

CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

01

Setor: Licitação

Modalidade: Chamada Pública para Pre-qualificação de Ortopedia em geral

Objeto: Cadastramento de marcas de materiais para Ortopedia em geral

VOL III

Emissão em ___/___/___

Conclusão em ___/___/___

Observações:

VOLUME III

PROTOCOLO Nº _____

DIA _____

Cliente: CONIMS
 Modalidade: CHAMADA PÚBLICA 001/2019

Item	Qtd de Amostras	Und.	Especificação	Laboratório	Marca	Amostra
42	2	UND	Creme barreira durável, hidrofóbico, com formulação concentrada, composto por dimeticona, terpolímero de acrilato, agentes emolientes e umectantes. Tubo de aprox. 30g.	3M	(3391) Cavilon Creme de Barreira 28g	OK
89	3	UND	Peelúcia protetora de pele. Spray de solução polimérica nãoalcoólica, difundida em solvente não citotóxico livre de gordura, composta de emoliente, recondicionante de pele e acrilato. Frasco com no mínimo 20 ml.	3M	(3346) Cavilon Protetor Cutâneo 28ml	OK
107	5	UND	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 100cm.	MOLNLYCKE	Mesalt 2cmX100cm	VINCULADO AO 108
108	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mesalt 5cmX5cm	OK
109	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mesalt 7,5cmX7,5	VINCULADO AO 110
110	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mesalt 10cmX10cm	OK
113	2	UND	Creme barreira concentrado, à base de umectante e emolientes, com terpolímero 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.	3M	(3391) Cavilon Creme de Barreira 28g	VINCULADO AO 42
114	2	UND	Creme barreira concentrado, à base de umectante e emolientes, com terpolímero 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.	3M	(3392) Cavilon Creme de Barreira 92g	VINCULADO AO 42
116	5	UND	Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Transfer ag - 10cmX12,5	OK
117	5	UND	Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Transfer ag - 10cmX12,5	VINCULADO AO 116
118	5	UND	Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Transfer ag - 15cmX20cm	VINCULADO AO 116
119	5	UND	Curativo antimicrobiano para transferência de exsudato, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Transfer ag - 15cmX20cm	VINCULADO AO 116
120	5	UND	Curativo antimicrobiano, multicamadas, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border ag - 7,5cmX7,5	OK

121	5	UND	Curativo antimicrobiano, multicamadas, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border ag - 10cmX10cm	VINCULADO AO 120
122	5	UND	Curativo antimicrobiano, multicamadas, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border ag - 15cmX15cm	VINCULADO AO 120
123	5	UND	Curativo antimicrobiano, multicamadas, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border ag - 15cmX20cm	VINCULADO AO 120
124	5	UND	Curativo antimicrobiano, multicamadas, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border ag - 10cmX20cm	VINCULADO AO 120
125	5	UND	Curativo antimicrobiano, multicamadas, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border ag - 10cmX30cm	VINCULADO AO 120
126	5	UND	Curativo antimicrobiano, multicamadas, auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border ag - 10cmX25cm	VINCULADO AO 120
127	5	UND	Curativo auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex 10cmX10cm	OK
128	5	UND	Curativo auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex 10cmX20cm	VINCULADO AO 127
129	5	UND	Curativo auto aderente, 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.	MOLNLYCKE	Mepilex 15cmX15cm	VINCULADO AO 127
130	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepilex 20cmX20cm	VINCULADO AO 127
131	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border Flex 10cmX10cm	OK
132	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepilex Border Flex 15cmX15cm	VINCULADO AO 131
133	5	UND	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 20cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border Flex 15cmX20cm	VINCULADO AO 131

134	5	UND	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 virus e bactérias. Tamanho: 12,5 x 12,5cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border Flex 12,5cmX12,5cm	VINCULADO AO 131
135	5	UND	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 viscosse e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border 7,5cmX7,5cm	VINCULADO AO 136
136	5	UND	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 viscosse e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 10cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border 10cmX10cm	OK
137	5	UND	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 viscosse e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 15cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border 15cmX15cm	VINCULADO AO 136
138	5	UND	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 viscosse e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 20cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border 15cmX20cm	VINCULADO AO 136
139	5	UND	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 viscosse e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 20cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border 10cmX20cm	VINCULADO AO 136
140	5	UND	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 viscosse e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 30cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border 10cmX30cm	VINCULADO AO 136
145	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber ag 5cmX5cm	VINCULADO AO 146
146	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber ag 10cmX10cm	OK
147	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber ag 15cmX15cm	VINCULADO AO 146
148	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber ag 2cmX45cm	VINCULADO AO 146
149	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber ag 20cmX30cm	VINCULADO AO 146
150	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber ag 10X12 cm	VINCULADO AO 146
151	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber 5cmX5cm	VINCULADO AO 152
152	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber 10cmX10cm	OK

1000643

153	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber 15cmX15cm	VINCULADO AO 152
154	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Exufiber 2cmX45cm	VINCULADO AO 152
176	5	UND	Curativo para região sacral, 5 camadas, auto aderente, atraumático, absorvente, formado por camada de silicone suave, seguida de uma camada de transferência composta por espuma de poliuretano, camada dispersiva composta de viscoso e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 22 x 25cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Border Sacrum 22cmX23cm	? não tem amostra OK
177	5	UND	Curativo para transferência de exsudato, auto aderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano, esterilizado a óxido de etileno. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho: 15 x 20cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Transfer 15cmX20cm	VINCULADO AO 177
178	5	UND	Curativo para transferência de exsudato, auto aderente, atraumático, recortável e flexível, composto por camada de silicone suave e camada fina de espuma de poliuretano, esterilizado a óxido de etileno. Podendo permanecer no mesmo local até 14 dias. Tamanho: 20 x 50cm.	MOLNLYCKE	Mepilex Transfer 15cmX20cm	VINCULADO AO 177
183	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepitel One 5cmX7,5cm	VINCULADO AO 184
184	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepitel One 7,5cmX10cm	OK
185	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepitel One 10cmX18cm	VINCULADO AO 184
186	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepitel One 17cmX25cm	VINCULADO AO 184
187	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepilex ag 10cmX10cm	OK
188	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepilex ag 10cmX20cm	VINCULADO AO 187
189	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepilex ag 15cmX15cm	VINCULADO AO 187
190	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepilex ag 20cmX20cm	VINCULADO AO 187

191	5	UND	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.	MOLNLYCKE	Mepilex ag 20cmX50cm	VINCULADO AO 187
194	2	UND	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.	3M	(3346) Cavilon Protetor Cutâneo 28ml	VINCULADO AO 89
195	2	UND	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 Silica Trimetilada e livre de álcool, conservantes, minimiza a irritação da pele em pacientes sensíveis. Embalagem individual, contém spray de 50 ml.	3M	(3346) Cavilon Protetor Cutâneo 28 ml	
196	2	UND	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.	3M	(3380) Cavilon Limpador de Pele sem Enxágue	OK

000643





CONIMS

Associação dos Técnicos em Instrumentação Médica, em Rádios

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Item 42 - Creme barreira dental - 30g - 3M-Cavilon</i>

1-Parâmetros Técnicos:
O produto apresentado atende ao descrito

2- Aprovado: Sim () Não

3- Justificativa: _____

4- Comentários: _____

Data: *04 / 12 / 19*

C. *Cláudia Lopes dos Santos*
461551
 Cláudia Lopes dos Santos
 COREN 461551
 RESPONSÁVEL Enfermeira



CONIMS

CONSELHO NACIONAL DE INSPEÇÃO DE MEDICAMENTOS

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>Carilon</i>
<i>Item 09 - Película protetora de pele, spray - 20ml - 5m</i>	

1 - Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: *09/12/19*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação dos Técnicos em Enfermagem do Estado de Mato Grosso do Sul

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mesalt
 Item 107. Cobertura absorvente de viscose e poliéster 2X100cm

1- Parecer Técnico: O produto apresentado atende ao descrito.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa: _____

4- Comentários: _____

Data: 10.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

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

Stm 108 - Obertura absorvente de viscose e poliéster 5x5cm mesalt.

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10.1.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Materiais de Saúde

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Misalt
 Item 109. Cobertura absorvente de viscose e poliéster, 7,5x7,5cm

1- Parecer Técnico:
O produto atende ao descritivo

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa: _____

4- Comentários: _____

Data: 10 de 12 de 2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Produtos de Limpeza

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: *Mesalt*
 Item: *110. Cobertura absorvente de viscose e poliéster - 10x10cm*

1 - Procedimento Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: *10.11.2019*

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL


CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Medicamentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: *Cláudio Lopes dos Santos* Reg. Categoria: *461351*
 Instituto: *CONIMS*
 Município: *Itaó Branco*

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: *3M*
Item 113. Creme de barba-cara concentrado 30 g - Camilan

1- Parecer Técnico:

Produto atende ao descritivo

 2- Aprovado: SIM NÃO

3- Justificativa:

4- Comentários:

 Data: *09.12.19*

Cláudio Lopes dos Santos
 COREN 461351
 Enfermeiro

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação de Defesa do Consumidor de Mato Branco

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituto: CONIMS
 Município: Mato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: 3M
 Item 114 - Buna barruica concentrado, 90 g - Carilon

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 09.12.19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Engenheira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO NACIONAL DE INSPEÇÃO DE MEDICAMENTOS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepilox transfer Ag
 Item 116 - Curativo antimicrobiano - 10x12,5cm

1 - Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10/12/19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 161551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMITÊ DE NORMAS E INSPEÇÕES MUNICIPAIS DE SAÚDE

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Me pilon Transfer Ag
 Item 117. Curativo antimicrobiano: 7,5x10cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10 / 12 / 19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Produtos de Higiene

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	Multiplex Transfer Ag
Item	110 - Curativo antimicrobiano 10x10cm

1- Parecer Técnico:
O produto atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10/12/19

Gleidiane Lopes dos Santos
COREM 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

ASSOCIAÇÃO DOS PROFISSIONAIS DE ENFERMAGEM DO MUNICÍPIO DE SÃO PAULO

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca:	Mepilex Transfer Ag
Item 119 -	Curativo antimicrobiano, transperência exsudato 20x30cm

1- Parecer Técnico:
 O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

Data: 10 / 12 / 19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação dos Profissionais de Saúde
Cronograma Institucional de 2018

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: <u>Mepilix Boidin Ag</u>
Item: <u>120 - Curativo antimicrobiano multicamadas 7,5x7,5cm</u>

1- Parecer Técnico: O produto apresentado atende ao descritivo

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa: _____

4 - Comentários: _____

Data: 10.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO NACIONAL DE INSPEÇÃO DE MEDICAMENTOS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepilox Borden Ag
Item 121 Curativo antimicrobiano multicamadas 10x10cm

1- Parecer Técnico:
O produto apresentado atende ao
descrito.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa: _____

4- Comentários: _____

Data: 10.1.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO MUNICIPAL DE CONTROLE DE QUALIDADE

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepill Border kg
 Item: 122 - Curativo antimicrobiano, multicamadas 15x15 cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Engenheira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Medicamentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 462551
 Instituição: CONIMS
 Município: Pato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Me pilix Borden Ag
 Item 123 - Curativo antimicrobiano, multicamadas 15x20cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL

**CONIMS**

Associação Nacional de Instituições de Controle e Inspeção de Produtos de Limpeza

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca:	Mepilix Border Rg
Item 24 -	Curativo antimicrobiano, multicamadas 10x10cm

1 - Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10.1.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação Municipal de Saúde

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepi Care Border Ag.
Item 125 - Curativo antimicrobiano, multicamadas 10x3cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 10 de 12 de 19

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO MUNICIPAL DE INSPEÇÃO DE ALIMENTOS E NUTRIÇÃO

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Nipilm Borden Reg
Item 126 - Curativo antimicrobiano, multicamadas 10x25cm

1 - Parecer Técnico:

produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10 de 12 de 2019

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL


CONIMS
Associação Nacional de Instituições de Controle de Medicamentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: me pilix
 Item 127 - Curativo auto aderente, atreu matizes - 10x10cm

1 - Parecer Técnico:

Sim produto apresentado atende ao descritivo

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 10 de 12, 2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL


CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Produtos de Má Qualidade

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:	<i>mepilix</i>
Item:	<i>120 - Curotiro auto aderente, atraumático. 10x20cm</i>

1- Parâmetros Técnicos:

O produto atende ao descritivo.

 2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

 Data: *11.12.19*

 Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO NACIONAL DE INSPEÇÃO DE MEDICAMENTOS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: Itaó Branca

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mupitru
Slm 129 - Curativo autoadante, atraumático 15x15cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao
descrito.

2 - Aprovado: SIM NÃO

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 11/12/19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

CONSELHO NACIONAL DE INSPEÇÃO DE PRODUTOS DE CONSUMO

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 46155L
 Instituição: CONIMS
 Município: Itáio Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca

Slm 130. Curativo autoadesivo, traumático, 20x20cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 11.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 CORIN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação Brasileira de Instituições de Formação de Profissionais de Saúde

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mupilm Border Flex
Itm 131. Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade 10x10cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 11.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO NACIONAL DE INSPEÇÃO DE ALIMENTOS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepilux Bondn Flex
 Item 132 - Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade 15x15cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 11.1.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 CONIMS 461551
 Exameira

RESPONSÁVEL


CONIMS

Conselho Nacional de Enfermeiros

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepilix Borda Flex
Item 133 - Curativo com 5 camadas, alta flexibilidade 15x20cm

1 - Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo

 2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 11.12.2019

 Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

CONSELHO MUNICIPAL DE DEFESA DO CONSUMIDOR

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551

Instituição: CONIMS

Município: Pato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca Mpilon Póder Glor

Flam 134. Curativo com 5 Comadas, alta flexibilidade 12,5x12,5cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 11/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Especialista

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Alimentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos	Reg. Categoria: 461351
Instituição: CONIMS	
Município: Pato Branco	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	Mexclix Borden
Slm 135. Curativo 5 Comprimidos, autoadrente, atromótico	7,5x7,5cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresenta-se atende as discreto.

2- Aprovado: SIM NÃO

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 11/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
CORRELA 461351
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação dos Técnicos em Saúde Bucal do Estado de Mato Grosso do Sul

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepilux Border
Item 136. Curativo com 5 Comadas autoadesivante 10x10cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 11/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

CONSELHO MUNICIPAL DE SAÚDE

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepilex Border
Item 137. Curativo 5 camadas, autoadante, atraumático 15x15cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 11/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
CORIM 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL


CONIMS

COMITÊ MUNICIPAL DE DEFESA DO CONSUMIDOR

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico:	Cleidiane Lopes dos Santos	Reg. Categoria:	461557
Instituição:	SONIMS		
Município:	Pato Branco		

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	Mepila Border
Item	138 - Curativo 5 comadas, autoadesivo atromotivo 15x20cm

1- Parecer Técnico:

O produto atende ao descritivo

 2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 11/12/2019

RESPONSÁVEL


CONIMS

Associação dos Técnicos em Instrumentação Odontológica do Brasil

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	Mepitex Border
Item	139 - Curativo 5 camadas, auto aderente, traumático 10x20cm

1- Parecer Técnico:

 produto atende ao descritivo.

 2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 11.12.2019

 Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Engenheira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Imunização de Adultos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico:	Cleidiane Lopes dos Santos	Reg. Categoria:	46/551
Instituição:	CONIMS		
Município:	Fato Branco		

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	Meliplex Border
Shinko - Curativo 5 Comadas autoadesivo, traumático 10x20cm	

1- Parecer Técnico:

O produto atende ao descrito.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 11/12/2019

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
Eau fiber Ag+ flm 145. Curativo de fibras gelificantes com prata 3x5cm

1- Parecer Técnico:

O produto atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: _____

4 - Comentários: _____

Data: 12 / 12 / 2019

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>Exu fiber Ag</i>
<i>Item 146. Curativo de fibras gelificantes com prata 10x10cm</i>

1-Parecer Técnico:

O produto atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa: _____

4 - Comentários: _____

Data: *12 / 12 / 2019*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleldiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>405551</i>
Instituição: <i>CONIMS</i>	
Município: <i>Itaó Branco</i>	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Eaufiber Ag+</i>
<i>Item 147. Curativo de fibras gelificantes com prata 15x15cm</i>

1-Parecer Técnico:

O produto atende ao descritivo

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa: _____

4 - Comentários: _____

Data: *12 / 12 / 2019*

Cleldiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<i>Exu fiber Arg-1</i>
<i>Item 148 - Creativo de fibras gelificantes com protea 2x45cm</i>

1-Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa: _____

4 - Comentários: _____

Data: *12 / 12 / 2019*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Especialista

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>Exufiber Ag+</i>
<i>Stim 149. Curativo de fibras gelificantes com prata 20x30cm</i>

1-Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: _____

4 - Comentários: _____

Data: *12 / 12 / 2019*

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>Exufiber Ag+</i>
<i>Itm 150. Curativo de fibras gelificantes com prata 10x12cm</i>

1-Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: _____

4 - Comentários: _____

Data: *12 / 12 / 2019*

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

A



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Produtos de Fumo

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
<u>Stem 151. Curativos de fibras gelificantes, 5x5 cm. Exufiber</u>

1- Produto Técnico: produto apresentado atende ao descrito

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa: _____

4- Comentários: _____

Data: 12/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Eng. Químico

RESPONSÁVEL


CONIMS
COMISSÃO ORGANIZADORA NACIONAL DE INOVAÇÃO EM SAÚDE
FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <u>Cleidiane Lopes dos Santos</u>	Reg. Categoria: <u>461551</u>
Instituição: <u>CONIMS</u>	
Município: <u>7670</u>	<u>Branco</u>

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	
<u>Exu fiber</u>	
<u>Item 152. Curativo de fibras gelificantes 10x10cm</u>	

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao
descritivo

 2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

 Data: 12/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
CORIM 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Medicamentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cláudia Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461554
 Instituição: CONIMS
 Município: Pato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Eufiber
 Item 153 - Curativo de fibras gelificantes. 15X15cm.

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao
descrito.

2- Aprovado: SIM NÃO

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12/10/2019

Cláudia Lopes dos Santos
 CRMP: 461554
 Enfermeira

RESPONSÁVEL

Cláudia Lopes dos Santos
 COREN: 461554
 Enfermeira



CONIMS

Associação de Municípios do Estado de São Paulo

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	Exemplos
<i>Item 154. Curativos de fibras gelificantes 2x45cm</i>	<i>Exemplos</i>

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende as descrições

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

Data: *12/12/2019*

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação dos Profissionais de Enfermagem do Município de Pató Branco

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca

Mepi Lin Transfer
Itm 177 Curativo para transferência de exsudato 15x20cm

1- Parecer Técnico:

produto apresentado atende ao
prescritivo.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data:

12 / 12 / 19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL


CONIMS
CONSELHO NACIONAL DE ENFERMAGEM

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551

Instituição: CONIMS

Município: Pato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepilex Transfer

Item 17B - Curativo para transfusão de sangue 20x50cm

1- Parecer Técnico:

 O produto apresentado atende ao
 presente W.

 2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data:

12.12.2019

 Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação dos Engenheiros de Minas Gerais

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	Mepitel One
Item	183. Curativo primário, transparente. 5x7,5 cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Engenheira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Materiais de Saúde

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	Mepitel One
Item	104. Curativo primário, transparente 7,5x10cm

1- Parecer Técnico:
 O produto apresentado atende as
 características.

2- Aprovado: () Sim () Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12/12/2019

RESPONSÁVEL



CONIMS
Associação dos Técnicos em Instrumentação Médica de São Paulo

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca	mepitel One
Item	185. Curativo primário transparente 10x18cm

1- Parecer Técnico:
 produto apresentado atende ao
 descritivo

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12 de 12 2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 491751
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

CONSELHO MUNICIPAL DE ENFERMAGEM

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: São Bento

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepitel One
 Item 186 - Curativo primário, transparente 17x25cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 12/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO MUNICIPAL DE INSPEÇÃO DE ALIMENTOS E SERVIÇOS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: Tato Borew

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: m.p. ex. Ag
Item 187. Curativo antimicrobiano autoadesivo 10x10cm

1- Parecer Técnico:

Produto apresentado atende as
discrições

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 481551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Produtos de Limpeza

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551

Instituição: CONIMS

Município: São Paulo

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Miplex Ag

Slim 188. Curativo antimicrobiano autoadesivo 10x20cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito.

2- Aprovado: Sim () Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 13/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
COREA 481351
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação de Controladores de Alimentos e Bebidas em São Paulo

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca:	mepilix Ag
Item 189 - Curativo antimicrobiano autoadante. 15x15cm	

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descrito.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12 / 12 / 2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN
 Engenharia

RESPONSÁVEL

A



CONIMS

CONICÓRIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: m-pi-lex Ag
 Item 190. Curativo antimicrobiano autoadesivo 20x20cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende aos requisitos

2- Aprovado: SIM NÃO

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL

*



CONIMS

CONICOMISSÃO INSTITUCIONAL DE NOTAS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Mepi-Lex Ag
Item 191 - Curativo antimicrobiano autoaderente 20x50cm

1- Parâmetro Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12/1 12/1 2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO NACIONAL DE INSPEÇÃO DE PRODUTOS QUÍMICOS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: *Carillon*
 Item: *194 - Protetor cutâneo em spray - 20ml - 3m*

1 - Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: *09 / 12 / 19*

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 481551

Engenheira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca
Item 195. Spray barreira protetora 50 ml

1- Parecer Técnico:

O produto atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 09/01/20

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

*



CONIMS

Associação Interprofissional de Enfermeiros

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Carilon
Item 196 - Spray liberador de adesivo - 150 mL - 3M

1- Parecer Técnico: O produto atende ao descrito

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa: _____

4- Comentários: _____

Data: 12 / 12 / 19

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA TÉCNICA

INSTRUÇÕES DE USO
NOME TÉCNICO – CURATIVO
NOME COMERCIAL - MESALT

Descrição do produto

Mesalt é formado por um material não tecido suave (viscopoliéster) impregnado de cloreto de sódio. **Mesalt** facilita a limpeza de feridas supurativas, infectadas ou com escaras.

Apresentação

Embalado unitariamente em embalagem termoselada formada por Tyverk + filme polimérico.

Dimensões do produto

- Mesalt 5 cm x 5 cm – Cartucho com 30 (trinta) unidades
- Mesalt 7,5 cm x 7,5 cm – Cartucho com 30 (trinta) unidades
- Mesalt 10 cm x 10 cm – Cartucho com 30 (trinta) unidades
- Mesalt 2 cm x 100 cm (em rolo, "ribbon") – Cartucho com 10 (dez) unidades

Indicação

Mesalt é indicado para utilização como primeira capa em feridas de exsudação moderada a forte e em feridas infectadas, como por exemplo, úlceras, feridas decubitárias e outras semelhantes.

Precauções

Mesalt não deve ser utilizado em pacientes alérgicos à compressa ou aos seus componentes.

Mesalt não deve ser utilizado em feridas secas com baixo nível de exsudação.

Mesalt não deve ficar em contato direto com os ossos ou tendões.

As feridas infectadas devem ser examinadas de acordo com procedimentos normais e tratadas adequadamente.

