

3. O DEBIDAMENTO DEBEMOS GARANTIR O ADEQUADO MANEJO DO PRODUTO

PURLION GEL COMFEEL COLOPLAST é indicado principalmente para o tratamento de feridas necrosadas e com crostas, como por exemplo, úlceras de pernas, úlceras por pressão e úlceras em pés diabéticos não infectados.

- O gel também pode ser usado em queimaduras de 1º e 2º grau e em processos de cicatrização propiciando um ambiente úmido promovendo a cicatrização para todos os tipos de feridas, com exceção das mencionadas no item precauções. Purlion gel também pode ser aplicado em infecções sistêmicas ou locais, sob a supervisão de um profissional da área de saúde.

4. O DEBIDAMENTO DEBEMOS GARANTIR O ADEQUADO MANEJO DO PRODUTO

PRECAUÇÕES

- Feridas causadas principalmente por insuficiência arterial ou feridas diabéticas (geralmente na parte inferior das pernas e pés) devem ser inspecionadas por um profissional de saúde;
- Devido ao desbridamento efetivo do tecido necrosado, a ferida que está sendo tratada com Purlion pode parecer maior na primeira troca do curativo; Entretanto, isso faz parte do processo de cicatrização.

RESTRICÇÕES / ADVERTÊNCIAS

1. Uso tópico – apenas para uso externo;
2. Não deve ser utilizado em pacientes com histórico de reações alérgicas a algum componente da formulação;
3. **PURLION GEL COMFEEL COLOPLAST** pode causar um aumento inicial na dimensão da ferida, devido ao efeito suave do desbridamento quando há tecido necrosado. É necessária a remoção do tecido, para que ocorram as etapas subsequentes do processo de cicatrização;
4. Se a embalagem estiver danificada, não utilize ou re-esterilize o produto;
5. Produto de uso único, não pode ser reutilizado.

1. Lave a ferida com soro fisiológico. Seque suavemente a pele ao redor da ferida;



2. Remova o rétulo do tubo sanfonado, puxando-o na direção indicada pela seta;



3. Realize uma assepsia na porta do tubo sanfonado;



4. Quebre a porta do tubo sanfonado;



5. Pressione suavemente a base da embalagem sanfonada para aplicar **PURLION GEL COMFEEL COLOPLAST** no interior da lesão, cobrindo todo seu leito com uma camada de 5 mm de espessura, sem ultrapassar o nível da pele circundante;

6. Cubra a ferida com um curativo secundário; Para feridas de baixa e média exsudação, recomenda-se o uso do curativo Comfeel Plus; Para feridas de média e alta exsudação, recomenda-se o uso de um curativo secundário altamente absorvente ou permeável como, por exemplo, o Biatain.

7. Para otimizar a retirada do tecido necrosado e a crosta das feridas, recomenda-se a troca do Purlion Gel pelo menos a cada 3 dias, em virtude da maior quantidade de exsudato. Em feridas

Relatório Técnico

3

limpas, o produto deve ser trocado de acordo com a quantidade de exsudato, não ultrapassando 3 dias de permanência do gel na ferida.

CONTRA-INDICAÇÕES

- **PURLION GEL COMFEEL COLOPLAST** não deve ser utilizado em queimaduras de terceiro grau;
- **A COLOPLAST DO BRASIL LTDA**, não se responsabilizará por danos causados pelo uso indevido do produto.

ARMAZENAMENTO

- Transportar ao abrigo do calor e manter em local fresco e seco. (15° e 25° C);
- Evitar a luz solar direta;

DESCARTE

Após o uso, descarte-o em local apropriado para materiais potencialmente contaminados.

PRAZO DE VALIDADE

3 anos.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO

PURLION GEL COMFEEL COLOPLAST é fornecido esteril, nas apresentações de 8, 15, ou 25 g. Uteis.

Cada caixa contém 10 (dez) unidades do produto.

E DESIGNAÇÃO DOS PROCEDIMENTOS PARA GARANTIA DA QUALIDADE DAS MATÉRIAS-PRIMAS, COMPONENTES, MATERIAIS DE FABRICAÇÃO, PRODUTOS INTERMEDIÁRIOS E PRODUTOS ACABADOS, COM PROVAS DE SUA EXECUÇÃO, OU COMPROVANTE DE ADOÇÃO DAS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO, INSTITUÍDAS PELO MINISTÉRIO DA SAÚDE.