Instruções de Uso**Aplicação**

1. Se necessário, limpar a área da ferida e retirar o excesso de tecidos necrosados ou escaras.
2. Secar a pele circundante, mas não secar a superfície da ferida.
3. Sempre que for clinicamente indicado pode ser utilizado um creme a prova de água ou óleo na pele adjacente à ferida.
4. Selecionar o tamanho indicado de **Mesalt** de modo a:
 - a. Cobrir a ferida, no caso de uma ferida superficial.
 - b. Preencher a ferida, no caso de uma ferida profunda
5. Não permitir que **Mesalt** se sobreponha nas extremidades da ferida.

6. Dependendo do nível de exsudação, tampar com uma segunda compressa ou penso.
7. Sempre que for clinicamente indicado, **Mesalt** pode ser utilizado em conjunto com uma terapia de compressão.

Mudança do curativo

Mesalt deve ser trocado quando estiver saturado (em feridas com elevado nível de exsudação, em geral é trocado uma vez ao dia) ou de acordo com as Boas Práticas Clínicas. Se o estado da ferida piorar, interromper a utilização do produto e consultar um profissional da saúde devidamente especializado na área de feridas.

Advertências

A esterilidade do **Mesalt** é garantida, exceto se a embalagem interna tiver sido danificada ou aberta antes da utilização.

Produto estéril de uso único. Descartar após o uso.

NUNCA TORNAR A RE-ESTERILIZAR O PRODUTO.

Estocagem

Armazenar a temperatura ambiente, ao abrigo da umidade.

Esterilizado por óxido de etileno

Lote:

Data de Esterilização:

Val.:

Fabricado por:

Mölnlycke Health Care OY

Post Box 76

Saimaankatu 6

Mikkeli, 1FIN 5101

FINLÂNDIA

Exclusivamente para:

Mölnlycke Health Care AB

Gamlestadsvagen 3C

SE-402 52 GÖTEBORG

SUÉCIA

Distribuído por:

Mölnlycke Health Care LLC

5550 Peachtree Parkway

Suite 500, Norcross, GA 30092

ESTADOS UNIDOS

Importado e Distribuído por

000706

NEVE IND. E COM. DE PRODUTOS CIRÚRGICOS LTDA.

Rua Julio Parigot, 525/535 – Vila Antonieta – CEP. 03478-007

São Paulo – SP

CNPJ 54.858.014/0001-70

SAC NEVE - Serviço de Atendimento do Consumidor – 0800-704-5415

Farm. Responsável – Dra. Silvia Enedina Julião – CRF-SP 30.929

REG ANVISA

Dra. Silvia Enedina Julião
Responsável Técnico
Esterilizado por óxido de etileno

Sr. Dennys Romani Luiz
Representante Legal

Lote:
(vide rotulagem)
rotulagem)

Data de Esterilização:
(vide rotulagem)

Val.:
(vide

Fabricado por:
Mölnlycke Health Care OY
Post Box 76
Saimaankatu 6
Mikkeli, FIN 5101
FINLÂNDIA

Exclusivamente para:

Mölnlycke Health Care AB
Gamlestadsvagen 3C
SE-402 52 GÖTEBORG
SUÉCIA

Distribuído por:
Mölnlycke Health Care LLC
5550 Peachtree Parkway
Suite 500, Norcross, GA 30092
ESTADOS UNIDOS

Importado e Distribuído por
NEVE IND. E COM. DE PRODUTOS CIRÚRGICOS LTDA.
Rua Julio Parigot, 525/535 – Vila Antonieta – CEP. 03478-007
São Paulo – SP
CNPJ 54.858.014/0001-70

000707

R

SAC NEVE - Serviço de Atendimento do Consumidor – 0800-704-5415
Farm. Responsável – Dra. Sílvia Enedina Julião – CRF-SP 30.929
REG ANVISA

Dra. Sílvia Enedina Julião
Responsável Técnico

Sr. Dennys Romani Luiz
Representante Legal

VERSÃO 01**INSTRUÇÕES DE USO****MEPILEX TRANSFER AG**

Nome técnico: Curativo

Nome comercial: Mepilex Transfer Ag

Modelos: Mepilex Transfer Ag 7,5x8,5 cm (394090), Mepilex Transfer Ag 10x12,5 cm (394190), Mepilex Transfer Ag 20x50 cm (394590), Mepilex Transfer Ag 15x20 cm (394890)

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico:
<http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone:
(90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Fabricante recomenda uso único"

Não utilizar se a embalagem estiver danificada

Composição: silicone, poliuretano com sulfato de prata e carbono ativo; adesivo acrílico; polietileno.

Informação quanto ao teor de prata

O curativo para feridas Mepilex Transfer Ag contém 1,2 mg/cm² de prata.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

Para todos os modelos, cada embalagem secundária contém 2, 5 ou 10 unidades de embalagens unitárias.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Mepilex Transfer Ag é um curativo de contato com a ferida, em silicone macio, que absorve e transfere o exsudado, mantém um ambiente úmido para a cicatrização e possui propriedades antimicrobianas.

O Mepilex Transfer Ag contém sulfato de prata que, em contato com fluidos, libera íons de prata que criam uma barreira eficaz contra as bactérias, inativando uma grande variedade de agentes patogênicos relacionados com as feridas (bactérias e fungos), tal como foi demonstrado em estudos *in vitro*. Ao reduzir o número de microrganismos, o Mepilex Transfer Ag pode também reduzir o odor.

Em ensaios *in vitro*, o Mepilex Transfer Ag demonstrou inativar agentes patogênicos relacionados com as feridas durante um período de até 14 dias.

O Mepilex Transfer Ag é composto por:

1. uma camada adesiva Safetac
2. uma espuma de poliuretano comprimido contendo sulfato de prata e carbono ativado

Safetac é uma tecnologia patenteada de adesivo de silicone macio, que minimiza a dor nos pacientes e o trauma nas feridas e pele circundante. Minimiza a maceração ao isolar as margens da ferida, garantindo que o exsudado não se alastra à pele circundante.

O Mepilex Transfer Ag é macio e confortável, o que facilita manter o curativo em contato com a superfície da ferida e com a pele circundante, mesmo em zonas difíceis ou irregulares.

O Mepilex Transfer Ag mantém um ambiente úmido para a ferida em combinação com um curativo secundário adequado.

O Mepilex Transfer Ag pode ser cortado para se adaptar a várias formas e localizações das feridas.

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O Mepilex Transfer Ag foi concebido para o tratamento de uma ampla gama de feridas com exsudado baixo a elevado, e úlceras nas pernas e nos pés em que a aplicação de curativos é difícil, úlceras de pressão, feridas malignas, queimaduras de espessura parcial e locais de doação, onde existe o risco de infeção.

O Mepilex Transfer Ag também poderá ser utilizado em feridas infectadas como parte de tratamentos sob a supervisão de um profissional de cuidados de saúde qualificado.

O Mepilex Transfer Ag pode ser utilizado sob ligaduras de compressão (não objetos deste registro).

O Mepilex Transfer Ag é um dispositivo médico não-invasivo, que entra em contato com a pele lesada. Mepilex Transfer Ag destina-se a ser utilizado em ambiente não-estéril, doméstico ou ambiente hospitalar.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Note que deverão ser seguidos os procedimentos de higiene local antes e após a mudança do curativo.

1. Lave a ferida com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica padronizada.
2. Seque bem a pele circundante à ferida.
3. Corte com o tamanho adequado (se necessário), retire as películas antiaderentes e aplique o lado aderente na ferida. Não estique.

Para obter os melhores resultados, corte o Mepilex Transfer Ag de modo que fique sobreposto sobre a pele seca circundante em aproximadamente 2 cm nos tamanhos menores, e 5 cm nos tamanhos maiores.

4. Aplique um curativo secundário adequado que se sobreponha às margens do Mepilex Transfer Ag. Fixe se necessário.

FREQUÊNCIA DE TROCA DE CURATIVO

O Mepilex Transfer Ag poderá permanecer no local até 14 dias, dependendo do paciente, do estado da ferida e da pele circundante, ou como indicado pela prática clínica aceita.

EVENTOS ADVERSOS

O Mepilex Transfer Ag poderá provocar a descoloração temporária do leito da ferida e da pele circundante.

CONTRAINDICAÇÕES

Não utilizar em doentes com sensibilidade conhecida à prata ou a qualquer substância do curativo.

Não utilize o Mepilex Transfer Ag durante tratamentos ou exames com radiação, por exemplo, raios X, ecografias, diatermia ou Imagiologia por Ressonância Magnética.

Não utilize o Mepilex Transfer Ag juntamente com agentes oxidantes, tais como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- O Mepilex Transfer Ag deverá ser utilizado sob a supervisão de um profissional de cuidados de saúde qualificado.
- Os profissionais de saúde/clínicos deverão ter em mente que existem dados muito limitados acerca da utilização prolongada ou repetida de curativos com teor de prata, em particular em crianças e recém-nascidos.
- Na eventualidade de infecção clínica, o Mepilex Transfer Ag não substitui a necessidade de terapêutica sistêmica ou outro tratamento adequado para as infecções.
- Evite o contato com eletrodos ou géis condutores durante medições electrónicas, por exemplo, electrocardiogramas (ECG) e electroencefalogramas (EEG).



- Para além de solução salina ou água, a interação dos agentes de limpeza em combinação com o Mepilex Transfer Ag não foi demonstrada.
- A interação do Mepilex Transfer Ag com tratamentos tópicos não foi demonstrada.
- Apenas para uso externo.
- Não reutilizar. Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Estéril. Não utilizar se a embalagem interior tiver sido danificada ou aberta antes da utilização. Não re-esterilizar.
- Não utilizar após a data de validade. Se o produto for utilizado após a data de validade, as propriedades do produto não podem ser garantidas.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex Transfer Ag deverá ser armazenado em condições secas e temperaturas abaixo dos 25 °C e protegido da exposição solar direta. Não existem restrições quanto às condições de umidade para armazenamento, transporte, manuseio.

DESCARTE

A eliminação deverá atender aos procedimentos ambientais locais. Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

Para o envio do Mepilex Transfer Ag ao fabricante, devem ser utilizadas embalagens que mantenham a integridade física do produto médico. A embalagem deve conter todas as informações necessárias para a identificação do produto médico, bem como as condições de manuseio desses produtos, tais como métodos de limpeza e desinfecção utilizados, bem como descrição e número do lote do produto médico.

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem



000713

*

REGISTRO ANVISA: 80117580362

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Júlia Zema Parente Pinto – CRF/DF 2508

IMPORTADOR:

Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda.

SIA Trecho 3, Lotes 2010/2020, 1º andar, Ed. Myriam, Bairro Zona Industrial

CNPJ: 04.967.408/0001-98

BRASÍLIA, DF

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsvagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, Suécia
SE-402 52

Fabricante Real:

Mölnlycke Health Care, Oy, Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101



000714

*

LOCAL DE FABRICAÇÃO:

Mölnlycke Health Care

Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia

Responsável Técnico
Júlia Zema Parente Pinto
CRF/DF: 2508

Representante legal
André Luiz Amorim de Oliveira

VERSÃO 01**INSTRUÇÕES DE USO****MEPILEX BORDER AG**

Nome técnico: Curativo

Nome comercial: Mepilex Border Ag

REF: Mepilex Border Sacrum Ag 18x18cm (382090), Mepilex Border Sacrum Ag 23x23cm (382490), Mepilex Border Ag 7,5x7,5cm (395290), Mepilex Border Ag 10x10cm (395390), Mepilex Border Ag 15x15cm (395490), Mepilex Border Ag 15x20cm (395690), Mepilex Border Ag 10x25cm (395790), Mepilex Border Ag 10x20cm (395890), Mepilex Border Ag 10x30cm (395990)

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico:
<http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone:
(90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Fabricante recomenda uso único"

Não utilizar se a embalagem estiver danificada

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

Para todos os modelos, cada embalagem secundária contém 5 unidades de embalagens unitária.

DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

Mepilex Border Ag é composto por:

- A: Camada externa protetora: filme de poliuretano e polietileno, adesivo de acrílico e agente espessante de poliacrilato.
- B: Núcleo de absorção: fibras de poliacrilato, super-absorventes, fibras de algodão e fibras de ligação.
- C: Camada de contato com a ferida: adesivo de acrílico, filme de poliuretano, silicone.
- D: Película protetora: filme de polietileno.

O Mepilex Border Ag é um curativo em silicone suave que absorve o exsudado, mantém o ambiente úmido ideal para a cicatrização e possui propriedades antimicrobianas.

O Mepilex Border Ag contém sulfato de prata que, em contato com fluidos, libera íons de prata. Estes criam uma eficaz barreira contra as bactérias, inativando uma grande variedade de patógenos relacionados com as feridas (bactérias e fungos), tal como se demonstra os resultados *in vitro*. Através da redução dos microrganismos e das propriedades do carvão ativo, o Mepilex Border Ag reduz também o odor.

A inativação dos patógenos do Mepilex Border Ag foi demonstrada em testes *in vitro* relacionados com as feridas por um período de 7 dias.

O curativo para feridas Mepilex Border Ag contém 1.2 mg/cm² de prata.

TECNOLOGIA SAFETAC

Safetac é uma tecnologia patenteada de silicone adesivo suave que minimiza a dor dos pacientes e o trauma das feridas. A tecnologia Safetac é menos dolorosa porque:

1. adere suavemente às superfícies secas, como a pele, mas não às superfícies úmidas como as feridas abertas.
2. molda-se aos poros da pele, cobrindo assim mais superfície da pele, o que resulta em uma diminuição da força e conseqüentemente do trauma quando da remoção do curativo.
3. sela as margens da ferida, garantindo que o exsudado não se alastre à pele circundante e minimizando assim a maceração.

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O Mepilex Border Ag foi concebido para o tratamento de feridas com exsudado médio a elevado, tais como úlceras nas pernas e nos pés, úlceras de pressão, feridas malignas, feridas traumáticas e cirúrgicas para as quais é indicado um ambiente úmido, controle do exsudado, uma fixação suave e uma ação antimicrobiana.

O Mepilex Border Ag também poderá ser utilizado em feridas infectadas como parte de tratamento sob a supervisão de um profissional de cuidados de saúde qualificado.

O Mepilex Border Ag pode ser utilizado sob ligas de compressão.

Mepilex Border Ag é um dispositivo médico não-invasivo, que entra em contato com a pele lesada.

O uso do Mepilex Border Ag deve ser supervisionado por um profissional de saúde qualificado.

Mepilex Border Ag destina-se a ser utilizado em ambiente não-estéril, doméstico ou ambiente hospitalar.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Note que deverão ser seguidos os procedimentos de limpeza local antes e após a troca do curativo.

1. Lave a ferida com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica local.
2. Seque totalmente a pele circundante à ferida.
3. Retire as películas antiaderentes do curativo e aplique o lado aderente na ferida. Não estique.
4. Para obter os melhores resultados, o curativo Mepilex Border Ag deverá sobrepor-se às margens da ferida, no mínimo, por 2 cm.

O Mepilex Border Ag destina-se a uma utilização de curto prazo até 4 semanas. Para uma utilização continuada, é recomendada a reavaliação por um profissional da saúde qualificado.

FREQUÊNCIA DE TROCA DE CURATIVO

O Mepilex Border Ag poderá permanecer no local até sete dias, dependendo do paciente, do estado da ferida e da pele circundante tal como indicado pela prática clínica local.

Inicialmente, a troca do Mepilex Border Ag pode ser mais frequente. Isto se deve a uma mudança do tratamento, o que frequentemente pode resultar em um aumento inicial de exsudado.

EVENTOS ADVERSOS

O Mepilex Border Ag poderá provocar a descoloração transitória do leito da ferida e da pele circundante.

CONTRAINDICAÇÕES

Não utilizar em pacientes com sensibilidade à prata ou a qualquer outro dos conteúdos do curativo.

Não utilizar o Mepilex Border Ag durante tratamentos ou exames com radiação, por exemplo, raios X, ecografias, diatermia ou Imagiologia por Ressonância Magnética.

Não utilizar o Mepilex Border Ag com agentes oxidantes, tais como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

O Mepilex Border Ag deverá ser utilizado sob a supervisão de um profissional de saúde qualificado.

Os médicos/profissionais de saúde devem estar conscientes de que existem poucos dados acerca da utilização prolongada e repetida de curativos com prata, particularmente, em crianças e recém-nascidos.

Na eventualidade de infecção clínica, o Mepilex Border Ag não substitui a necessidade de terapêutica sistémica ou outro tratamento adequado para as infecções.

Evite o contato com eléctrodos ou géis condutivos durante medições electrónicas, por exemplo, electrocardiogramas (ECG) e electroencefalogramas (EEG).

Para além da solução salina ou água, a interação dos agentes de limpeza em combinação com o Mepilex Border Ag não foi demonstrada.

A interação do Mepilex Border Ag com tratamentos tópicos não foi demonstrada.

Apenas para uso externo.

Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.

Estéril. Não utilizar se a embalagem interior tiver sido danificada ou aberta antes da utilização. Não re-esterilizar.

Se o produto for utilizado após a data de validade, as propriedades do produto não poderão ser garantidas.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex Border Ag deverá ser armazenado em condições secas e temperaturas abaixo dos 25 °C e protegido da exposição solar direta. Não existem restrições quanto às condições de umidade para armazenamento, transporte, manuseio.

PRAZO DE VALIDADE

Consulte a embalagem do produto para se informar sobre o prazo de validade do produto. Não use o produto para além do respectivo prazo de validade indicado na embalagem.

DESCARTE

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde - PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

Para o envio de Mepilex Border Ag ao fabricante, devem ser utilizadas embalagens que mantenham a integridade física do produto médico. A embalagem deve conter todas as informações necessárias para a identificação do produto médico, bem como as condições de manuseio desses produtos, tais como métodos de limpeza e desinfecção utilizados, bem como descrição e número do lote do produto médico.

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem

REGISTRO ANVISA: 80117580364

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Júlia Zema Parente Pinto - CRF/DF 2508

IMPORTADOR:

Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda.

SIA Trecho 3, Lotes 2010/2020, 1º andar, Ed. Myriam, Bairro Zona Industrial

CNPJ: 04.967.408/0001-98

BRASÍLIA, DF

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsvagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, Suécia
SE-402 52



000721
✱

Fabricante Real:

Mölnlycke Health Care, Oy, Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101

INSTRUÇÕES DE USO

MEPILEX BORDER

Nome técnico: Curativo

Nome comercial: Mepilex Border

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico:
<http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone:
(90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Fabricante recomenda uso único"

ATENÇÃO: ANTES DE UTILIZAR, LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES. OBSERVE OS AVISOS E PRECAUÇÕES APRESENTADOS, PARA ASSEGURAR A EFICIENTE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO.

Modelos: Mepilex Border 7,5x7,5 cm (295200), Mepilex Border 10x10 cm (295300), Mepilex Border 15x15 cm (295400), Mepilex Border 15x20 cm (295600), Mepilex Border 10x20 cm (295800), Mepilex Border 10x25 cm (295850), Mepilex Border 10x30 cm (295900), Mepilex Border Heel 18,5x24cm (283250), Mepilex Border Flex 13x16 cm (283300), Mepilex Border Flex 15x19 cm (283400), Mepilex Border Sacrum 18x18 cm (282000), Mepilex Border Sacrum 23x23 cm (282400)

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

As embalagens unitárias do produto médico estão acondicionadas em caixa de papelão nas seguintes quantidades:

Código	Produto	Diâmetro x comprimento (cm)	Unidad por emb. Secund.	Local de uso
295200	Mepilex Border	7,5x7,5	5	Qualquer local da superfície corporal
295300	Mepilex Border	10x10	5	Qualquer local da superfície corporal
295400	Mepilex Border	15x15	5	Qualquer local da superfície corporal
295600	Mepilex Border	15x20	5	Qualquer local da superfície corporal
295800	Mepilex Border	10x20	5	Qualquer local da superfície corporal
295850	Mepilex Border	10x25	5	Qualquer local da superfície corporal
295900	Mepilex Border	10x30	5	Qualquer local da superfície corporal
282000	Mepilex Border Sacrum	18x18	5	Principalmente na região do sacro
282400	Mepilex Border Sacrum	23x23	5	Principalmente na região do sacro
283250	Mepilex Border Heel	18,5x24	5	Principalmente na região do calcanhar
283300	Mepilex Border Flex	13x16	5	Qualquer local da superfície corporal
283400	Mepilex Border Flex	15x19	5	Qualquer local da superfície corporal

DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

O Mepilex Border é composto por:

1. uma camada de contato com a ferida Safetac
2. um curativo absorvente e flexível em três camadas: uma espuma de poliuretano, uma camada de revestimento não tecido e uma camada com fibras de poliacrilato super absorventes
3. um filme exterior permeável ao vapor e à prova de água

Safetac é uma tecnologia patenteada de adesivo de silicone macio, que minimiza a dor nos pacientes e o trauma nas feridas e pele circundante.

O Mepilex Border é um curativo auto-aderente altamente adaptável, que absorve o exsudado, mantém a umidade do local da ferida e minimiza o risco de maceração.

Uma vez que o Mepilex Border mantém a umidade do local da ferida, ajudando o desbridamento, poderá ocorrer um aumento inicial do tamanho da ferida. Esta é uma ocorrência normal e esperada.

UTILIZAÇÃO PREVISTA

O Mepilex Border foi concebido para uma vasta gama de feridas com exsudado, tais como úlceras de pressão e úlceras das pernas e dos pés e feridas traumáticas, como, por exemplo, rasgos na pele e feridas cirúrgicas.

O Mepilex Border também pode ser utilizado em feridas secas/necróticas em combinação com géis.

O Mepilex Border pode ser utilizado como parte de uma terapêutica profilática para ajudar a evitar os danos na pele, por exemplo, úlceras de pressão, bolhas pós-operatórias.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

1. Limpe a ferida de acordo com os procedimentos normais.
2. Seque bem a pele circundante conforme procedimentos locais. Remova o produto da embalagem.
3. Retire as películas antiaderentes do curativo e aplique o lado aderente na ferida. Não estique.
4. Para obter os melhores resultados, o Mepilex Border deve sobrepor a pele seca circundante em, pelo menos, 1-2 cm para tamanhos menores (até 12,5x12,5 cm) e 5 cm para tamanhos maiores de modo a proteger a pele circundante da maceração e garantir a correta fixação do penso.

O Mepilex Border poderá permanecer no local por vários dias, dependendo do estado da ferida e da pele circundante ou conforme indicado pela prática clínica adotada.

Uma mudança no regime de aplicação do curativo pode resultar num aumento inicial do nível de exsudado, o que poderá, temporariamente, exigir uma maior frequência de mudança de troca do curativo.

O Mepilex Border pode ser utilizado sob ligaduras de compressão.

O Mepilex Border pode ser utilizado em combinação com géis.

EVENTOS ADVERSOS

Nenhum evento adverso foi relatado durante os estudos com o produto.

CONTRAINDICAÇÕES

- Não utilizar o Mepilex Border juntamente com agentes oxidantes, tais como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogénio.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Em caso de sinais de infeção clínica, consulte um profissional de saúde de modo a obter o tratamento adequado para a infeção.
- A utilização de curativos como parte de uma terapêutica profilática não exclui a necessidade de continuar a desenvolver e seguir um protocolo de prevenção de úlceras de pressão completo, ou seja, superfícies de apoio, posicionamento, nutrição, hidratação, cuidados da pele e mobilidade.
- Não reutilizar. Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Estéril. Não utilizar se a embalagem estiver danificada ou tiver sido aberta antes da utilização. Não reesterilizar.
- Se o produto for utilizado após a data de validade, as propriedades do produto não podem ser garantidas.
- Este produto, tal como a sua embalagem, não contém látex de borracha natural.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex Border deve ser guardado em condições secas e temperaturas abaixo de 35°C.

PRAZO DE VALIDADE

Consulte a embalagem do produto para se informar sobre o prazo de validade do produto. Não use o produto para além do respectivo prazo de validade indicado na embalagem.

Esterilizado por óxido de etileno.

DESCARTE

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004.

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem.

REGISTRO ANVISA: 80117580351

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Júlia Zema Parente Pinto – CRF/DF 2508

IMPORTADOR:

EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS
HOSPITALARES LTDA.

S.I.A Trecho 3, Lotes 2010/2020, 1º andar, Ed. Myriam.

CEP: 71200-030

E-MAIL: ebi@emergogroup.com

CNPJ: 04.967.408/0001-98

BRASÍLIA/DF

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadvägen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, Suécia
SE-402 52

Fabricante Real:

Mölnlycke Health Care, Oy, Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101

VERSÃO 1**INSTRUÇÕES DE USO****MEPILEX TRANSFER**

Nome técnico: Curativo

Nome comercial: Mepilex Transfer

Modelos: Mepilex Transfer 20x50 cm, Mepilex Transfer 15x20 cm

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico:
<http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone:
(90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Fabricante recomenda uso único"

Não utilizar se a embalagem estiver danificada

ATENÇÃO: ANTES DE UTILIZAR, LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES. OBSERVE OS AVISOS E PRECAUÇÕES APRESENTADOS, PARA ASSEGURAR A EFICIENTE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

As embalagens unitárias do produto médico estão acondicionadas em caixa de papelão nas seguintes quantidades:

Código do Produto	Tipo de produto	Altura x largura (cm)	Quantidade por embalagem secundária
294599	Mepilex Transfer 20x50 cm	20x50	4
294899	Mepilex Transfer 15x20 cm	15x20	5

DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

O Mepilex Transfer é composto por:

1. uma camada de Safetac de contato com a ferida
2. um curativo absorvente fino e flexível em espuma de poliuretano

Safetac Tecnologia

Safetac é uma tecnologia patenteada de adesivo de silicone suave, que minimiza a dor dos pacientes e o trauma das feridas. A tecnologia Safetac é menos dolorosa porque

1. adere suavemente às superfícies secas, como a pele;
2. molda-se aos poros da pele, cobrindo mais superfície da pele e distribuindo as forças do descolamento quando da remoção evitando a maceração da pele;
3. isola as margens da ferida, garantindo que o exsudado não se alastre à pele circundante, minimizando a maceração.

Modo de ação

O Mepilex Transfer é macio, fino e altamente adaptável o que facilita manter o curativo em contato com a superfície da ferida e com a pele circundante, mesmo em zonas anormais e irregulares.

A estrutura do Mepilex Transfer permite que o exsudado seja transferido na vertical para um curativo absorvente secundário.

O Mepilex Transfer mantém um ambiente úmido para a ferida em combinação com um curativo secundário adequado.

Se necessário, o Mepilex Transfer pode ser recortado para se adaptar a várias formas e locais.

O Mepilex Transfer pode ser utilizado sob ligas de compressão.

O Mepilex Transfer pode ser utilizado em combinação com géis.



Utilização prevista

O Mepilex Transfer foi concebido para uma vasta gama de feridas com exsudado e difíceis de proteger.

O Mepilex Transfer também pode ser utilizado como camada protetora em feridas sem exsudado e/ou áreas de pele frágil de grandes dimensões. O Mepilex Transfer pode ser utilizado sob compressão.

Mepilex Transfer é um dispositivo médico não-invasivo, que entra em contato com a pele lesada.

O uso do Mepilex Transfer deve ser supervisionado por um profissional de saúde qualificado.

Mepilex Transfer destina-se a ser utilizado em ambiente não-estéril, doméstico ou ambiente hospitalar.

Instruções para uso

1. Limpe a ferida de acordo com os procedimentos normais.
2. Seque totalmente a pele circundante conforme procedimento local.
3. Retire as películas antiaderentes e aplique o Mepilex Transfer com o lado aderente na ferida. Não estique-o.
4. Para obter os melhores resultados, o Mepilex Transfer deve sobrepor a pele seca circundante em, no mínimo, 1-2 cm para tamanhos menores (até 12,5 x 12,5 cm) e 5 cm para tamanhos maiores, de modo a proteger a pele circundante da maceração e escoriação e para garantir a correta fixação do curativo. Se necessário, é possível cortar o Mepilex Transfer.
5. Aplique um curativo secundário adequado para manter o ambiente da ferida úmido.
 - Para feridas sem exsudado ou com exsudado ligeiro, utilize um curativo de película respirável para a fixação.
 - Para feridas com exsudado moderado a elevado, utilize um curativo secundário absorvente sobre o Mepilex Transfer. Fixe o Mepilex Transfer e o curativo secundário com uma ligadura ou outro meio de fixação.

Frequência de troca de curativo

O Mepilex Transfer poderá permanecer no local vários dias, dependendo do estado da ferida e da pele circundante ou conforme indicado pela prática clínica aceita.

Uma mudança no regime de aplicação do curativo pode resultar num aumento inicial do nível de exsudado, o que poderá, temporariamente, exigir uma maior frequência de mudança.

EVENTOS ADVERSOS

Nenhum evento adverso foi relatado durante os estudos com o produto.

CONTRAINDICAÇÕES

Não utilizar o Mepilex Transfer juntamente com agentes oxidantes, tais como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Em caso de sinais de infecção clínica, consulte um profissional de saúde de modo a obter o tratamento adequado para a infecção.
- Fabricante recomenda uso único.
- Estéril. Não utilizar se a embalagem interior tenha sido danificada ou aberta antes da utilização. Não reesterilizar.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex Transfer deve ser guardado em condições secas e temperaturas abaixo de 35°C. Proteja da luz solar.

PRAZO DE VALIDADE

Consulte a embalagem do produto para se informar sobre o prazo de validade do produto. Não use o produto para além do respectivo prazo de validade indicado na embalagem.

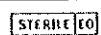
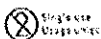


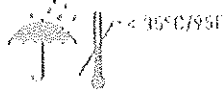



Esterilizado por óxido de etileno.

DESCARTE

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde - PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

SIMBOLOGIA

Obs.: Os rótulos das embalagens internas e externas estão em conformidade com a norma EN 1041: 2008 + A1:2013, EN ISO 780:1999 e podem conter o seguintes símbolos ou descrição informativa:

Símbolo	Descrição
	Produto esterilizado por óxido de etileno
	Não reutilizar
	Marcação CE
	Fabricante
	O Mepilex Transfer deve ser guardado em condições secas e temperaturas abaixo de 35°C.
	Atenção consulte documentação incluída
	O produto não contém borracha natural de látex
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem

REGISTRO ANVISA: 80117580350

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Júlia Zema Parente Pinto - CRF/DF 2508



000732

A

IMPORTADOR:

EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS
HOSPITALARES LTDA.

S.I.A Trecho 3, Lotes 2010/2020, 1º andar, Ed. Myriam.

CEP: 71200-030

E-MAIL: ebi@emergogroup.com

CNPJ: 04.967.408/0001-98

BRASÍLIA/DF

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsavagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, Suécia
SE-402 52

Fabricante Real:

Mölnlycke Health Care, Oy, Salmaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101

VERSÃO 1**INSTRUÇÕES DE USO****MEPITEL ONE**

Nome técnico: Compressa para Curativo

Nome comercial: Mepitel One

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico:
<http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone:
(90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Fabricante recomenda uso único"

ATENÇÃO: ANTES DE UTILIZAR, LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES. OBSERVE OS AVISOS E PRECAUÇÕES APRESENTADOS, PARA ASSEGURAR A EFICIENTE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

As embalagens unitárias do produto médico estão acondicionadas em caixa de papelão nas seguintes quantidades:

Código do Produto	Descrição	Altura x largura (cm)	Quantidade por embalagem secundária
289100	Mepitel One 5x7,5cm	5x7,5	10
289300	Mepitel One 7,5x10cm	7,5x10	10
289500	Mepitel One 10x18 cm	10x18	10
289700	Mepitel One 17x25 cm	17x25	5

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O Mepitel® One é composto por:

1. uma camada de contato com a ferida com tecnologia Safetac em um só lado.
2. filme de poliuretano perfurado, transparente, flexível e fino.
3. uma película protetora de polietileno

Safetac é uma tecnologia patenteada de suave silicone que reduz a dor aos pacientes e o trauma nas feridas. A tecnologia Safetac é menos dolorosa, porque:

1. adere suavemente em superfícies secas, tais como a pele
2. adapta-se aos poros da pele, cobrindo uma maior superfície de pele, dispersando a força durante a remoção, prevenindo o desprendimento da pele.
3. sela as margens da ferida, assegurando que o exsudado não se alastre à pele circundante, minimizando assim a maceração.

MODO DE AÇÃO

Mepitel One não é absorvente. A estrutura perfurada permite que o exsudado passe diretamente para o curativo absorvente o qual deverá ser trocado de acordo com as condições da ferida e a quantidade de exsudado existente, de forma a prevenir a maceração.

A integridade do Mepitel One reduz a necessidade de várias mudanças do curativo primário e permite a mudança do curativo secundário com o mínimo de dor.

Devido à superfície posterior não-adesiva e a sua correta aderência à pele, é igualmente possível utilizar apenas Mepitel One como um produto para proteção da pele danificada.

Mepitel One pode ser utilizado sob ligaduras de compressão.*

Mepitel One pode ser recortado, de forma a adaptar-se a vários tamanhos, formas e locais.

Caso seja clinicamente indicado, tratamentos como esteroides tópicos, antimicrobianos tópicos ou hidrogéis podem ser aplicados sob ou sobre Mepitel One.*

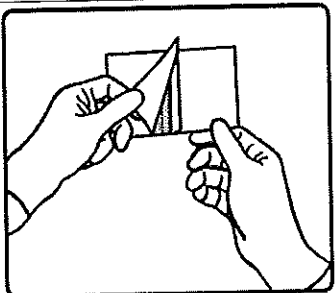
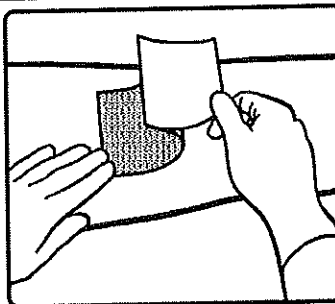
* Os produtos citados para uso com o Mepitel One não fazem parte deste registro.

UTILIZAÇÃO PREVISTA

Mepitel One é uma compressa para curativo de contato com a ferida de um vasto tipo de feridas exsudativas, tais como feridas dolorosas, abrasões, incisões cirúrgicas, grandes e pequenas queimaduras, feridas traumáticas, flictenas, lacerações, enxertos totais ou parciais, pele exposta a radiações, úlceras da perna e pé. Também pode ser utilizado como uma camada protetora em feridas não exsudativas e em áreas com pele fragilizada.

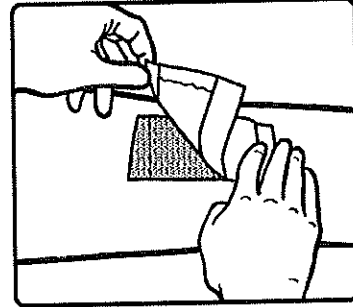
INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO:

Aplicação:

<p>1. Limpe a ferida e seque a pele circundante de acordo com a prática clínica.</p> <p>2. Escolha um tamanho de Mepitel One que cubra a ferida e a pele perilesional em pelo menos 2 cm. Para feridas maiores, é necessária uma margem maior. Se for necessário mais do que uma unidade de Mepitel One, sobrepor as compressas, garantindo que os buracos não estejam bloqueados.</p> <p>3. Remova a película protetora do Mepitel One, utilizando a ponta da sobreposição de aderência e aplicar com o lado aderente de Mepitel One na ferida.</p>	
<p>4. Remova o resto da película protetora e fixe suavemente o Mepitel One na pele perilesional, assegurando um correto isolamento.</p>	

x

5. Aplique um curativo absorvente secundário por cima de Mepitel One e fixe-o.



FREQUÊNCIA DE MUDANÇA

Mepitel One pode ser deixado no mesmo local até 14 dias, dependendo da condição da ferida e da pele circundante (o exsudado deve passar livremente pela compressa para curativo e os poros não devem estar obstruídos), ou conforme indicação dos profissionais de saúde.

Se estiver saturado, o curativo secundário absorvente pode ser trocado, sem que Mepitel One seja retirado. Mepitel One deve ser utilizado somente uma vez.

AVISO

Quando Mepitel One for utilizado em queimaduras tratadas com enxertos ou após um resurfacing, podem surgir marcas se o produto não for utilizado corretamente.

PRECAUÇÕES

- De acordo com a prática clínica, deve ser verificado se na ferida há sinais de infecção. Consulte um profissional de saúde para tratamento adequado.
- Se utilizar Mepitel One em pacientes com *Epidermolysis Bullosa*, deverá ter uma atenção especial nas mudanças do curativo. A aderência de Mepitel One é substancialmente maior do que a de Mepitel.
- Se utilizar Mepitel One em queimaduras tratadas com enxertos de malha, evite pressionar desnecessariamente o curativo.

- Se utilizar Mepitel One após resurfacing facial: evite pressionar o curativo e reposicione a compressa para curativo pelo menos uma vez em cada dois dias.
- Quando utilizado em feridas com sangue ou em feridas com um exsudado com muita viscosidade, Mepitel One deverá ser coberto com um curativo absorvente.
- Quando Mepitel One for utilizado para fixar enxertos na pele, o curativo não deverá ser mudado antes do quinto dia de aplicação.

EVENTOS ADVERSOS

Nenhum evento adverso foi relatado durante os estudos com o produto.

CONTRAINDICAÇÕES

- Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada. Estéril. Não utilizar se a embalagem interior tenha sido danificada ou aberta antes da utilização. Não reesterilizar.

ARMAZENAMENTO, TRANSPORTE E MANUSEIO

O produto não possui condições especiais de armazenamento, transporte e manuseio.

DESCARTE

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

Para o envio do Mepitel One ao fabricante, devem ser utilizadas embalagens que mantenham a integridade física do produto médico. A embalagem deve conter todas as informações necessárias para a identificação do produto médico, bem como as condições de manuseio desses produtos, tais como métodos de limpeza e desinfecção utilizados, bem como descrição e número do lote do produto médico.



000738

*

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem

REGISTRO ANVISA: 80117580373

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Júlia Zema Parente Pinto – CRF/DF 2508

IMPORTADOR:

Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda.

SIA Trecho 3, Lotes 2010/2020, 1º andar, Ed. Myriam, Bairro Zona Industrial

CNPJ: 04.967.408/0001-98

BRASÍLIA, DF

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsavagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, Suécia
SE-402 52

Fabricante Real:

Mölnlycke Health Care, Oy, Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101

VERSÃO 1**INSTRUÇÕES DE USO****MEPILEX AG****CURATIVO ANTIMICROBIANO DE ESPUMA COM SILICONE SUAVE****Nome técnico:** Curativo**Nome comercial:** Mepilex Ag

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

**Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico:
<http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.**

**O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone:
(90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.**

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Fabricante recomenda uso único"

ATENÇÃO: ANTES DE UTILIZAR, LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES DE USO. OBSERVE OS AVISOS E PRECAUÇÕES APRESENTADOS, PARA ASSEGURAR A EFICIENTE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

As embalagens unitárias do produto médico estão acondicionadas em caixa de papelão nas seguintes quantidades:

Código do Produto	Tipo de produto	Diâmetro x Comprimento (cm)	Quantidade por embalagem secundária
287100	Mepilex Ag 10x10 cm	10x10	5
287200	Mepilex Ag 10x20 cm	10x20	5
287300	Mepilex Ag 15x15 cm	15x15	5
287400	Mepilex Ag 20x20 cm	20x20	5
287500	Mepilex Ag 20x50 cm	20x50	2
388390	Mepilex Heel Ag 15x22cm	15x22	5

DESCRIÇÃO DO PRODUTO E MECANISMO DE AÇÃO

Mepilex Ag consiste de:

1. uma camada com tecnologia Safetac® que fica em contato com o ferimento.
2. uma espuma absorvente flexível de poliuretano cinza que contém um composto de prata e carbono ativado.
3. uma película exterior que é permeável ao vapor de água e impermeável a líquidos.

O Mepilex Ag contém sulfato de prata que libera íons de prata para criar uma barreira eficaz contra bactérias e inativa uma grande variedade de agentes patogênicos (bactérias e fungos) relacionados ao ferimento, mostrados in vitro. Devido à redução do número de microrganismos, o Mepilex Ag também poderá reduzir o odor. Esse curativo também comprovou inativar agentes patogênicos relacionados ao ferimento por até 7 dias in vitro.

Tecnologia Safetac

Safetac é uma tecnologia patenteada de adesivos de silicone suaves que minimizam a dor de pacientes e o trauma de ferimentos. Essa tecnologia é menos dolorosa, porque:

1. adere suavemente a superfícies secas, como a pele.
2. adapta-se à superfície da pele, cobrindo mais área, dispersando a força durante a remoção para prevenir o desprendimento das células epidérmicas.
3. Sela as bordas do ferimento, assegurando que o exsudado não vaze para a pele perilesional, minimizando assim a maceração.

Modo de ação

Mepilex Ag é um curativo altamente anatômico que absorve o exsudado e mantém úmido o ambiente da ferida.

Como o Mepilex Ag mantém um ambiente úmido que promove o desbridamento, nesse caso poderá haver um aumento inicial no tamanho da ferida. Isso é normal e esperado.

Indicação de Uso

Mepilex Ag é um curativo antimicrobiano de espuma com silicone suave, que foi desenvolvido para o tratamento de feridas de exsudação baixa ou moderada, como úlceras de pernas e pés, úlceras de pressão e queimaduras superficiais.

O Mepilex Ag pode ser usado em feridas infectadas, dentro de um tratamento supervisionado por um profissional de saúde qualificado.

Instruções de uso

Observe que os procedimentos de higiene do local devem ser seguidos antes e após a troca de curativos.

1. Limpe a ferida com soro fisiológico ou água de acordo com a prática clínica padrão.
2. Seque a pele ao redor do ferimento com cuidado conforme procedimentos locais.
3. Retire as películas de proteção do curativo e aplique o lado aderente voltado para a ferida. Não estique.
4. Para obter melhores resultados, sobreponha Mepilex Ag à pele seca, pelo menos 1 a 2 cm ao redor do ferimento para os curativos de tamanhos menores (até 12,5 x 12,5 cm) e 5 cm para os tamanhos maiores, para proteger a pele em torno da lesão de maceração e escoriações, e fixe bem o curativo. Se necessário, os curativos Mepilex Ag podem ser cortados de acordo com o formato e o local da ferida.
5. Se for necessário, fixe Mepilex Ag com uma bandagem ou outro adesivo.

Mepilex Ag é destinado ao uso de curto prazo, até 4 semanas. Para o uso de longo prazo, recomendamos a avaliação clínica de um médico.

Frequência de troca de curativo

O curativo Mepilex Ag pode permanecer aplicado por vários dias, dependendo do estado da ferida e da pele perilesional, ou conforme indicado pelas práticas clínicas aceitas.

Uma mudança de curativo pode resultar em um aumento inicial do nível de exsudados, que temporariamente poderá exigir um aumento da frequência de trocas.

EVENTOS ADVERSOS

Mepilex Ag pode causar descoloração transitória do leito da ferida e da pele perilesional.

CONTRAINDICAÇÕES

- Não utilize em pacientes com hipersensibilidade conhecida à prata.
- Não use Mepilex Ag durante o tratamento de radiação ou exames de raio-X, por exemplo, ultrassom, diatermia ou ressonância magnética.
- Não use Mepilex Ag com agentes oxidantes, como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Mepilex Ag deve ser utilizado sob a supervisão de um profissional de saúde qualificado.
- Médicos e profissionais de saúde devem estar cientes de que existem dados muito limitados sobre o uso prolongado e repetido de curativos que contenham prata, especialmente em crianças e recém-nascidos.
- Evite o contato com eletrodos ou gel condutor durante as medições eletrônicas, por exemplo, eletrocardiograma (ECG) e eletroencefalograma (EEG).
- Apenas para uso externo.

- Mepilex Ag pode causar descoloração transitória do leito da ferida e da pele perilesional.
- Em caso de Infecção clínica Mepilex Ag não substitui a necessidade de terapia sistêmica ou outro tratamento adequado da infecção.
- A interação de Mepilex Ag com outros tratamentos tópicos não foi demonstrada.
- A Interação de agentes de limpeza diferentes de solução salina ou água em combinação com Mepilex Ag não foi demonstrada.
- Se for reutilizado, o desempenho do produto poderá ser prejudicado e ocorrer contaminação cruzada.
- Estéril. Não utilize se a embalagem estiver danificada ou aberta antes do uso. Não reesterilize.
- Se o produto for utilizado após a data de validade suas propriedades não poderão ser garantidas.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex Ag deve ser guardado em condições secas e temperatura ambiente entre 15°C e 35°C. Proteger da luz solar direta.

PRAZO DE VALIDADE

Consulte a embalagem do produto para se informar sobre o prazo de validade do produto. Não use o produto para além do respectivo prazo de validade indicado na embalagem.

Esterilizado por óxido de etileno.

DESCARTE

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

Para o envio do Mepilex Ag ao fabricante, devem ser utilizadas embalagens que mantenham a integridade física do produto médico. A embalagem deve conter todas as informações necessárias para a identificação do produto médico, bem

como as condições de manuseio desses produtos, tais como métodos de limpeza e desinfecção utilizados, bem como descrição e número do lote do produto médico.


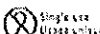




INFORMAÇÕES A SEREM FORNECIDAS AO PACIENTE

A resposta fisiológica do paciente à presença do Mepilex Ag pode variar dependendo da condição geral do paciente.

Os tipos e as frequências de administração de medicamentos podem também afetar a resposta. Cada paciente deve ser monitorado de perto durante todo o tratamento, de maneira a detectar o desenvolvimento de possíveis complicações. Cada paciente deve ser instruído a reportar aos médicos imediatamente com relação a toda e qualquer mudança de sintomas.

SIMBOLOGIA

Nos rótulos poderão estar os símbolos abaixo ilustrados ou descrição informativa.

Símbolo	Descrição
	Produto esterilizado por óxido de etileno
	Não reutilizar
	Marcação CE
	Fabricante
	Atenção consulte documentação incluída
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem.

REGISTRO ANVISA: 80117580298

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Júlia Zema Parente Pinto – CRF/DF 2508



000745

*

IMPORTADOR:

EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS
HOSPITALARES LTDA.

S.I.A Trecho 3, Lotes 2010/2020, 1º andar, Ed. Myriam.