A COLOPLAST A/S e a COLOPLAST HUNGARY KFT – TATABÁNYA, estabelecidas na Dinamarca e Hungria, cumprem o prescrito nas Boas Práticas de Fabricação para artigos médicos aprovado pela Diretriz da Comunidade Europeia.

Relatório Técnico

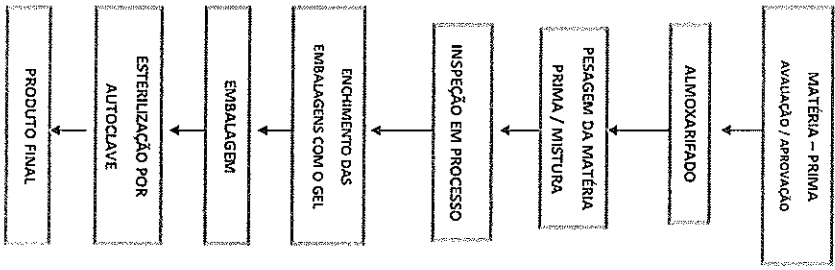
4

*

FLUXOGRAMA DAS FASES DO DESENVOLVIMENTO AS FASES OU ETAPAS DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO COM DESENVOLVIMENTO DE MATERIA PRIMA DESENVOLVIMENTO DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO COM DESENVOLVIMENTO DE MATERIA PRIMA DESENVOLVIMENTO DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO COM DESENVOLVIMENTO DE MATERIA PRIMA



FLUXOGRAMA BÁSICO CONTENDO AS FASES OU ETAPAS DO PROCESSO DE FABRICAÇÃO DOS PRODUTOS DA COLOPLAST



- No fluxograma foram apontadas apenas as situações envolvendo aprovação de matéria-prima, produtos semi-acabados e produtos acabados. No caso de rejeição, o item envolvendo retorna a um reprocessamento ou é destruído.
- As avaliações são efetuadas conforme procedimentos descritos com amostragens que em geral, seguem as normas Military Standard, mas em determinados casos, são em 10% das unidades. Todos os fornecedores são previamente certificados de acordo com o Sistema de Qualidade.

DESCRIPÇÃO DA EFICÁCIA E SEGURANÇA DO PRODUTO, FUNDAMENTADA EM ESTUDOS HISTÓRICO DE USO OU REFERÊNCIA BIBLIOGRÁFICAS COMPARAVEL E IDÊNTICAS

O PURLON GEL COMFEEL COLOPLAST é um produto relativamente simples dentro da esfera de artigos médico-hospitalares.

Não se têm relatos de nenhuma queixa ou reclamação causada pelo uso do produto, quando utilizado de acordo com as instruções de uso e para a finalidade a que se destina.

000288



ESTERILIZADO POR AUTOCLAVE.

PRODUTO MÉDICO DE USO ÚNICO. DESCARTAR APÓS O USO.

PROIBIDO REPROCESSAR.

Responsável técnico: Paula M. Rudow de Almeida CRF: 7862 / RJ

Fabricado por:	Importado e Distribuído por:
COLOPLAST A/S Høvedem 1 DK-3050 Humlebaek DINAMARCA	COLOPLAST DO BRASIL LTDA. Rua México, 03 salas 401 e 1501 CEP. 20031-144 – Rio de Janeiro – RJ CNPJ. 02.794.555/0001-88
COLOPLAST HUNGARY KFT 2800 Tatabánya Búzavirág út 15 TATABÁNYA – HUNGRIA	Registro ANVISA nº: Responsável Técnico: Paula M. Rudow de Almeida CRF: 7862 / RJ SAC (Serviço de Atendimento ao Cliente): 0800 285 86 87

Jens Waldemar Boogh
Representante Legal
Coloplast do Brasil Ltda

Paula M. Rudow de Almeida
Responsável Técnico – CRF: 7862/RJ
Coloplast do Brasil Ltda

Item 82

000289
A

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COLOPLAST DO BRASIL LTDA		
CNPJ	02.794.555/0001-88	Autorização	1.04.303-1
Produto	LIMPADOR DE PELE SOLUCAO COLOPLAST		

Modelo Produto Médico

Frasco 180 ml.

Nome Técnico	Solucao de Limpeza de Pele
Registro	<u>10430319034</u>
Processo	25351.006984/0066
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: COLOPLAST CORP - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICAFABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Voltar](#)



LIMPADOR DE PELE SOLUÇÃO COLOPLAST

COLOPLAST DO BRASIL LTDA
Avenida Nove de Julho, 5229, 5º andar
Jardim Paulista, CEP: 01.407-200, São Paulo/SP
C.N.P.J.: 02.794.595/0003-40
Atendimento ao consumidor: 0800 285 86 87

COLOPLAST A/S
Høitvedm 1
DK-3050 Humlebæk
HUMLEBÆK - DINAMARCA

COLOPLAST CORP - ESTADOS UNIDOS
Coloplast Corp
1601 West River Road
MINNEAPOLIS MN 55411 - UNITED STATES

LIMPADOR DE PELE SOLUÇÃO COLOPLAST é indicado na higienização da área peristomal (região da pele que circunda o ostoma) e fistulas.

- O LIMPADOR DE PELE SOLUÇÃO COLOPLAST é uma solução de limpeza suave e efetiva que pode utilizada na limpeza da pele peristoma.
- O produto LIMPADOR DE PELE SOLUÇÃO COLOPLAST é composto por Cococetildiacetato dissódico, lauril sulfato de sódio, lauril sulfato de sódio, propileno glicol, alantoina, álcool isopropílico, fenoxietanol, metilparabeno, butilparabeno, etilparabeno, propilparabeno, fragância e água.
- LIMPADOR DE PELE SOLUÇÃO COLOPLAST é um produto não estéril.

- LIMPADOR DE PELE SOLUÇÃO COLOPLAST 180ml - Código: 4710 - 6 unidades/caixa



- Remover o dispositivo de ostomia (placa ou bolsa);
- Embeber uma porção de gaze no LIMPADOR DE PELE SOLUÇÃO COLOPLAST;
- Limpar a pele da região peristomal;
- Secar com outra porção de gaze seca;
- Aplicar um novo dispositivo de ostomia.

- Utilizar apenas para a indicação recomendada;
- Tomar cuidados para que o produto não entre em contato com a boca, olhos e na pele peristomal;
- A Coloplast do Brasil não se responsabiliza por quaisquer lesões ou outras perdas que possam ter origem no uso deste produto de maneira contrária às atuais recomendações.

- Transportar ao abrigo de calor e manter em local fresco e seco.

- Após o uso, descartar em local próprio para materiais potencialmente contaminados.

Registro na ANVISA: 10430319034
Responsável técnico: Paula M. Rudow de Almeida CRF: 7862 / RJ

IMPLATECH EIRELI EPP
QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL
CNPJ: 09.246.996/0001-94

GISELE DIAS DE MELO BATISTA, brasileira, maior, nascida em 11/02/1972, assistente administrativo, casada em comunhão parcial de bens, portadora da cédula de identidade RG nº 5.157.698-5, expedida pela Secretaria de Estado de Segurança Pública do Estado do Paraná, e do CPF nº 752.172.609-04, residente e domiciliada na Cidade de Quatro Barras, Estado do Paraná, à Rua Missões, nº 510, CEP 83420-000, Único sócio da empresa IMPLATECH EIRELI EPP, com sede no Município de Campina Grande do Sul, Estado do Paraná, à Rua Professor Dullio Calderari, nº 1493, Sala 02, Jardim Paulista, CEP 83430-000, registrada na JUCEPAR sob NIRE: 41600538447 em sessão de 22/02/2017, inscrita no CNPJ sob o nº 09.246.996/0001-94. Resolve, na melhor forma de direito efetuar a Quinta Alteração Contratual da EIRELI, mediante as condições estabelecidas nas cláusulas seguintes:

CLAUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO SOCIAL

Fica alterado o objeto social da EIRELI para o Comércio de artigos médicos e de Produtos de Higiene Pessoal e produtos para Nutrição.