CEP: 71200-030

E-MAIL: ebi@emergogroup.com

CNPJ: 04.967.408/0001-98

BRASÍLIA/DF

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsvagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, Suécia
SE-402 52

Fabricante Real:

Mölnlycke Health Care, Oy, Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101

3M BOLETIM TÉCNICO**3M™ Cavilon™ Creme Barreira Durável****Pele**

A pele é constituída por duas camadas primárias que interagem anatômica e funcionalmente: Derme e Epiderme. A Epiderme, primeira camada, forma uma camada externa protetora que é facilmente regenerada e serve para manter a integridade da pele e formar uma barreira física de proteção contra micro-organismos e agressões do meio ambiente, graças à presença de uma estrutura chamada estrato córneo.

Por que devemos hidratar a pele?

A pele deve ser hidratada para interromper ou minimizar a perda de água por evaporação, intensificar a barreira lipídica do estrato córneo e evitar o ressecamento da pele em pacientes considerados de risco, tais como aqueles portadores de diabetes e insuficiência renal.

Efeitos do envelhecimento na pele:

- Achatamento da junção epiderme-derme, levando à diminuição da resistência geral da pele;
- Diminuição da resposta vascular levando à redução da temperatura e palidez;
- Descamação da pele contribuída pela diminuição da produção de sebo;
- Diminuição das camadas de gordura, o que faz com que as proeminências ósseas fiquem menos protegidas;
- Incapacidade de absorção de medicação tópica ou cicatrização mais lenta, graças ao declínio da produção do estrato córneo.

3M™ Cavilon™ Creme Barreira Durável



Creme Barreira Durável, de formulação concentrada, com ingrediente ativo Dimeticona 1,3%, Terpolímero de Acrilato, agentes emolientes e umectantes, que quando aplicado à pele, fornece exclusiva e prolongada proteção contra fluidos corporais enquanto hidrata. O Creme ainda permite a adesão de fitas adesivas sobre a pele.

É um creme barreira emoliente e umectante, que mantém a pele hidratada

Emolientes são substâncias que preenchem os espaços entre as células epiteliais, ajudando a substituir os lipídios e, portanto, lubrificando e alisando a pele áspera.

Umectantes são substâncias não oleosas que atraem a umidade do ar, retardam a evaporação e ajudam a manter a água na célula. Essas ações do **CREME BARREIRA DURÁVEL** mantêm a **Hidratação**.

O exclusivo polímero 3M (terpolímero) fornece características únicas:

- Durabilidade – resiste a 3 a 4 procedimentos de higienização
- Permite adesão de produtos adesivos
- Rende muito – sua formulação é concentrada

Creme Barreira Durável Cavilon também proporciona:

- Promoção da Saúde da Pele, devido a hipoalergenicidade e pH balanceado.
- 1,3% dimeticona (agente ativo) que ajuda a proteger a pele

Como usar:

- É recomendado que os hidratantes sejam aplicados após o banho para ajudar a reter a umidade deixada sobre a pele.

- Aplicar o Cavilon™ Creme Barreira Durável em quantidade moderada no corpo, pois sua formulação é **CONCENTRADA**.

Obs.: Se a pele ficar oleosa é sinal de excesso de creme;

- Espalhar de forma uniforme;

- **PODE SER REAPLICADO A CADA 2 DIAS.**

Advertência:

Não existem orientações sobre idade aplicáveis a este produto. É semelhante a outros produtos barreira contra umidade que ficam sob a categoria de Protetores Cutâneos do FDA como sendo de uso seguro.

Nota!

Ainda que o produto seja hipoalergênico, ele é perfumado e contém conservantes, o que pode não ser adequado para uso como um hidratante em populações com alto risco de alergia, por exemplo, insuficiência venosa / dermatite.

NÃO HÁ CONTRA INDICAÇÕES

APRESENTAÇÕES

Produto	Código	Embalagem	Quantidade
Creme Barreira Durável	3391	Tubo	28g
Creme Barreira Durável	3392E	Tubo	92g

Registro ANVISA: 80284930234

Este é um produto correlato.

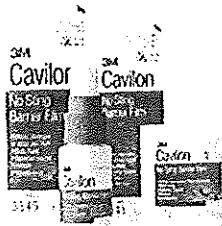
Para saber mais:

e-mail: helplinehospitalar@mmm.com

Help Line Hospitalar: 0800-0556903



3M Ciência.
Aplicada à vida.



Itens 89 e 194 000749

3M Cavilon Película Protetora sem Ardor

Introdução do Produto

A Película Protetora sem ardor 3M Cavilon é um Protetor cutâneo não citotóxico, não possui adição de álcool, composto por solução polimérica e plastificante que formam um filme uniforme e transparente sobre a pele.

Benefícios

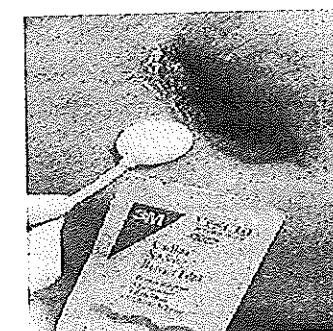
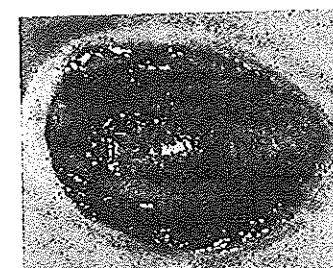
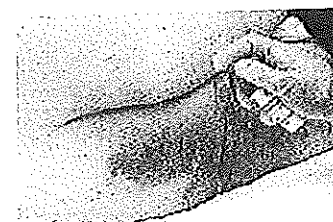
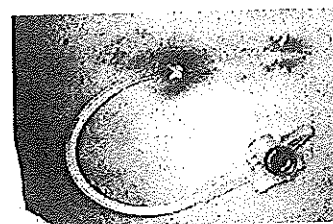
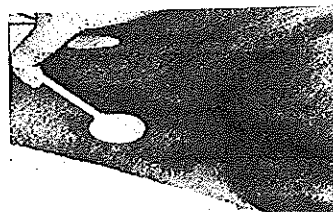
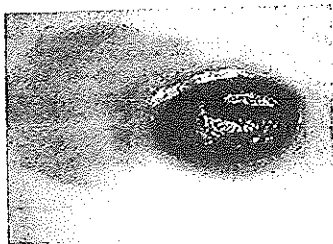
1. Por não conter álcool, pode ser aplicado em pele hiperemiada e/ou escoriada, pois não causa ardor!
2. Secagem imediata após a aplicação do produto
3. Possui boa permeabilidade ao oxigênio e ao vapor.
4. Em condições normais, a aplicação pode ser feita a cada 72 horas
5. Em casos de Incontinência severa reaplicar a cada 12 a 24 horas
6. Não impede o uso de fraldas e não

interfere com compressas absorventes, pois não é transferido para as mesmas.

7. Pode ser utilizado em úlceras no estágio I e em lesões sem exsudação.
8. Estica-se com a pele, permitindo a liberdade de movimentos sem a perda da proteção.

Indicações

- Produto indicado para ser utilizado em pacientes adultos, crianças e bebês com idade superior a 01 mês.
- Lesões de pele decorrentes de incontinências urinárias e/ou fecais, sucros digestivos (estomias), fricção e lesões por adesivos devido a trocas constantes de curativos.
- Reações de hipersensibilidade a adesivos com o objetivo de diminuição de dor e desconforto.

Exemplos de Indicação**Contra-Indicações**

A Película Protetora sem ardor Cavidon não é para ser utilizada:

- Como única cobertura em situações que requerem curativos que proporcionam proteção contra penetração/contaminação por bactérias no caso de curativos em cateteres e nas feridas com lesões parcial e total da pele.

- Em áreas infectadas da pele.

O Protetor Cutâneo sem ardor Cavidon, no formato líquido, é inflamável. Utilize-o em área bem ventilada. Evite utilizar próximo de chamas e outras fontes de ignição. Mantenha fora do alcance de crianças.

Precauções

- Se sinais de vermelhidão e outros sinais de irritação aparecerem, descontinue o seu uso.

- O uso de outros produtos do tipo barreira, como unguentos, cremes ou loções, podem reduzir a efetividade do Protetor Cutâneo sem ardor Cavidon se aplicados antes.

- O produto não deve ser utilizado em bebês menores de 01 mês de vida.

Técnica de Aplicação:

1-A pele deve estar limpa e seca antes da aplicação do Protetor Cutâneo.

2- Aplicador com espuma na sua extremidade: Aplique uma camada uniforme do filme sobre a área total a ser protegida. Não é necessária sobreposição do produto.

Frasco em spray: segure o frasco a uma distância de 10 a 15 cm da pele e aplique uma camada lisa e uniforme sobre toda a área, enquanto se move o spray em toda a extensão.

3- Se esquecer de aplicar em uma determinada área, reaplicar naquela área somente após a primeira aplicação do produto ter secado (aproximadamente 30 segundos).

3- Se a Película Protetora sem ardor Cavilon for aplicada em regiões de dobras, ou áreas do corpo onde a pele se toca, certifique-se de que as áreas de contato da pele estejam separadas para permitir que a cobertura seque antes de retorná-la à posição normal.

Quando utilizado sob fitas adesivas, curativos ou dispositivos:

a) Permita que o Protetor Cutâneo seque completamente antes de cobri-lo com o curativo ou outros produtos adesivos.

b) A reaplicação do Protetor Cutâneo é necessária cada vez que o curativo ou produto adesivo for removido.

Quando utilizado como protetor contra fluidos corpóreos, incontinência urinária e fecal:

a) A Película Protetora sem Ardor Cavilon mostrou-se eficiente na proteção da pele contra incontinência por até 72 horas. A duração real da proteção pode variar em função de diferentes tipos e frequência de incontinência e do tipo e frequência de limpeza. Um paciente com episódios ocasionais de incontinência urinária pode requerer reaplicação apenas a cada 72 horas.

b) Nos casos extremos (diarréias constantes) e com necessidade de higiene/limpeza constante, aplicações mais frequentes podem ser necessárias: 12 a 24 horas. Aplicações repetidas sem necessidade poderá deixar a pele escura até a saída espontânea a qual ocorrerá após 72 horas. Recoloque a capa sobre a ponta do frasco do Protetor Cutâneo em spray a fim de evitar dispersão acidental.

Apresentação do Produto

1- Aplicador com espuma na sua extremidade do tipo swab: embalado em envelope individual de uso único com 3 ml, estéril.

2- Sachet: contendo 1ml de solução, estéril.

3-Frasco em spray: frasco com 28 ml. Solução estéril até o primeiro uso.

Armazenamento

A fim de obter a melhor eficácia do produto, acondicione-o em temperatura ambiente (15 a 30o C).

Validade informada na embalagem.

INSTRUÇÕES DE USO

Exufiber®

Nome Técnico: Curativo

Nome Comercial: Exufiber®

Modelos: 603300 Exufiber 5x5cm, 603301 Exufiber 10x10cm, 603302 Exufiber 15x15cm, 603308 Exufiber 2x45cm.

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico:
<http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone:
(90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Não contém látex"

"Fabricante recomenda uso único"

ATENÇÃO: ANTES DE UTILIZAR, LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES. OBSERVE OS AVISOS E PRECAUÇÕES APRESENTADOS, PARA ASSEGURAR A EFICIENTE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

Código do Produto	Produto e Dimensão	Quantidade por Embalagem Secundária
603300	Exufiber 5x5cm	10
603301	Exufiber 10x10cm	10
603302	Exufiber 15x15cm	10
603308	Exufiber 2x45cm	5

Descrição do Produto

Exufiber é um curativo estéril de não-tecido fabricado em fibras de álcool polivinílico altamente absorventes. Em contato com o exsudato da ferida, Exufiber transforma-se num gel que ajuda na cicatrização úmida da ferida e facilita a remoção para troca do curativo. Exufiber absorve e retém o exsudato da ferida. Exufiber está disponível sob as formas de placa de curativo plano e fita.

Indicação de Uso

Os curativos para feridas Exufiber destinam-se a ser utilizados numa grande variedade de feridas com exsudato:

- Úlceras da perna e do pé;
- Úlceras por pressão;
- Queimaduras de segundo grau;
- Feridas cirúrgicas;
- Áreas doadoras de pele;
- Feridas malignas.
- Lesões Dérmicas e outras feridas externas causadas por trauma

Instruções de utilização

Feridas pouco profundas

Aplicação:

1. Lave a ferida com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica.
2. Seque bem a pele circundante.
3. Escolha o tamanho certo de curativo para cobrir toda a ferida. Para obter os melhores resultados, Exufiber deve sobrepor a pele seca circundante em, no mínimo, 1-2 cm para tamanhos de curativos menores (até 10x10 cm) e 5 cm para tamanhos de curativos maiores.
O curativo encolherá à medida que absorve o fluido da ferida e começa a gelificar.
4. Aplique um curativo Exufiber seco sobre a ferida.
5. Fixe com um curativo secundário apropriado. A escolha depende do nível de exsudato.

6. É possível usar terapia de compressão em conjunto com Exufiber.

Mudança e remoção do curativo:

1. Mude o curativo Exufiber quando atingir a saturação. Exufiber pode ser deixado no local durante até 7 dias, dependendo da condição da ferida ou conforme indicado pela prática clínica.
2. Retire o curativo secundário e descarte-o da forma apropriada.
3. Retire o curativo Exufiber lavando/enxaguando suavemente com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica padronizada. Qualquer material não gelificado ficará úmido em contato com a solução salina.

Feridas profundas e cavidades

Aplicação:

1. Lave a ferida com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica.
2. Seque bem a pele circundante.
3. Encha a ferida sem forçar com o produto em curativo ou fita, deixando espaço para que o curativo inche. Ao utilizar curativo em fita, corte o comprimento apropriado deixando uma ponta de 2-3 cm fora da ferida para fácil remoção.
4. Cubra com um curativo secundário apropriado. A escolha depende do nível de exsudato.
5. Fixe (ou cubra) com um curativo adesivo ou ligadura, conforme for apropriado.

Mudança e remoção do curativo:

1. Mude o curativo Exufiber quando atingir a saturação. Exufiber pode ser deixado no local durante até 7 dias, dependendo da condição da ferida ou conforme indicado pela prática clínica.
2. Retire o curativo secundário e descarte-o da forma apropriada.
3. Retire o curativo Exufiber lavando/enxaguando suavemente com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica padronizada. Qualquer material não gelificado ficará úmido em contato com a solução salina.

Área doadora de pele

Aplicação:

1. Colha o tecido e assegure a hemostase (conforme a rotina normal).
2. Escolha o tamanho certo de curativo para cobrir toda a ferida. O curativo Exufiber deve sobrepor-se, pelo menos, 5 cm sobre a pele circundante seca. O curativo encolherá à medida que absorve fluido da ferida e começa a gelificar.
3. Aplique um curativo Exufiber seco sobre a ferida.
4. Cubra com um curativo secundário apropriado. A escolha depende do nível de exsudato.
5. Fixe (ou cubra) com um curativo adesivo ou ligadura, conforme for apropriado.

Mudança e remoção do curativo:

1. Mude o curativo Exufiber quando atingir a saturação. Exufiber pode ser deixado no local durante até 14 dias em áreas doadoras, dependendo da condição da ferida ou conforme indicado pela prática clínica.
2. Retire o curativo secundário e descarte-o da forma apropriada.
3. Retire o curativo Exufiber lavando/enxaguando suavemente com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica padronizada. Qualquer material não gelificado ficará úmido em contato com a solução salina.

Precauções, Advertências e Contra-Indicações

- Exufiber é um produto de uso único e não deve ser reutilizado. A reutilização pode conduzir à deterioração do produto ou poderá ocorrer contaminação cruzada.
- É garantida a esterilidade a menos que a embalagem esteja aberta ou danificada antes da utilização. Não reesterilizar.
- Todas as feridas devem ser inspecionadas com frequência. Em caso de sinais de infecção clínica, consulte um profissional de saúde de modo a obter o tratamento adequado para a infecção.
- Exufiber não se destina a feridas secas, lesões de espessura completa ou implantes cirúrgicos.
- No caso de o curativo secar e ser difícil de remover, deve ser umidificado de acordo com as práticas locais (por exemplo com solução salina estéril ou água estéril), deixando-se embeber até ser facilmente levantado. Pode demorar vários minutos para que o Exufiber se transforme em gel. Retire o curativo lavando/enxaguando suavemente.

Armazenamento e Transporte

Deve ser guardado em condições secas e temperatura ambiente entre 15°C e 35°C.
Proteger da luz solar direta

DESCARTE

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

DATA DE FABRICAÇÃO: dd/mm/aaaa

VALIDADE: mm/aaaa

REGISTRO ANVISA: 80733280019

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Kaynara Cordeiro – CRF/SP 78229

IMPORTADOR:

MÖLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.

Av. Portugal, 1100 – Parte C43 – Itapeví, SP CEP: 06696-060

CNPJ: 12.600.168/0001-17

Fabricante Legal: Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsvägen 3C, PO Box 13080,
Goteborg, SE-402 52 - Suécia
Fabricado no Reino Unido



Itens 127; 128; 129 e
130
000757
✱

VERSÃO 1

INSTRUÇÕES DE USO

MEPILEX

Nome técnico: Curativo

Nome comercial: Mepilex

Modelo: Mepilex 10x10 cm, Mepilex 10x20 cm ou Mepilex 15x15 cm, Mepilex 20x20cm

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico:
<http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone:
(90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Fabricante recomenda uso único"

ATENÇÃO: ANTES DE UTILIZAR, LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES. OBSERVE OS AVISOS E PRECAUÇÕES APRESENTADOS, PARA ASSEGURAR A EFICIENTE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO. APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

As embalagens unitárias do produto médico estão acondicionadas em caixa de papelão nas seguintes quantidades:



Código do Produto	Tipo de produto	Diâmetro x Comprimento (cm)	Quantidade por embalagem secundária
294199	Mepilex 10x10 cm	10x10	5
294299	Mepilex 10x20 cm	10x20	5
294399	Mepilex 15x15 cm	15x15	5
294499	Mepilex 20x20 cm	20x20	5

DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

Mepilex consiste em:

1. uma camada de contato do Safetac com o ferimento.
2. uma almofada absorvente flexível de espuma de poliuretano.
3. uma película exterior que é permeável ao vapor e à prova d'água.

Safetac Tecnologia

Safetac é uma tecnologia patenteada de adesivo de silicone suave que minimiza a dor em pacientes com traumas a ferimentos. A tecnologia Safetac minimiza a dor porque:

1. adere suavemente a superfícies secas, como a pele, mas não em superfícies úmidas, como ferimentos abertos
2. molda-se aos poros da pele, cobrindo uma maior superfície e espalhando as forças de fricção sobre a remoção, para evitar que a pele sofra descamação.
3. sela as bordas do ferimento, garantindo que o exsudato não se espalhe pela área de pele ao redor, minimizando a maceração.

Modo de ação

O Mepilex é um curativo altamente adaptável, que absorve o exsudado e mantém um ambiente úmido no ferimento.

Como o Mepilex mantém um ambiente úmido que propicia o desbridamento, poderá haver um aumento inicial no tamanho do ferimento. Isto é normal e esperado.

O Mepilex pode ser cortado para se adequar às diferentes formas e locais de ferimentos.

O Mepilex pode ser usado sob bandagens de compressão.

O Mepilex pode ser usado em combinação com géis.

Indicação de Uso

O Mepilex é projetado para uma ampla variedade de feridas exsudativas como úlceras de pernas e pés, úlceras por pressão, e ferimentos traumáticos, como por exemplo, lesão por fricção e ferimentos de cicatrização secundária.

Instruções para uso

1. Limpar o ferimento de acordo com os procedimentos normais.
2. Seque a pele ao redor cuidadosamente conforme procedimentos locais. Remova o produto da embalagem.
3. Remova as películas de proteção do curativo e aplique o lado aderente à ferida. Não estique.
4. Para obter um melhor resultado, o Mepilex deve sobrepor-se à pele seca ao redor do ferimento por pelo menos 1-2 cm para os tamanhos menores (tamanhos até 12.5x12.5 cm), e 5 cm para os tamanhos maiores, a fim de proteger a pele ao redor de maceração e escoriação, e fixar o curativo com segurança. O Mepilex pode ser cortado, caso seja necessário.
5. Se for preciso, fixe o Mepilex com uma bandagem ou outro meio de fixação.

Frequência de troca de curativo

O Mepilex pode permanecer no local durante vários dias, dependendo da condição do ferimento e da pele ao redor, ou como indicado pela prática clínica aceita.

Um regime de troca de curativo pode resultar em um aumento inicial do nível de exsudato, que temporariamente poderá exigir uma maior frequência de troca do curativo.

EVENTOS ADVERSOS

Nenhum evento adverso foi relatado durante os estudos com o produto.

CONTRAINDICAÇÕES

Não use o Mepilex juntamente com agentes oxidantes, como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.



ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Em caso de sinais de infecção clínica, consulte um profissional de saúde para o tratamento adequado da infecção. Não use o Mepilex juntamente com agentes oxidantes, como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.
- Fabricante recomenda uso único.
- Produto estéril. Não utilizar caso a embalagem interna estiver danificada ou aberta antes do uso. Não re-esterilizar.
- Este produto, tal como a sua embalagem, não contém látex de borracha natural.

ARMAZENAMENTO

O Mepilex deve ser guardado em condições secas e temperaturas abaixo de 35°C. Proteja da luz solar.

PRAZO DE VALIDADE

Consulte a embalagem do produto para se informar sobre o prazo de validade do produto. Não use o produto para além do respectivo prazo de validade indicado na embalagem.

Esterilizado por óxido de etileno.

DESCARTE

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde - PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

Para o envio do Mepilex ao fabricante, devem ser utilizadas embalagens que mantenham a integridade física do produto médico. A embalagem deve conter todas as informações necessárias para a identificação do produto médico, bem como as condições de manuseio desses produtos, tais como métodos de limpeza e desinfecção utilizados, bem como descrição e número do lote do produto médico.



000761
✱

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide embalagem

VALIDADE: Vide embalagem.

REGISTRO ANVISA: 80117580345

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Júlia Zema Parente Pinto – CRF/DF 2508

IMPORTADOR:

EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS
HOSPITALARES LTDA.

S.I.A Trecho 3, Lotes 2010/2020, 1º andar, Ed. Myriam.

CEP: 71200-030

E-MAIL: ebi@emergogroup.com

CNPJ: 04.967.408/0001-98

BRASÍLIA/DF

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsvagen 3C, PO Box 13080, Gotenborg, Suécia
SE-402 52

Fabricante Real:

Mölnlycke Health Care, Oy, Saimaankatu 6, Mikkeli, Finlândia 10, FI-50101

3M BOLETIM TÉCNICO

3M™ Cavilon™ Limpador de Pele sem Enxágue

O Limpador de Pele Profissional da Linha Cavilon™ feito no Brasil. Ele segue as recomendações dos consensos da WOCN (Wound Ostomy Continence Nurses Society) para a Prevenção de Dermatite Associada à Incontinência (DAI):

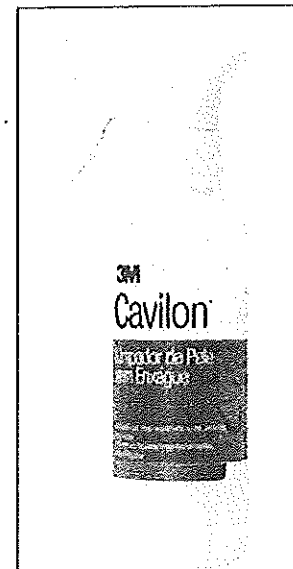
- 2011: MASD Part 2: Incontinence-Associated Dermatitis and Intertriginous Dermatitis
- 2012: Incontinence-Associated Dermatitis: A Comprehensive Review and Update

Descrição do Produto

É um Limpador de Pele sem enxágue com surfactante não iônico que remove sujidades de forma gentil e suave sem irritar. É à base de água e livre de álcool. Condiciona a pele através de seu pH ácido, dos agentes hidratantes à base de dimeticona e da glicerina. É hipolargênico e não contém fragrância.

Principais Benefícios

1. É um Limpador de Pele Profissional;
2. Solução à base de água;
3. Solução livre de álcool;
4. Possui glicerina: hidratante umectante;
5. Não contém fragrância;
6. Sem enxágue;
7. Remove fezes e urina de maneira gentil, sem agredir a pele;
8. Promove a integridade da pele;
9. pH ácido, o mesmo pH da pele;
10. Apresenta alta molhabilidade;
11. É hipoalergênico e livre de látex;
12. Diminui a fricção durante e após a higiene;
13. Reduz o tempo de enfermagem;
14. Elimina o uso de água na higienização;
15. Torna o processo mais enxuto;
16. Elimina a secagem do paciente com a toalha, pois não necessita de enxágue;
17. Elimina o uso de bacia na higienização: diminui o risco de infecções cruzadas;
18. Possui compostos à base de dimeticona: hidratante oclusivo;
19. Não forma espuma: não deixa resíduos de espuma sobre a pele;
20. Permite a umectação prévia da pele através do jato: os lenços umedecidos não;
21. Possui surfactantes não iônicos: os mais gentis com a pele. A maioria dos sabões possui surfactantes aniônicos, os mais agressivos com a pele;
22. Possui dois tipos de jatos diferentes no mesmo frasco: spray ou stream;
23. Possibilita a permanência de roupa de cama após a higiene da região perianal e perigenital;
24. Reduz custos com a higienização: elimina a limpeza (desinfecção) dos materiais auxiliares (bacia, comadre e jarro) da higienização convencional, elimina os custos da troca de roupa de cama e toalhas após cada higiene, além de reduzir o tempo do profissional.



Indicações

O 3M™ Cavilon™ Limpador de Pele sem Enxágue é indicado para higienização e limpeza da pele.

1. Higiene da região perianal e perigenital (região de fraldas), removendo fezes e urina.
2. Higiene corporal, em substituição ao banho de leito convencional com água e sabão.

Observações

1. Indicado para pele íntegra. Não é um limpador de feridas.
2. Compatível com 3M™ Cavilon™ Película Protetora Sem Ardor e com 3M™ Cavilon™ Creme Barreira Durável.
3. O jato do tipo spray é mais aberto (amplo) e suave, enquanto o jato do tipo stream é mais fechado (pontual) e enérgico.
4. Indicado para adultos. Apesar de o produto ser formulado com componentes de potencial alergênico baixo e não haver contra indicação, o uso no público infantil, por hora, fica a critério do profissional.

Instruções de uso

1. Borrife diretamente o 3M™ Cavilon™ Limpador de Pele sem Enxágue na área desejada ou umedeça um pano macio com o produto.
2. Remova delicadamente as sujidades com um pano macio. Não é necessário enxaguar.
3. Repita a higienização se necessário.

APRESENTAÇÃO

Código: 3380

Embalagem: Frasco de PEAD

Quantidade: 250mL

Observação: Produto não estéril

ESTOCAGEM E VALIDADE DO PRODUTO

Armazenar o produto em local fresco e arejado, ao abrigo da luz solar.

2 anos de validade, a partir da data de fabricação

ANVISA: Notificado de acordo com a Resolução 343/05.

Este é um produto cosmético.

Para saber mais:

Help Line: 0800 013 6336

E-mail: helplinehospitalar@mmm.com

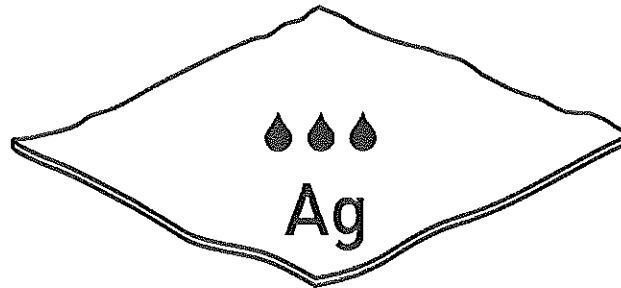
www.3m.com.br/assistenciaaopaciente

www.facebook.com.br/3msolucoesparaenfermagem



INSTRUÇÕES DE USO

Exufiber® Ag+



Nome Técnico: Curativo

Nome Comercial: Exufiber® Ag+

Modelos: 603420, Exufiber Ag+ 2x45cm; 603421, Exufiber Ag+ US 5x5cm; 603422, Exufiber Ag+ US 10x12cm; 603423, Exufiber Ag+ US 15x15cm; 603424, Exufiber Ag+ US 20x30cm; 603425, Exufiber Ag+ CA 10x10cm;

Verifique no rótulo do produto a versão da instrução de uso correspondente. Não utilize instrução de uso com versão diferente daquela indicada no rótulo do produto.

Obtenha a Instrução de Uso através do endereço eletrônico: <http://www.molnlycke.com.br/instrucoesdeuso/>.

O formato impresso também poderá ser adquirido através do telefone: (90 11) 3016-8900 (SAC) sem custo adicional.

"Produto médico estéril"

"Produto médico esterilizado por óxido de etileno"

"Fabricante recomenda uso único"

"Não utilizar se a embalagem estiver danificada"

"Não contém látex"

ATENÇÃO: ANTES DE UTILIZAR, LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES. OBSERVE OS AVISOS E PRECAUÇÕES APRESENTADOS, PARA ASSEGURAR A EFICIENTE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO. APRESENTAÇÕES COMERCIAIS DO PRODUTO MÉDICO

Código do Produto	Produto e Dimensão	Quantidade por Embalagem Secundária
603420	Exufiber Ag+ 2x45cm;	10
603421	Exufiber Ag+ US 5x5cm;	10
603422	Exufiber Ag+ US 10x12cm;	10
603423	Exufiber Ag+ US 15x15cm;	5
603424	Exufiber Ag+ US 20x30cm;	5
603425	Exufiber Ag+ CA 10x10cm;	10

Descrição do Produto

O Exufiber® Ag+ é um curativo de não-tecido, estéril e macio. O Exufiber® Ag+ está disponível sob as formas de almofada ou fita.

O Exufiber® Ag+ é um curativo estéril de não-tecido fabricado em fibras de álcool polivinílico (PVA) altamente absorventes formando um gel. A almofada ou fita de não-tecido é revestida com sulfato de prata em ambos os lados.

A prata é liberada dentro do curativo em contato com o fluído, e atua como conservante no curativo para inibir ou reduzir o crescimento microbiano.

Testes *in vitro* demonstraram que o Exufiber® Ag+ não permite o crescimento de ampla gama de patógenos presente nas feridas, criando um ambiente antimicrobiano dentro do curativo. Exufiber® Ag+ teve uma redução de > 4 log no curativo das bactérias Gram positivas e Gram negativas, e fungos por sete (7) dias. Ao reduzir o número de microrganismos, Exufiber® Ag+ também pode reduzir o odor do curativo.

	Teste de atividade sustentada de 7 dias (modelo de ferida simulada com soro)
Grupo	Espécie
Espécies Gram Positivas	Enterococcus faecalis
	Staphylococcus aureus
	Staphylococcus epidermidis
	Streptococcus pyogenes
Espécies Gram Negativas	Acinetobacter baumannii
	Klebsiella pneumoniae
	Enterobacter cloacae
	Pseudomonas aeruginosa
Espécies Fungos	Candida guilliermondii
	Candida tropicalis
	Candida albicans
	Aspergillus fumigatus

O Exufiber® Ag+ mostrou ter uma redução microbiana inalterada através de sete (7) dias quando testado *in vitro* com um curativo secundário.

O Exufiber® Ag+ mantém um ambiente de ferida úmida em combinação com um curativo secundário.

O Exufiber® Ag+ pode ser usado sob bandagem por compressão

Indicação de Uso

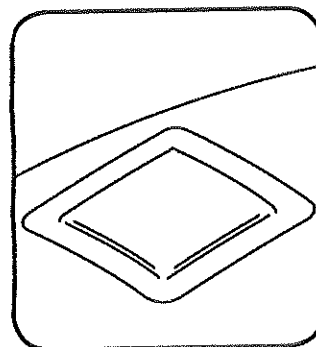
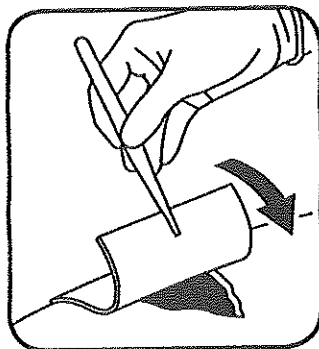
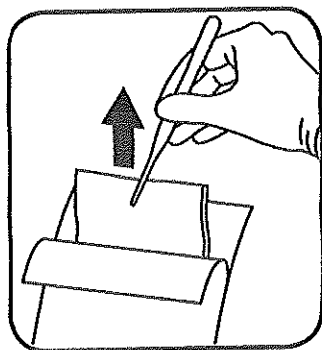
Os curativos para feridas O Exufiber® Ag+ destinam-se a ser utilizados numa grande variedade de feridas com médio para alto exsudato:

- Úlceras da perna (úlceras de estase venosa, úlceras arteriais e úlceras de etiologia mista) e úlceras do pé diabético;
- Úlceras por pressão (espessura parcial e total);
- Feridas por Trauma;
- Feridas cirúrgicas que cicatrizam por intenção primária, como incisões dermatológicas e cirúrgicas (por exemplo, ortopédicas e vasculares) e feridas cirúrgicas deixadas para curar por intenção secundária, como incisões cirúrgicas degradadas;
- Feridas malignas (Oncologia) com exsudato, como fungoides - tumores cutâneos, carcinoma por fungos, metástase cutânea, sarcoma de Kaposi e angiossarcoma

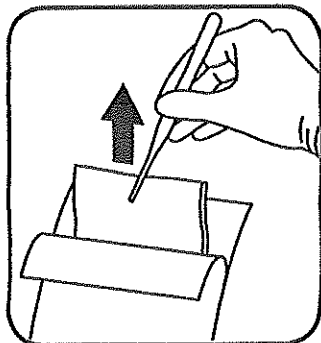
O Exufiber® Ag+ pode ser usado para o tratamento de feridas como uma barreira efetiva à penetração bacteriana do curativo, pois isso pode ajudar a reduzir o risco de infecção.

Tempo de desgaste indicado: até sete (7) dias.

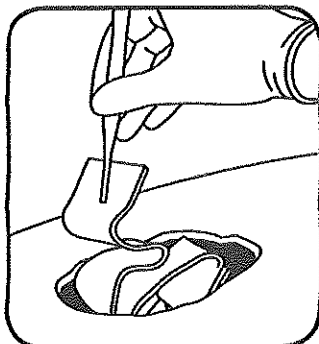
Instruções de Uso



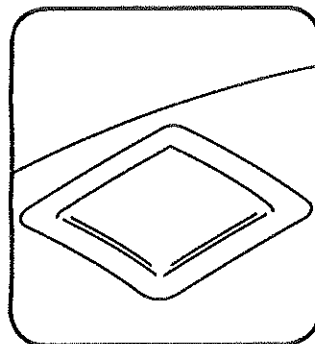
1. Remova o produto da embalagem
2. Coloque o produto
3. Cubra com um curativo embalagem sobre a ferida secundário apropriado



1. Remova o produto da embalagem



2. Coloque o produto no interior da ferida



3. Cubra com um curativo secundário apropriado

Feridas pouco profundas

Aplicação:

1. Lave a ferida com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica.
2. Seque bem a pele circundante.
3. Escolha o tamanho certo de curativo para cobrir toda a ferida. Para obter os melhores resultados, Exufiber® Ag+ deve sobrepor a pele seca circundante em, no mínimo, 1-2 cm para tamanhos de curativos menores (até 10x10 cm) e 5 cm para tamanhos de curativos maiores.

O curativo irá inchar, causando a contração das bordas à medida que absorve o fluido da ferida e começa a gelificar.

4. Aplique um curativo Exufiber® Ag+ seco sobre a ferida.
5. Fixe com um curativo secundário apropriado. A escolha depende do nível de exsudato.
6. É possível utilizar terapia de compressão em conjunto com Exufiber® Ag+.

Feridas profundas e cavidades

Aplicação:

1. Lave a ferida com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica.
2. Seque bem a pele circundante.

3. Encha a ferida sem forçar com o produto em curativo ou fita, deixando espaço para que o curativo inche. Ao utilizar curativo em fita, corte o comprimento apropriado deixando uma ponta de 2-3 cm fora da ferida para fácil remoção.
4. Cubra com um curativo secundário apropriado. A escolha depende do nível de exsudato.
5. Fixe (ou cubra) com um curativo adesivo ou bandagem, conforme for apropriado.

Mudança e remoção do curativo:

1. Mude o curativo Exufiber® Ag+ quando atingir a saturação. O Exufiber® Ag+ pode ser deixado no local durante até 7 dias, dependendo da condição da ferida ou conforme indicado pela prática clínica.
2. Retire o curativo secundário e descarte-o da forma apropriada.
3. Retire o curativo Exufiber® Ag+ lavando/enxaguando suavemente com solução salina ou água, de acordo com a prática clínica padronizada. Qualquer material não gelificado ficará úmido em contato com a solução salina.
4. No caso de o curativo secar e ser difícil de remover, deve ser umidificado de acordo com as práticas locais (por exemplo com solução salina estéril ou água estéril), deixando-se embeber até ser facilmente levantado. Pode demorar vários minutos para que o Exufiber® Ag+ se transforme em gel. Retire o curativo lavando/enxaguando suavemente.

Precauções, Advertências e Contra-Indicações

- Todas as feridas devem ser inspecionadas com frequência. Em caso de sinais de infecção clínica, consulte um profissional de saúde de modo a obter o tratamento adequado para a infecção. O Exufiber® Ag+ não substitui a necessidade de terapia sistêmica ou outro tratamento de infecção adequado.
- Exufiber® Ag+ não se destina a feridas secas, lesões de espessura completa ou implantes cirúrgicos.
- No caso de o curativo secar e ser difícil de remover, deve ser umidificado de acordo com as práticas locais (por exemplo com solução salina estéril ou água estéril), deixando-se embeber até ser facilmente levantado. Pode demorar vários minutos para que o Exufiber® Ag+ se transforme em gel. Retire o curativo lavando/enxaguando suavemente.
- O Exufiber® Ag+ deve ser utilizado sob a supervisão de um profissional de cuidados médicos qualificado.

- Não utilize em pacientes com conhecida sensibilidade à prata ou qualquer outro componente do curativo.
- O uso freqüente ou prolongado deste produto pode resultar em descoloração permanente da pele.
- Antes de iniciar uma radioterapia, remova o Exufiber® Ag+ se o produto estiver presente na área de tratamento. Um novo curativo pode ser aplicado após o tratamento.
- Evite o contato com eletrodos ou géis condutores durante medições eletrônicas, como por exemplo eletrocardiogramas (ECG) e eletroencefalogramas (EEG).
- Não utilize o Exufiber® Ag+ juntamente com agentes oxidantes, como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogênio.
- Além da solução salina ou da água, a interação de agentes de limpeza em combinação com Exufiber® Ag+ não foi demonstrada.
- A interação do Exufiber® Ag+ com tratamentos tópicos não foi demonstrada.
- O Exufiber® Ag+ é um produto de uso único e não deve ser reutilizado. A reutilização pode conduzir à deterioração do produto ou poderá ocorrer contaminação cruzada.
- É garantida a esterilidade a menos que a embalagem esteja aberta ou danificada antes da utilização. Não reesterilizar.
- As fibras de PVA utilizadas no produto podem mudar de cor quando expostas a luz, ar e / ou calor. A mudança de cor não tem influência nas propriedades do produto quando utilizado antes do prazo de validade.

Outras informações

O Exufiber® Ag+ contém 0,2 mg/cm² de prata, isso se traduz nos valores abaixo dos diferentes tamanhos de curativo:

Código do Produto	Produto e Dimensão	Contéudo Total de Prata
603420	Exufiber Ag+ 2x45cm;	18 mg
603421	Exufiber Ag+ US 5x5cm;	5 mg
603422	Exufiber Ag+ US 10x12cm;	24 mg
603423	Exufiber Ag+ US 15x15cm;	45 mg
603424	Exufiber Ag+ US 20x30cm;	120 mg
603425	Exufiber Ag+ CA 10x10cm;	20 mg

Armazenamento e Transporte

Deve ser armazenado em condições secas e temperatura até 25°C. Proteger da luz solar direta.

DESCARTE

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS - para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme as diretrizes da RDC 306, de 07/12/2004 ou suas atualizações.

DATA DE FABRICAÇÃO: Vide Embalagem

VALIDADE: Vide Embalagem

REGISTRO ANVISA: 80733280022

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Kaynara Cordeiro – CRF/SP 78229

IMPORTADOR:

MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA.

Av. Portugal, 1100 – Parte C43 – Itapevi, SP

CEP: 06696-060

CNPJ: 12.600.168/0001-17

Fabricante Legal:

Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsvagen 3C, PO Box 13080,

Goteborg, SE-402 52 - Suécia

Fabricado no Reino Unido

REGISTRO ANVISA

000772

Restrição de Uso/Venda

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA
ROTULAGEM

Embalagem Primária

FRASCO DE PLÁSTICO COM VÁLVULA SPRAY

Cuidados de Conservação

NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE
CONSERVAÇÃO

Embalagem Secundária

PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM
PRIMÁRIA

Voltar

000773

*

Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados

Resultado da Consulta de Cosméticos - Produtos Regularizados

Processo	Nome do Produto e Marca	Tipo	Situação	Vencimento
<input type="checkbox"/> 25351.228879/2014-64	3M CAVILON LIMPADOR DE PELE SEM ENXAGUE	ISENTO DE REGISTRO	PUBLICADO NOTIFICADO	10/07/2024

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	3M DO BRASIL LTDA		
CNPJ	45.985.371/0001-08	Autorização	8.02.849-3
Produto	3M Cavilon Creme Barreira Durável		

Modelo Produto Médico

3392GS

3391GBR

3391G

3392G

3392GBR

Nome Técnico Protetores (ocular, de mamilo e outras partes do**Registro** 80284930354**Processo** 25351.170006/2016-78**Origem do Produto**

- FABRICANTE: 3M DO BRASIL LTDA - BRASIL
- FABRICANTE: 3M Company - 3M Health Care - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

Classificação de Risco II - MEDIO RISCO**Vencimento do Registro** VIGENTE[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000775
/

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	3M DO BRASIL LTDA		
CNPJ	45.985.371/0001-08	Autorização	8.02.849-3
Produto	Cavilon Película Protetora sem Ardor		

Modelo Produto Médico

3346, 3346BR, 3346E, 3346-5BR.

Nome Técnico	Protetores (ocular, de mamilo e outras partes do
Registro	80284930340
Processo	25351.594749/2014-78
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: 3M DO BRASIL LTDA - BRASILFABRICANTE: 3M Company - 3M Health Care - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Mesalt		

Modelo Produto Médico

285299 – Mesalt 2x100cm - US; 285280 – Mesalt Ribbon 2x100cm; 285580 – Mesalt 5x5cm - US; 285780 – Mesalt 7,5x7,5cm - US; 286099 – Mesalt 10x10cm – US; 286080 – Mesalt 10x10cm

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280017
Processo	25351.399852/2017-36
Origem do Produto	• FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	02/04/2028

[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000777

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Mepilex Transfer Ag		

Modelo Produto Médico

394090-Mepilex Transfer Ag 7,5x8,5 cm – US

394100 - Mepilex Transfer Ag 10x12,5 cm

394190 - Mepilex Transfer Ag 10x12,5 cm – US

394500 - Mepilex Transfer Ag 20x50cm

394590 - Mepilex Transfer Ag 20x50cm – US

394800 - Mepilex Transfer Ag 15x20 cm.

394890 - Mepilex Transfer Ag 15x20 cm – US

394000 - Mepilex Transfer Ag 7,5x8,5 cm

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280012
Processo	25351.399809/2017-31
Origem do Produto	• FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	26/02/2028

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000778

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Mepilex Border Ag		

Modelo Produto Médico

382090 - Mepilex Border Sacrum Ag 18x18cm – US; 382000 - Mepilex Border Sacrum Ag 18x18cm; 382490 - Mepilex Border Sacrum Ag 23x23cm – US; 382400 - Mepilex Border Sacrum Ag 23x23cm; 395290 - Mepilex Border Ag 7.5x7.5cm – US; 395200 - Mepilex Border Ag 7.5x7.5cm; 395390 - Mepilex Border Ag 10x10cm – US; 395300 - Mepilex Border Ag 10x10cm; 395490 - Mepilex Border Ag 15x15cm – US; 395400 - Mepilex Border Ag 15x15cm; 395690 - Mepilex Border Ag 15x20cm - US; 395600 - Mepilex Border Ag 15x20cm; 395790 - Mepilex Border Ag Post-op 10x25cm – US; 395700 - Mepilex Border Ag 10x25cm; 395890 - Mepilex Border Ag Post-op 10x20cm – US; 395800 - Mepilex Border Ag 10x20cm; 395990 - Mepilex Border Ag Post-op 10x30cm – US; 395900 - Mepilex Border Ag 10x30cm.

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280015
Processo	25351.399835/2017-80
Origem do Produto	• FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	02/04/2028

[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000779

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Mepilex		

Modelo Produto Médico

- 284000 – Mepilex Lite 6x8,5cm
- 284090 – Mepilex Lite 6x8, 5cm – US
- 284100 – Mepilex Lite 10x10cm
- 284190 – Mepilex Lite 10x10cm – US
- 284300 – Mepilex Lite 15x15cm
- 284390 – Mepilex Lite 15x15cm – US
- 284500 – Mepilex Lite 20x50cm
- 284599 – Mepilex Lite 20x50cm – US
- 288100 – Mepilex Heel 13x20cm – US
- 288300 – Mepilex Heel 15x22cm
- 294100 – Mepilex 10x10cm
- 294199 – Mepilex 10x10cm – US
- 294200 Mepilex 10x20cm
- 294299 – Mepilex 10x20cm – US
- 294300 – Mepilex 15x15cm
- 294399 – Mepilex 15x15cm – US
- 294400 – Mepilex 20x20cm
- 294499 – Mepilex 20x20cm – US

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280014
Processo	25351.399808/2017-18

Origem do Produto

- FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA

Classificação de Risco

III - ALTO RISCO

000780

*

Vencimento do Registro

05/03/2028

Voltar

000781

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Mepilex Border		

Modelo Produto Médico

595011 – Mepilex Border Flex 12,5x12,5cm

595200 – Mepilex Border Flex 7,5x7,5cm

595211 – Mepilex Border Flex 7,5x7,5cm

595300 – Mepilex Border Flex 10x10cm

595311 – MepilexBorder Flex 10x10cm

595400 – Mepilex Border Flex 15x15cm

595411 – Mepilex Border Flex 15x15cm

595600 – Mepilex Border Flex 15x20cm

595611 – MepilexBorder Flex 15x20cm

282055 – Mepilex Border Sacrum 16 x 20cm

282455 – Mepilex Border Sacrum 22 x 25cm

282000 - Mepilex BorderSacrum 18x18cm

282010 – Mepilex Border Sacrum 16 x 20cm

282050 – Mepilex BorderSacrum 16 x 20cm

282400 - Mepilex Border Sacrum 23x23cm

282410 – Mepilex Border Sacrum 22 x 25cm

282450 – Mepilex Border Sacrum 22x 25cm

282710 – Mepilex Border Heel 22 x 23 cm e 282750 – MepilexBorder Heel 22 x 23 cm.