CNAE: 4773-3/00

CNAE: 4772-5/00

CNAE: 4729-6/99

CLÁUSULA SEGUNDA – DA CONSOLIDAÇÃO

À vista da modificação ora ajustada e em consonância com o que determina o art. 2.031 da Lei nº 10.406/2002, o titular da EIRELI resolve, por este instrumento, atualizar e consolidar o contrato social, que passa a ter a seguinte redação:

IMPLATECH EIRELI EPP
CNPJ: 09.246.996/0001-94
CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL

GISELE DIAS DE MELO BATISTA, brasileira, maior, nascida em 11/02/1972, assistente administrativo, casada em comunhão parcial de bens, portadora da cédula de identidade RG nº 5.157.698-5, expedida pela Secretaria de Estado de Segurança Pública do Estado do Paraná, e do CPF nº 752.172.609-04, residente e domiciliada na Cidade de Quatro Barras, Estado do Paraná, à Rua Missões, nº 510, CEP 83420-000, Único sócio da empresa IMPLATECH EIRELI EPP, com sede no Município de Campina Grande do Sul, Estado do Paraná, à Rua Professor Dullio Calderari, nº 1493, Sala 02, Jardim Paulista, CEP 83430-000, registrada na JUCEPAR sob NIRE: 41600538447 em sessão de 22/02/2017, inscrita no CNPJ sob o nº 09.246.996/0001-94.



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/03/2017 14:27 SOB Nº 20171691431.
PROTOCOLO: 171691431 DE 22/03/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11701074024. NIRE: 41600538447.
IMPLATECH EIRELI - EPP

Libertad Bogus
SECRETÁRIA-GERAL
CURITIBA, 22/03/2017
www.empresafacil.pr.gov.br

IMPLATECH EIRELI EPP
QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL
CNPJ: 09.246.996/0001-94

CLÁUSULA PRIMEIRA- DENOMINAÇÃO

A EIRELI girará sob a denominação de **IMPLATECH EIRELI EPP**, Com sede no Município de Campina Grande do Sul, à Rua Professor Duílio Calderari, nº 1493, Sala 02, Jardim Paulista, Município de Campina Grande do Sul, Estado do Paraná, CEP 83.430-000.

CLAUSULA SEGUNDA – DO OBJETO SOCIAL

O objeto social da EIRELI será o Comércio de artigos médicos e Produtos de Higiene Pessoal e produtos para Nutrição.

CNAE: 4773-3/00

CNAE: 4772-5/00

CNAE: 4729-6/99

CLAUSULA TERCEIRA – DO PRAZO DE DURAÇÃO

O prazo de duração é por tempo indeterminado. É garantida a continuidade da pessoa Jurídica diante do impedimento por força maior ou impedimento temporário ou permanente do titular, podendo a empresa ser alterada para atender uma nova situação.

CLAUSULA QUARTA – DO CAPITAL SOCIAL

O capital social será de R\$ 93.700,00 (noventa e três mil e setecentos reais), dividido em 93.700 (noventa e três mil e setecentas) quotas, no valor nominal unitário de R\$ 1,00 (um real), o qual está totalmente integralizado em moeda corrente nacional do País:

Nome do Empresário	Nº de Quotas	%	Valor Nominal em R\$	Valor Total em R\$
GISELE DIAS DE MELO BATISTA	93.700	100%	1,00	93.700,00

Parágrafo Único: A responsabilidade do titular é limitada ao capital social integralizado.

CLÁUSULA QUINTA - DA ADMINISTRAÇÃO

A empresa será administrada pela titular **GISELE DIAS DE MELO BATISTA**, a quem caberá dentre outras atribuições, a representação ativa e passiva, judicial e extrajudicial desta EIRELI, com os poderes e atribuições de Administrador, autorizado o uso do nome empresarial individualmente, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor próprio ou de terceiros bem como onerar ou alienar bens imóveis da EIRELI.



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/03/2017 14:27 SOB Nº 20171691431.
PROTOCOLO: 171691431 DE 22/03/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11701074024. NIRE: 41600538447.
IMPLATECH EIRELI - EPP

Libertad Bogus
SECRETÁRIA-GERAL
CURITIBA, 22/03/2017
www.empresafacil.pr.gov.br

IMPLATECH EIRELI EPP
QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL
CNPJ: 09.246.996/0001-94

Parágrafo primeiro: É vedado ao administrador, bem como a qualquer procurador ainda que devidamente constituído, obrigar a sociedade em operações estranhas ao objeto social, tais como: fiança, aval, endosso, aceite e de todo e qualquer título de favor, bem como o uso da denominação social em negócios estranhos aos fins sociais, Artigos 997, VI; 1.013, 1.015, 1064, da Lei 10.406/2002.

Parágrafo segundo: Faculta-se ao administrador, nos limites de seus poderes, constituir procuradores em nome da EIRELI, devendo ser especificado no instrumento de mandato, os atos e operações que poderão praticar e a duração do mandato, que no caso de mandato judicial, poderá ser por prazo indeterminado.

Parágrafo terceiro:— Poderão ser designados administradores não titular, na forma prevista no artigo 1.061 da Lei 10.406/2002.

CLÁUSULA SEXTA - DA CESSÃO E/OU TRANSFERÊNCIA DAS QUOTAS DO CAPITAL SOCIAL

As quotas da empresa individual são indivisíveis perante a empresa e a terceiros, e não poderá estar representada por mais de um titular, e da mesma forma, não poderão ser cedidas, transferidas, alienadas, inclusive em relação aos direitos sobre as mesmas, sem o expresse consentimento do empresário, o qual, em condições de igualdade e preço, terá sempre o direito de preferência e na proporção das quotas que é possuidor.

CLÁUSULA SÉTIMA – DA DECLARAÇÃO

Declara o titular da EIRELI, declara sob as penas da lei que não possui nem é titular de nenhuma outra empresa nos moldes de empresa individual de responsabilidade limitada em qualquer parte do território nacional.

CLAUSULA OITAVA

A EIRELI poderá a qualquer tempo, a critério de seu titular, abrir ou fechar filiais em qualquer parte do território Nacional.

CLÁUSULA NONA – DO EXERCÍCIO SOCIAL

Ao término de cada exercício social em 31 de dezembro de cada ano, o titular procederá ao levantamento do balanço patrimonial e da demonstração do resultado do exercício após as deduções previstas em lei e no ato constitutivo da empresa individual de responsabilidade limitada, à formação de reservas que forem consideradas como



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/03/2017 14:27 SOB Nº 20171691431.
PROTOCOLO: 171691431 DE 22/03/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11701074024. NIRE: 41600538447.
IMPLATECH EIRELI - EPP

Libertad Bogus
SECRETARIA-GERAL
CURITIBA, 22/03/2017
www.empresafacil.pr.gov.br

IMPLATECH EIRELI EPP
QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL
CNPJ: 09.246.996/0001-94

necessárias e os lucros ou prejuízos serão suportados pelo empresário na proporção das quotas do capital social que é possuidor.

Parágrafo Único: No curso dos quatro meses posteriores ao encerramento do exercício comercial, o empresário deliberará quanto às contas patrimoniais e do resultado econômico e poderá efetuar a distribuição dos resultados de cada exercício.

CLÁUSULA DÉCIMA - DA RETIRADA DE "PRO-LABORE"

O empresário poderá fixar uma retirada mensal, a título de "pro-labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes. Contudo a quantia a ser paga à título do supracitado *pro labore* será fixada em Ata de Assembleia Geral com a anuência e presença unânime do Conselho Fiscal, que será oportunamente criado.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - DO FALECIMENTO OU DA INCAPACIDADE SUPERVENIENTE DO TITULAR

No caso de falecimento do titular ou incapacidade superveniente comprovada, fica vedado o ingresso de herdeiros, e o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da empresa, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

Parágrafo único: O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a EIRELI se resolva em relação a seu titular.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA - DA SUCESSÃO

Em caso de modificação do contrato, fusão da sociedade, incorporação de outra, ou dela por outra ou transformação, falência ou incapacidade superveniente comprovada do titular. A EIRELI continuará suas atividades através da incorporação de uma pessoa jurídica sucessora, que será nomeada em ata específica.