283250 - Mepilex Border Heel 18,5x24cm

283300 - Mepilex BorderFlex 13x16cm

283400 - Mepilex Border Flex 15x19cm

295200 – Mepilex Border 7,5x7,5cm

000782

✱

295300 - Mepilex Border 10x10cm

295400 - Mepilex Border 15x15

295600 - Mepilex Border 15x20 cm

295800 -Mepilex Border 10x20cm

295850 - Mepilex Border 10x25cm

295900 - MepilexBorder 10x30

595000 –Mepilex Border Flex 12,5x12,5cm

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280020
Processo	25351.674821/2017-84
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	14/05/2028

[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Exufiber® Ag+		

Modelo Produto Médico

603420, Exufiber Ag+ 2x45cm; 603421, Exufiber Ag+ US 5x5cm; 603422, Exufiber Ag+ US 10x12cm; 603423, Exufiber Ag+ US 15x15cm; 603424, Exufiber Ag+ US 20x30cm; 603425, Exufiber Ag+ CA 10x10cm;

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280022
Processo	25351.674804/2017-47
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	25/06/2028

[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000784
✱

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Exufiber®		

Modelo Produto Médico

603300 - Exufiber 5x5cm; 603301 - Exufiber 10x10cm; 603302 - Exufiber 15x15cm; 603308 - Exufiber 2x45cm;

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280019
Processo	25351.679169/2017-94
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	30/04/2028

[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000785

H

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTACAO E DISTRIBUICAO DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	04.967.408/0001-98	Autorização	8.01.175-8
Produto	MEPILEX TRANSFER		

Modelo Produto Médico

MEPILEX TRANSFER 20X50 CM (294599); MEPILEX TRANSFER 15X20 CM (294899).

Nome Técnico	Curativo
Registro	80117580350
Processo	25351.376584/2014-40
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	20/04/2025

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Mepitel One		

Modelo Produto Médico

289100 - Mepitel One 5x7,5 cm

289300 - Mepitel One 7,5x10 cm

289500 - Mepitel One 10x18 cm

289700 - Mepitel One 17x25 cm

289750 - Mepitel One 27,5x50cm

289800 - Mepitel One 9,5x150cm

289850 - Mepitel One 9,5x150cm

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280011
Processo	25351.502698/2017-09
Origem do Produto	• FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	26/11/2027

[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000787

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOLNLYCKE HEALTH CARE VENDA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA		
CNPJ	12.600.168/0001-17	Autorização	8.07.332-8
Produto	Mepilex Ag		

Modelo Produto Médico

Modelo Comercial do Produto: 287100 - Mepilex Ag 10x10 cm - US

- 287110 - Mepilex Ag 10 x 10 cm
- 287200 - Mepilex Ag 10x20 cm - US
- 287210 - Mepilex Ag 10x20 cm
- 287300 - Mepilex Ag 15x15 cm - US
- 287310 - Mepilex Ag 15x15 cm
- 287400 - Mepilex Ag 20x20 cm - US
- 287410 - Mepilex Ag 20x20 cm
- 287500 - Mepilex Ag 20x50 cm - US
- 287510 - Mepilex Ag 20x50 cm
- 388390 - Mepilex Heel Ag 15x22cm - US
- 388300 - Mepilex Heel Ag 15x22cm

Nome Técnico	Curativo
Registro	80733280023
Processo	25351.399832/2017-09
Origem do Produto	• FABRICANTE: MOLNLYCKE HEALTH CARE AB - SUÉCIA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	10/09/2028

Voltar

000788

A

Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados

Detalhes do Produto

Nº do Registro

234520017

Empresa Detentora

CNPJ	Razão Social	Autorização
45.985.371/0001-08	3M DO BRASIL LTDA	2.03.452-8
UF	Município	Código do Município
SP	SUMARÉ	355240

Caracterização

Nº do Processo	25351.228879/2014-64
Grupo do Produto	PRODUTO PARA O CORPO COM FINALIDADE ESPECÍFICA - GRAU 2
Nome do Produto	3M CAVILON LIMPADOR DE PELE SEM ENXAGUE
Forma Física do Produto	LÍQUIDO

Local de Fabricação

Nacional

CNPJ	Fabricante	Nº da Autorização
60.879.848/0001-64	LABORATÓRIO TAYUYNA LTDA	2.03.056-0
UF	Município de Fabricação	Código do Município
SP	NOVA ODESSA	353340

Apresentação

Destinação do Produto

COMERCIAL

Período de Validade do Produto

2 ANOS

AO
 CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS
 CHAMADA PÚBLICA Nº 001/2019
 ABERTURA: 30/05/2019 às 08:00

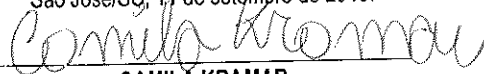
PROPOSTA DE PREÇOS

Razão Social/Nome: **NUTRIMEDICAL COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS NUTRICIONAIS, MEDICAMENTOS E HOSPITALARES - EIRELI.**
 Representante Legal: Camilla Rodrigues Prim Calvi / RG 6.150.806-6 - CPF 009.285.639-01
 Endereço: Rua Valdemiro Cunha, 389 Forquilha.
 CEP: 88.106-520 - Município: São José - Estado: SC
 CNPJ: 23.616.917/0001-10 - IE: 257931627
 Fone: (41) 3052-2127 - E-Mail: licitacao@nutrimedical.com.br
DADOS BANCARIOS Banco: Banco do Brasil 001
 Nome do Banco: Hugo Lange
 Agência: 3510-6 - Conta: 33938-5

COLOPLAS

ITEM	QUANTIDADE DE AMOSTRAS	APRESENTAÇÃO	PRODUTO
115 /	2	UND	4738 ATRAC-TAIN TUBO 75ML /
127 /	5	UND	33445 BIATAIN SILICONE LITE 10X10 CM *
141 /	5	UND	3760 BIATAIN ALGINATO AG 10 x 10 /
142 /	5	UND	3765 BIATAIN ALGINATO AG 15 X 15 /
143 /	5	UND	3790 BIATAIN ALGINATO AG 20 X 30 /
144 /	5	UND	3780 BIATAIN ALGINATO AG 3X44 - FITA /
163 /	5	UND	34110 BIATAIN IBU NÃO ADESIVO 10 X 10 CURAT ESP + IBUP
164 /	5	UND	34115 BIATAIN IBU 15 X 15 CM CURATIVO ESPUMA + IBUPROFENO

São José/SC, 11 de setembro de 2019.



CAMILA KRAMAR
 PROCURADORA
 CPF 074.831.389-39
 RG 10.538.864-0

Rua Valdemiro Cunha, 389
 Forquilha - São José - SC
 CEP: 88106-520
 Fone: (41) 3259-0542

**NUTRIMEDICAL COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS NUTRICIONAIS,
MEDICAMENTOS E HOSPITALARES - EIRELI
INSTRUMENTO DE CONSTITUIÇÃO**

CAMILA RODRIGUES PRIM CALVI, brasileira, natural de Curitiba, Estado do Paraná, casa em regime de Separação total de Bens, nascida no dia 22/06/1983, Nutricionista, portadora da carteira de identidade RG nº 6.150.806-6, SESP/PR, e do CPF nº 009.285.639-01, residente e domiciliada em Curitiba, Estado Paraná, à Avenida Brasília, 4380, Apartamento 208, Bairro Novo Mundo, CEP: 81020-010, constituem uma EIRELI (Empresa Individual de Responsabilidade Limitada), mediante as seguintes cláusulas:

CLÁUSULA PRIMEIRA

A empresa girará sob o nome empresarial de: **NUTRIMEDICAL COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS NUTRICIONAIS, MEDICAMENTOS E HOSPITALARES - EIRELI**, e terá sede e domicílio na Rua Valdemiro Cunha, nº 389, Bairro Forquilha, município de São Jose, Estado de Santa Catarina, CEP: 88106-520.

CLÁUSULA SEGUNDA

O capital social será de R\$ 80.000,00 (oitenta mil reais), dividido em 80.000 (oitenta mil) quotas de valor nominal R\$ 1,00 (Um real), cada uma, integralizadas neste ato em moeda corrente do País, pelo empresário:

CAMILA RODRIGUES PRIM CALVI nº de quotas: 80.000 Valor: R\$ 80.000,00

CLÁUSULA TERCEIRA

O objeto social da EIRELI será o **COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS NUTRICIONAIS, MEDICAMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS**.

CLÁUSULA QUARTA

A Eireli iniciará suas atividades em 10/09/2015 e seu prazo de duração é indeterminado.

CLÁUSULA QUINTA

A responsabilidade do titular é restrita ao valor de suas quotas, respondendo ainda pela integralização do capital social.

CLÁUSULA SEXTA

A administração da Eireli caberá ao Titular **CAMILA RODRIGUES PRIM CALVI** 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.

§ 1º - 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.



/

**NUTRIMEDICAL COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS NUTRICIONAIS,
MEDICAMENTOS E HOSPITALARES - EIRELI
INSTRUMENTO DE CONSTITUIÇÃO**

§ 2º - Poderão ser designados administradores não titular, na forma prevista no art.º 1.061 da lei 10.406/2002.

CLÁUSULA SÉTIMA

O titular da Eireli declara, sob as penas da lei, que não participa de nenhuma outra empresa dessa modalidade.

CLÁUSULA OITAVA

Cláusula 8ª : Ao término da cada exercício social, em 31 de dezembro, o administrador prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo a empresário, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apurados.

CLÁUSULA NONA

A Eireli poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante deliberação assinada pelo titular.

CLÁUSULA DÉCIMA

Cláusula 10ª : O empresário poderá fixar uma retirada mensal, a título de "pro labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA

Falecendo ou interditado o titular da Eireli, a empresa continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes, 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

O Administrador declara, sob as penas da lei, de que não está 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 normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA

Fica eleito o foro da Cidade de São José, Estado de Santa Catarina para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.



/ 2

*

NUTRIMEDICAL COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS NUTRICIONAIS,
MEDICAMENTOS E HOSPITALARES - EIRELI
INSTRUMENTO DE CONSTITUIÇÃO

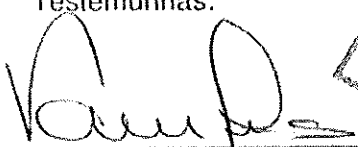
E, por estar assim justo e contratado, lavra, data e assina juntamente com 02 (duas) testemunhas, o presente instrumento particular de constituição de Empresa Individual de Responsabilidade Limitada, EIRELI, em 03 (três) vias de igual teor e forma, obrigando-se fielmente por si e seus herdeiros a cumpri-lo em todos os seus termos.

São José, 10 de setembro de 2015

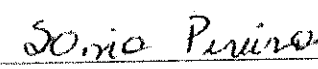

CAMILA RODRIGUES PRIM CALVI

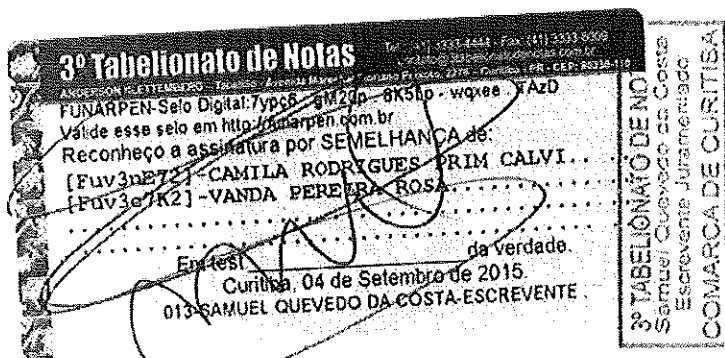


Testemunhas:

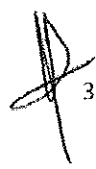

Vanda Pereira Rosa Lafrala
RG: 4.984.596-0 SESP/PR




Sônia Perelra
RG : 5.956.522-2 SESP/PR



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SANTA CATARINA
CERTIFICO O REGISTRO EM 06/11/2015 SOB Nº: 42600784697
Protocolo: 15/664247-8, DE 29/10/2015
NUTRIMEDICAL COMÉRCIO
ATACADISTA DE PRODUTOS
NUTRICIONAIS, MEDICAMENTOS E
ANDRE LUIZ DE REZENDE
SECRETÁRIO GERAL


3

*

PROCURAÇÃO PARTICULAR DE PLENOS PODERES

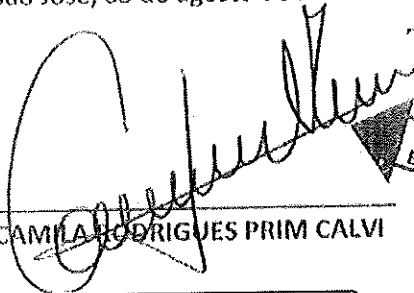
OUTORGANTE: NUTRIMEDICAL COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS NUTRICIONAIS, MEDICAMENTOS E HOSPITALARES EIRELI, CNPJ nº 23616917/0001-10, localizada na Rua Valdemiro Cunha, nº 389, bairro Forquilha, cidade de São José – Santa Catarina, CEP 88106-520, por meio de sua representante legal, Camila Rodrigues Prim Calvi, brasileira, casada, nutricionista, portadora da Carteira de Identidade RG nº 6.150.806-6, inscrita no CPF/MF sob o nº 009.285.639-01, residente e domiciliada à Avenida Brasília, nº 4380, bairro Novo Mundo, na cidade de Curitiba-PR.

OUTORGADA: CAMILA KRAMAR, brasileira, casada, nutricionista, portadora da Carteira de Identidade RG nº 10.538.864-0 SSP/PR e inscrita no CPF/MF nº 074.831.389-39, residente e domiciliada na Rua Deputado Joao Leopoldo Jacomel nº 1.218, bairro Pedro Moro, CEP nº 83.020-210, na cidade de São José dos Pinhais – PR.

PODERES: Concede amplos e ilimitados poderes à OUTORGADA para o fim especial de gerir e administrar todos os negócios e interesses da OUTORGANTE ligados exclusivamente a toda e qualquer licitação promovida em território nacional, podendo assim representa-la junto aos Órgãos da Administração Pública Federal, Estadual e Municipal, Autarquias, Empresas Públicas, Sociedades de Economia Mista, Cartórios de Notas, Títulos, Protestos, Registros Cíveis e/ou de Imóveis, bem como junto ao comércio, indústria, instituições financeiras públicas e privadas; podendo e estando autorizada a manifestar-se verbalmente, assinar atas, renunciar e interpor recursos, negociar preço, formular lances verbais, assinar atas de registro de preços, atas de sessão, propostas, contratos e outros documentos, formular propostas, oferecer lances de preços, assinar, entregar e retirar documentos, assinar instrumentos contratuais, substabelecer e praticar todos os demais atos pertinentes ao certame em nome da outorgante e tudo o mais que for lícito e necessário para o fiel e cabal cumprimento do presente mandato, pelo que dou por bom, firme e valioso o presente.

Esta procuração tem validade de 01 (hum) ano a contar da data de sua assinatura. Na eventual recusa deste instrumento por qualquer repartição, órgão ou entidade, dentro da esfera administrativa destes, fica o mandatário investido dos poderes da cláusula Ad-judicia Et-Extra, para judicialmente fazê-lo aceitar.

São José, 05 de agosto de 2019.



 CAMILA RODRIGUES PRIM CALVI



CARTÓRIO DO BAGACHERI | Ellsanged das Fozes do Ilh
 (Tabela de Tarifas Anexo)

Reconheço a(s) firma(s) por SEMELHANÇA de:
 CAMILA RODRIGUES PRIM CALVI

Em testemunho da verdade.
 Curitiba, 14 de Agosto de 2019

SQDC - ANA PAULA MARTINS DE WITT -

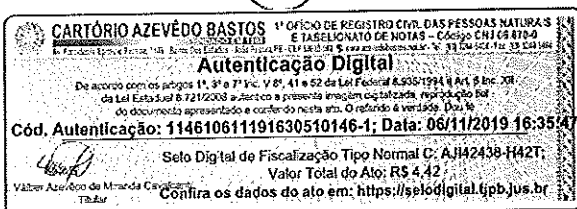
ESCREVENTE

9xeAZ . Etb0V . lQZ7b - 8xeve . yarR2

FUNARPEN-SELO DIGITAL Valde em funarpen.com.br



ANA PAULA MARTINS DE WITT
 Escrevente Juramentada





CONIMS
Comissão Nacional de Inspeção de Medicamentos

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Coloplast
 Item 15 - Bume branco, visoso, não estéril - 75ml

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2 - Aprovado: Sim () Não

3 - Justificativa: _____

4 - Comentários: _____

Data: 12/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Produtos de Origem Animal

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551

Instituição: CONIMS

Município: Pató Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca

Item 27. Curativo auto aderente, traumático 10x10cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado não atende ao descritivo.

2- Aprovado: () Sim (x) Não

3- Justificativa:

Segundo as precauções do produto, o mesmo não pode ser cortado.

4- Comentários:

Data: 10/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMISSÃO ORGANIZADORA DAS INSTITUIÇÕES DE ENSINO SUPERIOR DO PARANÁ

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Biatam Alginato Ag - Coloplast
 Item: 141 - Curativo de alginato de Cálcio 10x10cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende as
discrições.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12/12/19

Cleidiâne Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

COMITÊ NACIONAL DE INOVAÇÃO EM MATERIAIS E SERVIÇOS

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

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

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Biatam Ag Coloplast
 Item: 142. Curativo de alginato de cálcio 15x15cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12/12/2019

Cleidiâne Lopes dos Santos
 COREN 461551
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Associação de Municípios do Estado de Mato Grosso do Sul

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461551
 Instituição: CONIMS
 Município: PATO BRANCO

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Becton alginate Ag-Coleplast

Item 143 - Curativo de alginato de Cálcio 20x30cm

1- Parâmetros Técnicos:

O produto apresentado atende ao descritivo.

2- Aprovado: Sim Não

3- Justificativa:

4- Comentários:

Data: 12/12/2019

Cleidiane Lopes dos Santos
COREN 481551
Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Nacional de Inspeção de Alimentos e Nutrição

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461554
 Instituição: CONIMS
 Município: _____

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Biatoun Alginate Ag-Coleplast
Item 144. Curativo de alginato de Cálcio 3x44cm

1- Parecer Técnico:

O produto apresentado atende as descri-
tões.

2- Aprovado: SIM NÃO

3- Justificativa: _____

4- Comentários: _____

Data: 12.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461554
 Enfermeira

RESPONSÁVEL



CONIMS

Comissão Municipal de Insumos e Materiais

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: Cleidiane Lopes dos Santos Reg. Categoria: 461554
 Instituição: CONIMS
 Município: Pato Branco

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca: Biaton n 9bu-Coloplast
 Item: 163 - Curativo esteril, não adesivo 10x10cm

1- Provedor Técnico:

O produto apresentado atende ao
 descritivo.

2 - Aprovado: Sim Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários:

Data: 12.12.2019

Cleidiane Lopes dos Santos
 COREN 461554
 Enfermeira

RESPONSÁVEL

FICHA DE AVALIAÇÃO TÉCNICA

Técnico: <i>Cleidiane Lopes dos Santos</i>	Reg. Categoria: <i>461551</i>
Instituição: Consórcio Intermunicipal de Saúde - CONIMS	
Município: Pato Branco	

PRODUTO TESTADO

Produto/Marca <i>Biatam Ibu - Coleplast</i>
<i>Item 164 - Curativo estéril, não adesivo 15x15 cm</i>

1-Parecer Técnico:

O produto atende ao descritivo.

2 - Aprovado: () Sim () Não

3 - Justificativa:

4 - Comentários :

Data : *12, 12, 2019*

Cleidiane Lopes dos Santos
CORREN 461551
Enfermeira

RESPONSÁVEL

Stm 115

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

000803

✱

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	COLOPLAST DO BRASIL LTDA	
CNPJ	02.794.555/0001-88	Autorização 1.04.303-1
Produto	COLOPLAST ATRAC-TAIN	

Modelo Produto Médico

Tubos de 75 ml.

Nome Técnico	Pasta de Protecao
Registro	10430310115
Processo	25351.159789/2013-92
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Voltar

F. MODO DE USO

- Aplicar uniformemente na região afetada 2 a 3 vezes ao dia.
- O uso diário do produto mantém a pele hidratada.

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.

G. PRECAUÇÕES

- Coloplast Atrac-tain é um produto para uso externo.
- Suspenda imediatamente o uso em caso de aparecimento de qualquer reação alérgica;
- Não aplicar Coloplast Atrac-tain em fendas abertas ou entre os dedos dos pés;
- Evitar contato com os olhos. Em caso de contato, lave os olhos por 15 minutos com água.
- 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.
- Ao aplicar em área com exposição solar, usar sempre use um filtro solar diário FPS 15 ou maior
- O uso durante a gravidez deve ser supervisionado por um médico

H. ARMAZENAMENTO

Transportar ao abrigo de calor e manter em local fresco e seco.

I. DESCARTE

Após o uso, descartar em local apropriado.
NÃO ESTÉRIL.
DESCARTAR APÓS O USO.

Registro na ANVISA: 10430310115
Responsável técnico: Paula M. Rudow de Almeida CRF: 7862 / RJ

FICHA TÉCNICA

COLOPLAST ATRAC-TAIN

A. NOME DO FORNECEDOR E ENDEREÇO

COLOPLAST DO BRASIL LTDA
Avenida Nove de Julho, 5228, 5º andar
Jardim Paulista, CEP: 01.407-200, São Paulo/SP
C.N.P.J.: 02.794.555/0003-40
Atendimento ao consumidor: 0800 285 86 87

B. FABRICANTE E PROCEDÊNCIA

COLOPLAST AIS
Hollédam 1
DK-3050 Humlebaek
HUMLEBAEK – DINAMARCA
COLOPLAST HUNGARY KFT
Utca 2
4300 Nyírbátor
NYIRBÁTOR – HUNGRIA

C. INDICAÇÃO

Coloplast Atrac-tain é indicado para proporcionar o cuidado em pele muito seca e áspera e prevenir e tratar xerose. Sua fórmula faz hidratação ideal da pele e esfoliação de pés ressecados em pacientes diabéticos, além de oferecer hidratação superior para as mãos e calcanhares que apresentam ressecamento, escamação ou rachaduras.

D. ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO

Atrac-Tain é um creme, viscoso, não estéril, composto por Água, Ureia (Carbamida), Palmítoato de Isopropilo, Palmítoato de Oclila, Estearato de Glicerila, Álcool Láctico, Alcool Estearílico, Sorbitol, Lactato de Amônio, Ácido Estéarico, Cetearate-25 e Cetearate-6. Atrac-Tain contém 10% de ureia e 4% de ácido láctico. A ureia hidrata a pele ao aumentar a capacidade de ligação da água ao estrato córneo, suavizando-o e atraindo água para as células secas da pele, reidratando-as. O ácido láctico estimula a esfoliação da epiderme tomando-a mais lisa. A combinação do lactato de amônio com a ureia oferece uma hidratação efetiva e os outros componentes da formulação contribuem para um veículo esteticamente atraente e não oleoso. O Atrac-Tain não contém nintium conservante, corante ou perfume, e reduz o risco de reações alérgicas na pele sensível do diabético.

E. APRESENTAÇÃO E CÓDIGOS

- Coloplast Atrac-Tain – Código: 4738 - 12 unidades/caixa;

Stem 127
000805
#

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 LITE		

Modelo Produto Médico

COBERTURA DE ESPUMA BIATAIN SILICONE LITE: 7,5 cm X 7,5cm (33444); 10cm x 10cm (33445) e 12,5 cm x 12,5 cm (33446).

33452 Cobertura de Espuma Biatain Silicone Lite 5cm x 5cm; 33453 Cobertura de Espuma Biatain Silicone Lite 5cm x 12,5cm

Nome Técnico	Curativo
Registro	10430310109
Processo	25351.618991/2013-57
Origem do Produto	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	01/02/2025

[Voltar](#)



Coloplast Inc.
 Transversal Drive
 Round Lake, Illinois 60073
 United States



Coloplast Inc.
 Transversal Drive
 Round Lake, Illinois 60073
 United States

F. MODO DE USO

- Selecione uma cobertura de maneira que a espuma exceda a borda da lesão por uma distância mínima de 1 a 2 centímetros.
- Use as abas para evitar tocar no ferimento e para garantir uma aplicação asséptica. Remova a película protetora central primeiro e coloque a parte de espuma da cobertura sobre a lesão; em seguida, remova a película lateral como parte da aplicação da cobertura.
- Aplique o lado aderente à lesão.
- O produto deve ser substituído conforme a indicação clínica ou quando houver sinais visíveis de que a exsudação se aproxima da borda da cobertura.
- Para remoção, levante delicadamente os cantos da cobertura afastando-os da lesão. Recomendamos soltar a borda adesiva antes de remover o adesivo do ferimento.

G. PRECAUÇÕES

- Biatain Silicone Lite não pode ser cortado.
- Os profissionais de saúde devem frequentemente inspecionar e gerenciar as feridas de pacientes diabéticos e feridas que são exclusivamente ou parcialmente causadas por insuficiência arterial, de acordo com os regulamentos locais.
- Não utilize o produto com soluções oxidantes como soluções de peróxido de hidrogênio e hipodlorito. Garanta que qualquer outra solução esteja completamente seca antes da aplicação da cobertura.
- Em casos de reações alérgicas, entre em contato com um profissional de saúde;
- Não utilize o produto se a embalagem primária estiver danificada, molhada ou aberta;

H. ARMAZENAMENTO

- 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;
- O produto é acondicionado em embalagem própria para transporte, oferecendo o máximo de segurança quanto a sua integridade;
- O produto deve ser conservado na sua embalagem original até o momento do uso.

I. DESCARTE

As coberturas são destinadas ao uso único, não podendo ser reutilizadas. As coberturas que apresentarem não conformidades, ou que tenham sido utilizadas devem ser descartadas. O descarte pode ser realizado juntamente com o lixo doméstico. Não descarte o produto no vaso sanitário.

Registro na ANVISA: 10430310109
 Responsável técnico: Paula M. Rudow de Almeida CRF: 7862 / RJ

000806

[Handwritten signature]

F. FORMA TÉCNICA

**BIATAIN SILICONE LITE
 COBERTURA DE ESPUMA COM SILICONE**

A. NOME DO FORNECEDOR E ENDEREÇO

COLOPLAST DO BRASIL LTDA
 Avenida Nove de Julho, 5229, 5º andar
 Jardim Paulista, CEP: 01.407-200, São Paulo/SP
 C.N.P.J.: 02.794.555/0003-40
 Atendimento ao consumidor: 0800 285 86 87

B. FABRICANTE E PROCEDÊNCIA

COLOPLAST A/S
 Holtevej 1
 DK-3050 Humlebaek
 HUMLEBAEK – DINAMARCA
COLOPLAST HUNGARY KFT
 Utca 2
 4300 Nyírbátor
 NYIRBÁTOR – HUNGRIA

C. INDICAÇÃO

Biatain Silicone Lite consiste em uma cobertura de espuma absorvente de poliuretano com um adesivo suave de silicone, estéril, autoadesivo, indicado para o tratamento de feridas em meio ambiente úmido e controle do exsudato. Pode ser utilizado em úlceras de perna, úlceras por pressão (escaras), úlceras do pé diabético não infectadas, áreas doadoras de pele, abrasões e feridas pós-operatórias.

D. ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO

Biatain Silicone Lite é uma cobertura flexível e com adesão suave, adequado para feridas e pacientes que necessitam de uma maior mobilidade. A cobertura é formada por uma película externa permeável a vapor, mas a prova de bactérias e água, camada de espuma absorvente de poliuretano, camada adesiva de silicone e por uma película protetora. Biatain Silicone Lite atua como barreira contra a invasão de bactérias e micro-organismos, contribui para manutenção da umidade ideal da ferida através de eficiente absorção e para retenção do exsudato presente, além de potencializar as condições ideais para a regeneração celular, através da cicatrização por segunda intenção.

E. APRESENTAÇÃO E CÓDIGOS

- Biatain Silicone Lite 7,5 x 7,5 - Código: 33444 - 10 unidades/caixa;
- Biatain Silicone Lite 10 x 10 - Código: 33445 - 10 unidades/caixa;
- Biatain Silicone Lite 12,5 x 12,5 - Código: 33446 - 10 unidades/caixa;

Stim 000807
141, 142, 143 e 144

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 Ag- Cobertura de Hidrofibra de Carboximetilcelulose e Alginato de Cálcio com Prata		

Modelo Produto Médico

Código do modelo/descrição: 3760/Biatain Alginato Ag(Cobertura)/10cmx10cm; 3765/Biatain Alginato Ag (Cobertura) 15cmx15cm; 3790/Biatain Alginato Ag (Cobertura) 20 cm x 30cm; 3780/Biatain Alginato Ag (Fita) 3cmx44cm.

Nome Técnico	Curativo
Registro	10430310120
Processo	25351.335306/2015-35
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	10/08/2025

[Voltar](#)

INSTRUÇÕES DE USO

A. NOME DO PRODUTO E MARCA:

Biatain Alginato Ag

Cobertura de Hidrofibras de Carboximetilcelulose e Alginato de Cálcio com Prata

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:

COLOPLAST A/S

Høitvedam 1

DK-3050 Humlebaek

HUMLEBAEK - DINAMARCA

ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS Ltd

Road Three, Winsford Industrial Estate

Cheshire CW7 3PD

WINSFORD - REINO UNIDO

D. INDICAÇÃO, FINALIDADE, USO E APLICAÇÃO A QUE SE DESTINA O PRODUTO:

Biatain Alginato Ag pode ser utilizado no tratamento de feridas infectadas, auxilia o controle do exsudato e aumenta a hemostasia local durante o processo de cicatrização da ferida. É indicado para o tratamento de feridas superficiais à cavitárias que apresentam exsudação moderada e alta, incluindo:

- Feridas pós-operatórias;
- Feridas causadas por trauma (lesões dermatológicas, lesões traumáticas ou incisões);

- Úlceras de perna;
- Úlceras por pressão (escaras);
- Úlceras em pacientes diabéticos;
- Áreas doadoras de pele e enxerto;
- Feridas cavitárias;
- Queimaduras superficiais e de espessura parcial.

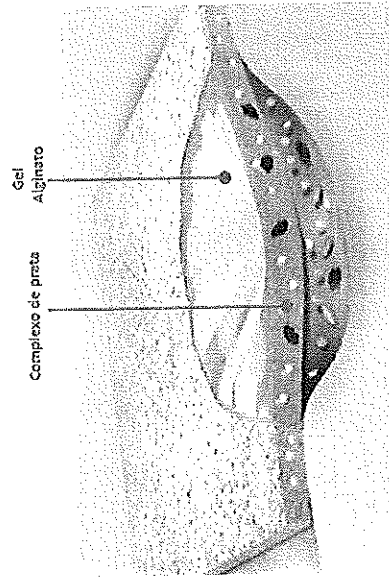
E. ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO:

Biatain Alginato Ag é uma cobertura de hidrofibras com alta capacidade de absorção, antimicrobiana, estéril, constituída por alginato de cálcio (extraído de algas marinhas, composto de ácido Gúlrônico e Manurônico), carboximetilcelulose sódica (CMC) e por um complexo de prata iônica (Fosfato hidrogenado de zircônio, sódio e prata) que libera íons de prata na



presença do exsudato da ferida.

À medida que o exsudato da ferida é absorvido pela cobertura o alginato forma um gel coeso que auxilia o desbridamento autolítico, mantendo um ambiente úmido ideal para cicatrização da ferida. O gel permite a remoção íntegra da cobertura não deixando resíduos no interior da ferida e promove uma remoção atraumática, sem causar danos ao tecido de cicatrização recém formado.





Coloplast, S.A.
Linha P.A. Coloplast, S.A.
Rodovia S. João - Curitiba



Coloplast, S.A.
Linha P.A. Coloplast, S.A.
Rodovia S. João - Curitiba

A formação do gel ocorre a partir de uma troca iônica do sódio, presente na ferida e do cálcio, liberado pela cobertura. Os íons de cálcio liberados também auxiliam no processo de coagulação, sendo um eficiente agente hemostático.

A prata liberada na presença de exsudato é um efetivo agente antimicrobiano contra um amplo espectro de microorganismos frequentemente associados com a colonização. A liberação dos íons de prata ocorre de forma sustentada no leito da ferida, reduzindo a carga microbiana, auxiliando o processo de cicatrização e promovendo uma barreira contra reinfecção.

Composição:

Biatain Alginato Ag

Componentes	Nome Químico	Quantidade p/p %	Função
Protanal LF Alginato de sódio	Alginato de Cálcio	79%	Absorvente
Carboximetilcelulose sódica	Carboximetilcelulose sódica	15%	Absorvente
Poliétilenoglicol	Poliétilenoglicol (PEG)	N/A	Coesão da cobertura
AlphaSan® RC2000	Fosfato hidrogenado de zircônio, sódio e prata	6%	Agente Antimicrobiano
Total %		100%	

Material de embalagem

Componentes	Nome Químico	Quantidade p/p %	Função
Folha laminada Rollstock (P/F/P/P)	PET (Poliétileno Tereftalato) / Folha de Alumínio / PE (Poliétileno)	100%	Material de embalagem

CARACTERÍSTICAS E VANTAGENS DO PRODUTO

- É indicado para o tratamento de feridas infectadas ou quando há risco de infecção;
- Promove um ambiente úmido que favorece a cicatrização da ferida, evitando o trauma mecânico e dor na remoção da cobertura;

- Possui atividade antimicrobiana em virtude da liberação da prata como componente ativo;
- Biatain Alginato Ag forma uma barreira eficaz contra a penetração de microorganismos e reduz o odor das feridas infectadas;
- Auxilia a hemostasia local durante o processo de cicatrização, controlando pequenos sangramentos em feridas superficiais;
- Facilita o controle da exsudação moderada e alta;
- Biatain Alginato Ag é útil em feridas com crostas e preenchimento de cavidades;
- É indicado para o tratamento de feridas pós-operatórias, feridas traumáticas (lesões dérmicas, lesões traumáticas ou incisões), úlceras de perna, úlceras por pressão (escaras), úlceras diabéticas, áreas doadoras de pele e enxerto, feridas com cavidades e queimaduras superficiais e de espessura parcial;
- Pode ser utilizado quando a bandagem ou terapia compressiva é indicada.

F. APRESENTAÇÃO:

Embalagem Primária – Biatain Alginato Ag é apresentado estéril (esterilizado por radiação gama), em embalagens unitárias de PET (Poliétileno Tereftalato) / Folha de Alumínio / PE (Poliétileno).

Embalagem secundária – A embalagem unitária é acondicionada em caixa de varejo que por sua vez é armazenado em caixa de embarque.

Código	Descrição	Qtde / Caixa de	
		varejo	Caixa de embarque
3760	Biatain Alginato Ag (Cobertura) 10cmx10cm	10 unidades	240 unidades (24 x 10)
3765	Biatain Alginato Ag (Cobertura) 15cmx15cm	10 unidades	240 unidades (24 x 10)
3780	Biatain Alginato Ag (Fita) 3cmx44cm	10 unidades	240 unidades (24 x 10)

G. ORIENTAÇÕES SUFICIENTES E ADEQUADAS PARA O USO OU APLICAÇÃO CORRETA E SEGURA DO PRODUTO:

Preparação do local

Realize o desbridamento quando necessário e irrigue o local da ferida, de acordo com o protocolo padrão de assepsia;
Remova o excesso de solução da pele circundante.

Escolha da cobertura

Selecione uma referência de Biatain Alginato Ag que seja ligeiramente maior do que a ferida a ser tratada.

Aplicação da cobertura



1. Biatain Alginato Ag pode ser cortado (com o auxílio de uma tesoura esterilizada) ou dobrado para ajustar-se ao tamanho da ferida. Descarte qualquer material de limpeza remanescente a fim de evitar contaminação;



2. Aplique a cobertura diretamente no leito da ferida. Preencha com folga as feridas cavitárias, garantindo que não sobreponha as margens da ferida;

3. Biatain Alginato Ag deve ser aplicado com uma cobertura secundária, por exemplo, Biatain Espuma, Comfeel Plus ou bandagens de compressão, dependendo do estado clínico da ferida;

Remoção e troca

1. Biatain Alginato Ag pode permanecer na ferida por até 7 dias. A frequência de troca da cobertura dependerá do estado clínico da ferida e do nível de exsudato. Inicialmente, pode ser necessário trocar a cobertura a cada 24 horas;
2. Reaplique Biatain Alginato Ag quando a cobertura secundária atingir a sua capacidade de absorção ou sempre que as boas práticas de tratamento de feridas ditarem que a cobertura deve ser trocada;
3. Para reaplicar, remova cuidadosamente a cobertura secundária;
4. Se a ferida estiver seca, sature a cobertura com soro fisiológico antes da remoção;

5. Remova cuidadosamente a cobertura do leito da ferida e descarte de acordo com os procedimentos e diretrizes locais;

6. Se necessário, irrigue a ferida de acordo com o protocolo padrão de assepsia, antes da aplicação de uma nova cobertura.

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 Ag pode ser recortado, utilizando tesoura esterilizada ou dobrado para se ajustar à ferida;



3. Biatain Fita de Alginato Ag deve ser aplicado uniformemente na ferida, assim o Alginato irá formar um gel úmido adaptando-se ao tamanho da cavidade;

Aplicação da cobertura secundária:

4. Biatain Alginato Ag deve ser aplicado com uma cobertura secundária, por exemplo, Biatain Espuma, Comfeel Plus ou bandagens de compressão, dependendo do estado clínico da ferida;

Remoção:

4. Irrigue a cobertura 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:

Precauções:

1. Os médicos e os profissionais de saúde devem estar cientes que existem dados limitados sobre o uso prolongado e repetido da prata contida nas coberturas, principalmente em crianças e recém-nascido;
2. Biatain Alginato Ag não é indicado para controlar hemorragias intensas e prolongadas;
3. Não é recomendado utilizar em feridas secas ou pouco exsudativa;
4. Não deve ser utilizado em paciente com sensibilidade ao Alginato e à Prata;
5. O uso prolongado (28 dias) ou sobre uma grande área de superfície justifica um acompanhamento de resposta sistêmica à prata;
6. Biatain Alginato Ag é indicado para ser utilizado a curto prazo. Quando utilizado a longo prazo, é recomendado a avaliação clínica por um médico;
7. A cobertura pode aderir se aplicada em feridas secas ou com leve exsudação. Caso a cobertura fique aderida à ferida, umeceça com solução salina estéril antes da remoção;
8. O desempenho da cobertura pode ser prejudicado pelo uso excessivo de pomadas à base de petróleo;
9. Evite o contato com eletrodos ou géis condutores durante medições eletrônicas, por exemplo, n Eletrocardiograma (ECG) e Eletroencefalograma (EEG);

10. A cobertura deve ser removida antes do paciente ser submetido à Ressonância Magnética (MR);

11. No caso de infecções clínicas, a utilização tópica da prata não substitui a terapia sistêmica ou outro tratamento adequado para o combate da infecção;

12. Não utilize se a embalagem primária estiver danificada ou aberta;

13. 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;

PRAZO DE VALIDADE:

3 anos.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

- A Coloplast fornece o produto Biatain Alginato Ag 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;





Coloplast S.A.
 Avenida S. Venceslau, 200
 Vila Industrial, Curitiba



Coloplast S.A.
 Avenida S. Venceslau, 200
 Vila Industrial, Curitiba

- 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.

Registro na ANVISA:
 Data de fabricação:
 Data de Validade:
 Responsável Técnico: Paula M. Rudow de Almeida – CRF: 7852/RJ.
 Lote/Partida:

DESCARTE:



As coberturas que apresentarem não conformidades, ou que tenham sido utilizadas devem ser descartadas de acordo com as normas hospitalares de descarte, obedecendo ao critério de produtos potencialmente perigosos. 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. As coberturas não podem ser reutilizadas.

	Esterilizado por radiação
	Não reutilizar
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
	Não reesterilizar

Item 000813
163 e 164*

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 IBU		
Modelo Produto Médico			
34110, 34112, 34115, 34120, 34140, 34142, 34105.			
Nome Técnico	Curativo		
Registro	10430310038		
Processo	25351.186711/2006-15		
Origem do Produto	• FABRICANTE: COLOPLAST A/S - DINAMARCA		
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO		
Vencimento do Registro	07/08/2026		

Voltar

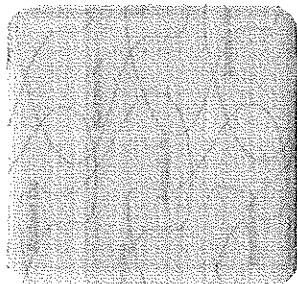


Biatain Ibu Non-Adhesive

Biatain® Ibu Não Adesivo

– Absorção superior em feridas dolorosas

Biatain Ibu Não Adesivo é um curativo de espuma, absorvente macio e flexível que contém ibuprofeno.



Descrição de Produto

Uso

Biatain Ibu Não Adesivo pode ser usado em uma grande variedade de feridas exsudativas, incluindo úlceras de perna, úlceras de pressão, queimaduras de segundo grau, feridas pós-operatórias, abrasão da pele, áreas doadoras e úlceras do pé diabético não infectadas. Biatain Ibu é adequado para uso em combinação com terapia compressiva.

Biatain Ibu é um curativo de espuma absorvente macio e flexível. Biatain Ibu é o primeiro e único curativo que combina a cicatrização de ferida em meio úmido à liberação local de ibuprofeno.

Exclusiva estrutura de espuma em 3D para absorção superior

Quando em contato com exsudato, a exclusiva estrutura de espuma em 3D do Biatain se adapta ao leito da ferida, — mesmo sob compressão.

Curativo macio e flexível

Biatain Ibu é um curativo macio e flexível, muito confortável de usar. As bordas chanfradas reduzem o risco de marcas de pressão.

Combina a cicatrização de ferida em meio ambiente úmido à liberação local de ibuprofeno

Na presença do exsudato, há liberação contínua de baixa dose de ibuprofeno no leito da ferida durante todo o tempo de uso do curativo (até 7 dias).

A cicatrização da ferida não precisa ser dolorosa

Estudos comparativos mostraram uma redução na dor das feridas em pacientes que usaram Biatain Ibu em comparação com curativos sem ibuprofeno.

Modo de ação

O ibuprofeno é liberado quando a espuma entra em contato com o exsudato da ferida.

Composição

Biatain Ibu é uma espuma de poliuretano absorvente que contém 0,5 mg/cm² de ibuprofeno homogeneamente disperso por toda a matriz da espuma.

Opções de Produto

Nome do Produto	Código	Tamanho (cm)	Unidades na Embalagem
Biatain® Ibu Non-Adhesive	341120	10x20cm	5
BIATAIN IBU NÃO ADESIVO 10X10 - CURATIVO DE ESPUMA COM IBUPROFENO	341100	10x10cm	5
BIATAIN IBU NÃO ADESIVO 15X15 - CURATIVO DE ESPUMA COM IBUPROFENO	341150	15x15cm	5

CHAMADA PÚBLICA Nº 001/2019

OBJETO: CADASTRAMENTO DE MARCAS DOS MATERIAIS PARA OSTOMIA, destinados a pré-qualificação para amparar futuros Registros de Preços a serem promovidos pelo Consórcio Intermunicipal de Saúde - CONIMS.

ATA

CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019

Aos 14 dias do mês de janeiro de 2020, às 14h56min, reuniram-se os membros da Comissão Permanente de Licitação, designada pela Resolução n.º 008 de 13 de janeiro de 2020, e, de posse dos laudos técnicos exarados pela Comissão de Avaliação Técnica, nomeada conforme Resolução de n.º 057 de 08 de abril de 2019 e posteriormente pela Comissão de Avaliação Técnica nomeada pela Resolução de n.º 182/2019; para conclusão dos trabalhos iniciados em maio de 2019, onde as empresas proponentes: SOMA/PR HOSPITALAR enviou amostras das marca 3M e Molnlycke; HOLLISTER DO BRASIL LTDA enviou amostras da marca Hollister; NUTRIMEDICAL COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS NUTRICIONAIS, MEDICAMENTOS E HOSPITALARES - EIRELI enviou amostras da marca Coloplast; DIMERIUS COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS EIRELI enviou amostras da marca Kangli Care, Silicare, Kangli Sorb, Acticare, Kangli Derm, Debrigel Alg, Cold Cream, Age Derm, Kangli Film; IMPLATECH EIRELI EPP enviou amostras da marca Coloplast, AABA COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS EIRELI enviou amostras das marcas Coloplast e Smith & Nephew; COINTER MATERIAL MEDICO LTDA enviou amostras das marcas Convatec e Nutriex.

A partir do recebimento das amostras, as mesmas foram encaminhadas a Comissão de Avaliação Técnica, a qual procedeu análise técnica, conforme relatório anexo.

Os itens 03, 06, 07, 37, 38, 39, 40, 41, 45, 48, 67, 70, 79, 92, 155, 156, 157, 158, 159, 160, 165, 166, 167, 168, 169, 176, 179, 180, 181 e 182 restaram sem interessados que enviassem amostras para pré-qualificação.

A qualquer tempo as marcas pré-qualificadas poderão ser reanalisadas no caso de reclamações quanto à qualidade, entre outras questões, podendo no decorrer do processo, haver sua exclusão.

Pato Branco/PR, 14 de janeiro de 2020.

COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÕES

Marcos José Brandoli de Lima (Presidente) Marcos Brandoli

Sandra Fim (Vice-Presidente) Sandra Fim

Lhuanna Gabriela Vardânega Périco (Secretária) Lhuanna G. Périco

Samir Rodrigo Kalinoski (Membro) Samir Kalinoski

COMISSÃO RESPONSÁVEL PELA AVALIAÇÃO TÉCNICA

Cleidiane Lopes dos Santos (Presidente)

Juliano Gibmeier (Vice-Presidente)

Denise Padilha Rodrigues (Membro)

Cleidiane L. Santos
Juliano Gibmeier
Denise P. Rodrigues

**CHAMADA PÚBLICA Nº 001/2019
AMOSTRAS PRÉ-QUALIFICADAS E REPROVADAS**

ITEM	DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	MARCAS APROVADAS	MARCAS REPROVADAS
1	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.	HOLLISTER/ADAPT COLOPLAST/BRAVA	
2	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.	COLOPLAST/BRAVA	
3	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

4	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.	COLOPLAST/ALTERNA CONVATEC/ ACTIVE LIFE LITTLE ONES	
5	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.	COLOPLAST/ALTERNA CONVATEC/ ACTIVE LIFE	KANGLI CARE
6	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE MOSTRAS	
7	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

8	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.	UN.	HOLLISTER/PREMIER	KANGLI CARE
9	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.	COLOPLAST/SENSURA	
10	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.	COLOPLAST/SENSURA CONVATEC/ ACTIVE LIFE	

11	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.	HOLLISTER/POUCHKINS	
12	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.	COLOPLAST	
13	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 polivilina, etil vinil acetato e polietileno celulósico.	UN.	COLOPLAST/ALTERNA	

14	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.	COLOPLAST/SENSURA	
15	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.	HOLLISTER/ADAPT COLOPLAST/BRAVA	
16	Cinto para suporte de bolsa de ostomia, uso adulto, confeccionado em material elástico, ajustável e lavável, deve possuir ganchos para prender na bolsa.	UN.	COLOPLAST/BRAVA CONVATEC	
17	Clip para fechamento de bolsa de ostomia. Caixa c/ 10 unidades.	CX.	HOLLISTER CONVATEC	
18	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.	COLOPLAST/BIATAIN	

19	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.	COLOPLAST/BIATAIN	SILICARE
20	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.	COLOPLAST/BIATAIN	
21	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 15 x 15 cm	UN.	COLOPLAST/BIATAIN	SILICARE

22	<p>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 17,5 x 17,5 cm</p>	UN.	COLOPLAST/BIATAIN	
23	<p>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.</p>	UN.	SMITH & NEPHEW/ACTICOAT	ACTICARE
24	<p>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.</p>	UN.	SMITH & NEPHEW/ACTICOAT	

25	<p>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.</p>	UN.	SMITH & NEPHEW/ACTICOAT	ACTICARE
26	<p>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.</p>	CONJ.	COLOPLAST/SENSURA	
27	<p>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.</p>	CONJ.	COLOPLAST/SENSURA	

28	<p>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.</p>	CONJ.	COLOPLAST/SENSURA	
29	<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.	COLOPLAST/SENSURA	

30	<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.	COLOPLAST/SENSURA	
31	<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.	CONVATEC/SURFIT PLUS	

32	<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 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.	CONVATEC/SURFIT PLUS	
33	<p>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.</p>	CONJ.	CONVATEC/SURFIT PLUS	
34	<p>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.</p>	CONJ.	CONVATEC/SURFIT PLUS	

✱

35	<p>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.</p>	CONJ.	COLOPLAST/SENSURA	
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>	CONJ.	HOLLISTER/NEW IMAGE	

37	<p>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.</p>	CONJ.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
38	<p>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.</p>	CONJ.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
39	<p>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.</p>	CONJ.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

[Handwritten signature]

<p>40</p>	<p>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.</p>	<p>CONJ.</p>	<p>ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS</p>	
<p>41</p>	<p>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.</p>	<p>CONJ.</p>	<p>ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS</p>	

42	Creme barreira durável, hidrofóbico, com formulação concentrada, composto por dimeticona, terpolímero de acrilato, agentes emolientes e umectantes. Tubo de aprox. 30g.	UN.	3M/CAVILON	
43	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.	COLD CREAM COLOPLAST/COMFEEL COLOPLAST/BRAVA	
44	Curativo de espuma hidrocelular/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.	SMITH & NEPHEW/ALLEVYN	
45	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

**CONIMS**

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE

46	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.	SMITH & NEPHEW/BACTIGRAS	
47	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.	COLOPLAST/BIATAIN	
48	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
49	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.	COLOPLAST/BIATAIN	
50	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.	COLOPLAST/BIATAIN	

51	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	
52	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.	COLOPLAST/ BIATAIN AG SMITH & NEPHEW/ALLEVYN	
53	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	
54	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	
55	Curativo de espuma hidrocélular, hidrofílico, com bordas largas e biseladas, composto por cinco camadas, sendo a primeira, em contato com a pele/ferida em silicone 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	UN.	SMITH & NEPHEW/ALLEVYN LIFE	

	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.			
56	Curativo de espuma hidrocélular, hidrofílico, com bordas largas e biseladas, composto por cinco camadas, sendo a primeira, em contato com a pele/ferida em silicone 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.	SMITH & NEPHEW/ALLEVYN LIFE	
57	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.	SMITH & NEPHEW/DURAFIBER AG	

58	<p>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.</p>	UN.	<p>KANGLI DERM CONVATEC/DUODERM THIN SMITH & NEPHEW/ELECT HYDRO</p>	
59	<p>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.</p>	UN.	<p>CONVATEC/AQUACEL FOAM</p>	
60	<p>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.</p>	UN.	<p>CONVATEC/AQUACEL AG FOAM</p>	

*

61	Curativo estéril por radiação gama, composto por fibra de não tecido, derivado de algas marinhas marrons, composto pelos ácidos 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). Tamanhos fita 30 cm.	UN.	CONVATEC/KALTOSTAT	KANGLI SORB
62	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.	COLOPLAST/COMFEEL PLUS	
63	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.	COLOPLAST/COMFEEL PLUS	
64	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.	COLOPLAST/COMFEEL PLUS	
65	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.	COLOPLAST/COMFEEL PLUS	KANGLI DERM

66	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.	COLOPLAST/COMFEEL PLUS	
67	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
68	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	
69	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	
70	Curativo para controle de odor, composto de carvão ativado, alginato de hidrocolóide, tamanho aproximado 10 x 10 cm	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
71	Filme transparente de poliuretano semipermeável recoberto por adesivo acrílico, não estéril, livre de látex. Rolo com aprox. 10 cm x10m.	UN.	KANGLI FILM	

X

72	Hidrogel amorfo, transparente, composto por um polímero modificado de 2,3 % de carboximetil-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 gr.	TUB.	SMITH & NEPHEW/INTRASITE GEL	DEBRIGEL
73	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.	SMITH & NEPHEW/SOLOSITE	DEBRIGEL ALG CA
74	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.	CONVATEC/SAF GEL	
75	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.	COLOPLAST/PURILON	

[Handwritten signature]

76	<p>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.</p>	Kit.	COLOPLAST/ALTERNA	
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 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.</p>	KIT	HOLLISTER/NEW IMAGE	

78	<p>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.</p>	KIT	HOLLISTER/NEW IMAGE	
79	<p>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</p>	KIT	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
80	<p>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.</p>	UN.	COLOPLAST/BRAVA CONVATEC/CONVACARE	

81	Lenço não estéril, descartável, embalado individualmente em sachê, 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.	COLOPLAST/BRAVA CONVATEC/CONVACARE	
82	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.	COLOPLAST COLOPLAST/COMFEEL	
83	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.	COLOPLAST	
84	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.	COLOPLAST/BRAVA	
85	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.	AGE DERM NUTRIEX/DERMAEX NUTRIEX	
86	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.	COLOPLAST/BRAVA	
87	Pasta protetora da pele constituída por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e poliisobutileno) em veículo alcoólico. Tubo de aprox. 60g.	TUB.	COLOPLAST CONVATEC/STOMAHESIVE	



88	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.	HOLLISTER/PREMIER	
89	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.	3M/CAVILON	
90	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, polissobutileno, copolímero de estireno-isopreno-estireno, e petrolato. Com adesivo acrílico hipoalergênico, flexível e gás permeável. Adaptável de 13 à 57 mm. Flange flutuante 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	HOLLISTER/NEW IMAGE	
91	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.	COLOPLAST/BRAVA	
92	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

[Handwritten signature]

93	Pó protetor da pele constituído por hidrocoloides (gelatina, pectina, carboximetilcelulose sódica e polissobutileno). Frasco com aprox. 30gr.	FR.	HOLLISTER/ADAPT COLOPLAST/BRAVA CONVATEC/STOMAHESIVE	
94	Pomada estéril com ação desbridante e antimicrobiana. Composta por microgrânulos de amido modificado, iodo e polietilenoglicol. Embalagem com aproximadamente 10g.	UN.	SMITH & NEPHEW/IODOSORB	
95	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.	SMITH & NEPHEW/IODOSORB	
96	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 consequentemente 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.	CONVATEC/DIAMONDS	

97	<p>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.</p>	UN.	CONVATEC/AQUACEL EXTRA	
98	<p>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.</p>	UN.	CONVATEC/AQUACEL EXTRA	

*

<p>99</p>	<p>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.</p>	<p>UN.</p>	<p>CONVATEC/ESTEEM PLUS</p>	
<p>100</p>	<p>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, 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.</p>	<p>UN.</p>	<p>CONVATEC/ESTEEM PLUS</p>	

✓

101	<p>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.</p>	UN.	CONVATEC/ESTEEM PLUS	
102	<p>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. Pannel 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.</p>	UN.	CONVATEC/ESTEEM FLEX CONVEX	

103	<p>Bolsa de uma peça para estoma urinário convexa, recortável,, Com Barreira Protetora de Pele Flexível. Composta por dois hidrocolóides (carboximetilcelulose sódica e pectina) e polliisobutileno 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.</p>	UN.	CONVATEC/ESTEEM FLEX CONVEX	
104	<p>Bolsa de uma peça, com placa protetora de pele recortável, composta por pectina, carboximetilcelulose sódica (hidrocoloides 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.</p>	UN.	CONVATEC/ESTEEM PLUS DURAHESIVE	
105	<p>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 polliisobutileno e suporte adesivo hipoalergênico de 3º geração.</p>	UN.	CONVATEC/ACTIVE LIFE LITTLE ONES	

[Handwritten signature]

106	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 polisobutileno e suporte adesivo hipoalergênico de 3º geração.	UN.	CONVATEC/ACTIVE LIFE	
107	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 superficial ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 2 x 100cm.	UN.	MOLNLYCKE/MESALT	
108	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 superficial ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 5 x 5cm.	UN.	MOLNLYCKE/MESALT	
109	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 superficial ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	UN.	MOLNLYCKE/MESALT	
110	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 superficial ou de cavidade e fistulas. O curativo pode permanecer na lesão por até 24 horas. Tamanho 10x 10cm.	UN.	MOLNLYCKE/MESALT	

4

111	<p>Cobertura estéril, não aderente, em placa, composta por 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.</p>	UN.	CONVATEC/AQUACEL AG EXTRA	
112	<p>Cobertura estéril, não aderente, em placa, composta por 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.</p>	UN.	CONVATEC/AQUACEL AG EXTRA	
113	<p>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.</p>	UN.	3M/CAVILON	
114	<p>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.</p>	UN.	3M/CAVILON	



115	<p>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.</p>	UN.	COLOPLAST/ATRACT-TAIN	
116	<p>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.</p>	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX TRANSFER AG	
117	<p>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.</p>	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX TRANSFER AG	
118	<p>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.</p>	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX TRANSFER AG	
119	<p>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.</p>	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX TRANSFER AG	

f

120	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 viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 7,5 x 7,5cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER AG	
121	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 viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 10cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER AG	
122	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 viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 15cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER AG	
123	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 viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 15 x 20cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER AG	

124	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 viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 20cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER AG	
125	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 viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 30cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER AG	
126	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 viscoso e poliéster e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 25cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER AG	
127	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX CONVATEC/FOAM LITE	COLOPLAST/BIATAIN SILICONE LITE
128	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX	
129	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX CONVATEC/FOAM LITE	

130	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX	
131	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: 10 x 10cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER FLEX	
132	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: 15 x 15cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER FLEX	
133	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: 15 x 20cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER FLEX	
134	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:	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER FLEX	

	12,5 x 12,5cm.			
135	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER	
136	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER	
137	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER	
138	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER	
139	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER	

f

140	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 poliácrlato de alta absorção, camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 10 x 30cm.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX/BORDER	
141	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	
142	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	
143	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	
144	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.	COLOPLAST/BIATAIN AG	

145	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: 5 x 5cm.	UN.	MOLNLYCKE/EXUFIBER AG	
146	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 10cm.	UN.	MOLNLYCKE/EXUFIBER AG	
147	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: 15 x 15cm.	UN.	MOLNLYCKE/EXUFIBER AG	
148	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.	MOLNLYCKE/EXUFIBER AG	
149	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.	MOLNLYCKE/EXUFIBER AG	

Handwritten mark

150	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.	MOLNLYCKE/EXUFIBER AG	
151	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.	MOLNLYCKE/EXUFIBER	
152	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.	MOLNLYCKE/EXUFIBER	
153	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.	MOLNLYCKE/EXUFIBER	
154	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.	MOLNLYCKE/EXUFIBER	
155	Curativo de hidrocolóide semitransparente, 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.	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

	Tamanhos 6x6 cm.			
156	Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), pollisobutileno, 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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
157	Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), pollisobutileno, 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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
158	Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), pollisobutileno, 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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
159	Curativo de hidrocolóide semitransparente, absorvente, hipoalergênico, estéril por radiação gama, composto por uma camada interna autoadesiva contendo hidrocolóide (carboximetilcelulose sódica), pollisobutileno, 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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

160	Curativo de hidrocolóide semitransparente, 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.	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
161	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.	CONVATEC/AQUACEL FOAM AG	
162	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.	CONVATEC/AQUACEL FOAM	
163	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.	COLOPLAST/BIATAIN IBU	
164	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.	COLOPLAST/BIATAIN IBU	

165	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
166	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). Tamanho 5x5 cm.	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
167	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). Tamanho 10x10 cm.	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
168	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). Tamanho 10x20 cm.	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

[Handwritten signature]

169	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). Tamanho 30cm (fita).	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO AMOSTRAS	
170	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.	CONVATEC/AQUACEL FOAM AG	
171	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	UN.	CONVATEC/AQUACEL AG FOAM	

172	<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.	CONVATEC/AQUACEL FOAM PRO	
173	<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.	CONVATEC/AQUACEL FOAM PRO	

*

174	<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. Tamanho: 10cmx10cm.</p>	UN.	CONVATEC/FOAM LITE	
175	<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. Tamanho: 15cmx15cm.</p>	UN.	CONVATEC/FOAM LITE	
176	<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 viscose e poliéster, camada de algodão e poliacrilato de alta absorção e camada de filme de poliuretano semipermeável. Tamanho 22 x 25cm.</p>	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

177	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.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX TRANSFER	
178	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.	UN.	MOLNLYCKE/MEPILEX TRANSFER	
179	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 6x6 cm.	UN.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
180	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
181	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	
182	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.	ITEM SEM APRESENTAÇÃO DE AMOSTRAS	

[Handwritten signature]

183	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 anbrações 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.	MOLNLYCKE/MEPITEL ONE	
184	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 anbrações 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.	MOLNLYCKE/MEPITEL ONE	
185	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 anbrações 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.	MOLNLYCKE/MEPITEL ONE	
186	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 anbrações 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.	MOLNLYCKE/MEPITEL ONE	
187	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX AG	

[Handwritten mark]

188	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX AG	
189	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX AG	
190	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX AG	
191	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.	MOLNLYCKE/MEPILEX AG	
192	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 individualmente em bisnagas de alumínio 85 g (com tampa flip-top). Certificado BPF&C.	UN.	CONVATEC/SAF GEL	
193	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.	CONVATEC/SENSI CARE	

194	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.	3M/CAVILON	
195	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.	CONVATEC/SENSI CARE 3M/CAVILON	
196	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.	3M/CAVILON CONVATEC/SENSI CARE	

**Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: contato.pr@somahospitalar.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia

Enviada em: 17/01/2020 | 13:20

Recebida em: 17/01/2020 | 13:21

20200117092... .pdf 6.01 MB

Boa tarde,

Segue em anexo Ata com resultado da pré-qualificação de marcas para materiais de ostomia, referente a Chamada Pública 001/2019.

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: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2020/01/17 11:28:23

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "Licitacao"

This E-mail was sent from "Licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.17.2020 09:21:30 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia

De: LICITACAO | CONIMS
Para: licitacao1@cointer.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia
Enviada em: 17/01/2020 | 13:15
Recebida em: 17/01/2020 | 13:15
20200117092... .pdf 6.01 MB

Boa tarde,

Segue em anexo Ata com resultado da pré-qualificação de marcas para materiais de ostomia, referente a Chamada Pública 001/2019.

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: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2020/01/17 11:28:23
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "Licitacao"

This E-mail was sent from "Licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.17.2020 09:21:30 (-0500)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

**Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia**

De: LICITACAO | CONIMS

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

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia

Enviada em: 17/01/2020 | 13:16

Recebida em: 17/01/2020 | 13:16

20200117092... .pdf 6.01 MB

Boa tarde,

Segue em anexo Ata com resultado da pré-qualificação de marcas para materiais de ostomia, referente a Chamada Pública 001/2019.

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: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2020/01/17 11:28:23

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "Licitacao"

This E-mail was sent from "Licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.17.2020 09:21:30 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

00087008

**Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: hollister.brazil@hollister.com.br ,lara.ferreira@hollister.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia

Enviada em: 17/01/2020 | 13:18

Recebida em: 17/01/2020 | 13:18

20200117092... .pdf 6.01 MB

Boa tarde,

Segue em anexo Ata com resultado da pré-qualificação de marcas para materiais de ostomia, referente a Chamada Pública 001/2019.

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: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2020/01/17 11:28:23

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "Licitacao"

This E-mail was sent from "Licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.17.2020 09:21:30 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

**Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia**

De: LICITACAO | CONIMS
Para: licitacao.implatech@gmail.com
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia
Enviada em: 17/01/2020 | 13:20
Recebida em: 17/01/2020 | 13:20
20200117092... .pdf 6.01 MB

Boa tarde,

Segue em anexo Ata com resultado da pré-qualificação de marcas para materiais de ostomia, referente a Chamada Pública 001/2019.

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: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2020/01/17 11:28:23
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "Licitacao"

This E-mail was sent from "Licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.17.2020 09:21:30 (-0500)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

000872805

**Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia**

De: LICITACAO | CONIMS
Para: licitacao@nutrimedical.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia
Enviada em: 17/01/2020 | 13:21
Recebida em: 17/01/2020 | 13:21
20200117092... .pdf 6.01 MB

Boa tarde,

Segue em anexo Ata com resultado da pré-qualificação de marcas para materiais de ostomia, referente a Chamada Pública 001/2019.

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: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2020/01/17 11:28:23
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "Licitacao"

This E-mail was sent from "Licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.17.2020 09:21:30 (-0500)
Querles to: ricoh@ricoh.com.br

000873
85**Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: contratos@dime.med.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ata Chamada Pública 001/2019 - Pré-Qualificação marcas Ostomia

Enviada em: 17/01/2020 | 13:31

Recebida em: 17/01/2020 | 13:31

20200117092... .pdf 6.01 MB

Boa tarde,

Segue em anexo Ata com resultado da pré-qualificação de marcas para materiais de ostomia, referente a Chamada Pública 001/2019.

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: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2020/01/17 11:28:23

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "Licitacao"

This E-mail was sent from "Licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.17.2020 09:21:30 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS
RUA OSVALDO ARANHA Nº 377, CENTRO, CEP 85.501.310.
PATO BRANCO – PARANÁ

PARECER JURÍDICO FINAL nº 07/2020
CHAMADA PÚBLICA 001/2019

I - EMENTA

Direito administrativo. Chamada Pública – Pré-qualificação, cadastramento de marcas dos materiais para ostomia, destinados a pré-qualificação para futuros registros de preços a serem promovidos pelo CONIMS.

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, com o intuito de homologação do certame.

III- RELATÓRIO

Versam os presentes autos sobre o edital de chamada pública 001/2019, 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
- 07) Parecer Jurídico nº 76/2019 – fls. 45/47
- 08) Publicações legais e questionamentos – fls. 48/62
- 09) Adendo ao Edital – fls. 63/72
- 10) Publicações legais e questionamentos – fls. 73/88

- 11) Ato de nomeação de comissão – fls. 88/91
- 12) Propostas fornecedores, fichas de avaliação técnica e anexos – fls. 161/814
- 13) Ata do cadastramento – fls. 815/866
- 14) Comunicados – fls. 867/873

É o relatório.

IV– DO PARECER

Os autos vieram a análise dessa parecerista com vistas ao exame da conformidade dos atos praticados no âmbito da 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.

Cumprir destacar que o presente parecer visará ao exame face dos atos praticados, face ao disposto na Lei Estadual nº 15.608/2007, na Lei Federal 8.666/93 e no edital.

Dessa forma, concluindo-se pela homologação da presente chamada pública, esse parecer restringir-se-á tão-somente ao plano da legalidade, cabendo à autoridade competente deliberar acerca da conveniência e oportunidade da homologação.


No mérito, houve a escolha pelo chamamento público com o intuito de pré-qualificar empresas para o fornecimento de matérias para ostomia, haja vista a necessidade de renovação da Chamada Pública a cada 2 anos.

No que tange às exigências legais para o cadastramento, essas também foram observadas regularmente. Após, a análise dos presentes autos, observa-se também, que a documentação está em ordem e que as disposições legais previstas foram cumpridas.

V – CONCLUSÃO

Diante do exposto, com base nas razões de fato e de direito narradas, esta assessora se manifesta, no que tange ao plano de legalidade, pelo prosseguimento do feito, e, caso a autoridade competente entender conveniente, pode homologar o presente chamamento público.

Pato Branco, 23 de janeiro de 2020

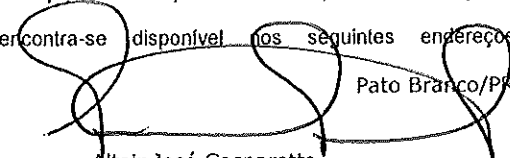

Maria Cecília Soares Vannucchi
OAB/PR 35.313

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS
TERMO DE RATIFICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO DA CHAMADA PÚBLICA N.º 001/2019

Fundamentado no Art. 15, I da Lei Federal 8.666/93 e Art. 10, I da Lei Estadual n. 15.608/2007, RATIFICO e HOMOLOGO a Chamada Pública, visando o cadastramento de marcas dos materiais para ostomia em geral, destinados à pré-qualificação (padronização) dos produtos para futuros Registros de Preços a serem promovidos pelo Consórcio, conforme segue:

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

Pato Branco/PR, 23 de janeiro de 2020.


Altair José Gasparetto
Presidente