CLAUSULA DÉCIMA TERCEIRA

O titular delibera por constituir conselho fiscal.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DA DECLARAÇÃO DE DESEMPEDIMENTO

O titular declara sob as penas da lei, que não está impedido, por lei especial, e nem condenado ou que se encontra sob os efeitos de condenação, que o proíba de exercer a administração desta EIRELI, bem como não está impedido, 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 crime falimentar, de prevaricação, peita



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/03/2017 14:27 SOB Nº 20171691431.
PROTOCOLO: 171691431 DE 22/03/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11701074024. NIRE: 41600538447.
IMPLATECH EIRELI - EPP

Libertad Bogus
SECRETÁRIA-GERAL
CURITIBA, 22/03/2017
www.empresafacil.pr.gov.br

**IMPLATECH EIRELI EPP
QUINTA ALTERAÇÃO CONTRATUAL
CNPJ: 09.246.996/0001-94**

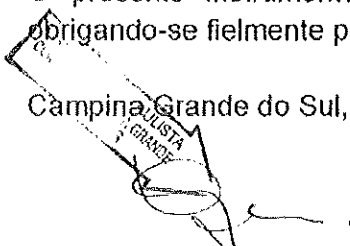
ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa de concorrência, contra as relações de consumo, fé pública ou a propriedade. (Art 1.011, § 1º, CC/2002).

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – DO FORO

Fica eleito o foro tal da Cidade de Campina Grande do Sul, Estado do Paraná, para resolver quaisquer litígios oriundos do presente Ato Constitutivo da EIRELI.

O presente instrumento de alteração contratual será assinado em uma única via, obrigando-se fielmente por si e seus herdeiros a cumpri-lo em todos os seus termos.

Campina Grande do Sul, 08 de março de 2017.



GISELE DIAS DE MELO BATISTA



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/03/2017 14:27 SOB Nº 20171691431.
PROTOCOLO: 171691431 DE 22/03/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11701074024. NIRE: 41600538447.
IMPLATECH EIRELI - EPP

Libertad Bogus
SECRETÁRIA-GERAL
CURITIBA, 22/03/2017
www.empresafacil.pr.gov.br

ff



DISTRITAL DE "JARDIM PAULISTA"
Rua Adenice Bandeira de Lima, 930 - Jd. Paulista
Campina Grande do Sul-PR - Fone: (41)3679-1266
Telefone: 9827.4843. CsQTj-qT3yy. rMNe
Consulte esse selo em <http://lunarpn.com.br>

Reconheço ser VERDADEIRA a assinatura de **GISELE DIAS DE MELO**
Escritora
Dou fé

Campina Grande do Sul-Paraná, 16 de março de 2017
Em Teste da Veracidade

G. Almeida
Gisele Almeida
Escritora

Caroline Jardim Paulista
Comarca do Registro Metropolitana de Curitiba
Foro Regional de Campina Grande do Sul-PR



CERTIFICO O REGISTRO EM 22/03/2017 14:27 SOB Nº 20171691431.
PROTOCOLO: 171691431 DE 22/03/2017. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11701074024. NIRE: 41600538447.
IMPLATECH EIRELI - EPP

Libertad Bogus
SECRETÁRIA-GERAL
CURITIBA, 22/03/2017
www.empresafacil.pr.gov.br

MINISTÉRIO DA FAZENDA
 Cadastro de Pessoas Físicas

CPF

Número de Inscrição
 5.157.698-5

Nome
 GISELE DIAS DE MELO BATISTA

Nascimento
 12/11/1987

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

5.157.698-5

000297

GISELE DIAS DE MELO BATISTA
 VELADIMIR DIAS BATISTA
 DE JANIRA DIAS MELO BATISTA

CURITIBA/PR
 COMARCA=CUR11104/PR, TABOÃO
 L. NASC. 2409, LIVRO=5, FOLHA=497

11/02/1972

[Signature]
 Bel. Coug. da Haquin

CARTÓRIO BACACHERI
 ATENTICAÇÃO
 A presente fotocópia é reprodução
 fiel desta face do documento apre-
 sentado neste cartório. Dou fe.
 20 MAR 2019
 Tabelionato de Notas
 Extratipo Público
 Autenticado em
 FGD14098

CARTÓRIO BACACHERI
 ATENTICAÇÃO
 A presente fotocópia é reprodução
 fiel desta face do documento apre-
 sentado neste cartório. Dou fe.
 20 MAR 2019
 Tabelionato de Notas
 Extratipo Público
 Autenticado em
 FGD14098

